

Molnupiravir 適用條件

具任一重症風險因子(除懷孕外)，未使用氧氣且於發病5天之內之 ≥ 18 歲病人，且無法使用其他建議藥物者。

風險因子包括：年齡 ≥ 65 歲、癌症、糖尿病、慢性腎病、心血管疾病（不含高血壓）、慢性肺病（間質性肺病、肺栓塞、肺高壓、氣管擴張、慢性阻塞性肺病）、結核病、慢性肝病（肝硬化、非酒精性脂肪性肝炎、酒精性肝病與免疫性肝炎）、失能（注意力不足及過動症、腦性麻痺、先天性缺陷、發展或學習障礙、脊髓損傷）、精神疾病（情緒障礙、思覺失調症）、失智症、BMI ≥ 30 （或12-17歲兒童青少年BMI超過同齡第95百分位）、影響免疫功能之疾病（HIV感染、先天性免疫不全、實體器官或血液幹細胞移植、使用類固醇或其他免疫抑制劑）。

Molnupiravir 用藥須知

您已被確診為新冠肺炎(嚴重特殊傳染性肺炎，COVID-19)，且經主治醫師評估適合使用口服抗病毒藥物進行治療，降低轉為重症需住院之風險。

Molnupiravir 之療效及安全性已有部分證據支持，已取得美國食品藥品監督管理局(FDA)等多國核准緊急使用授權(EUA)，亦經衛生福利部食品藥物管理署諮詢專家評估其療效及安全性、使用的風險效益，並考量國內緊急公共衛生需求，同意依據藥事法第48條之2規定，核准其專案輸入。衛生福利部疾病管制署亦將其納入新型冠狀病毒(SARS-CoV-2)感染臨床處置暫行指引之建議藥物，以因應國內具重症風險因子之輕中度確診病人治療需求。

目前此款口服抗病毒藥物尚未取得我國藥物上市許可，係因應緊急公共衛生情事之需要，專案核予 EUA 以提供病人使用，故因使用此款藥物後發生不良反應導致死亡、障礙或嚴重疾病時，不適用藥害救濟。使用前需謹慎評估用藥之安全及必要性。

藥物概述

Molnupiravir 為默沙東大藥廠(Merck & Company, Inc.)研發之口服用藥。藥物劑型為膠囊，每次服用4顆(每顆200mg)，每日2次，共服用5天。適用對象為具有重症風險因子，未使用氧氣且於發病5天之內之 ≥ 18 歲之輕度至中度 COVID-19 確診病人，且無法使用其他建議藥物者。臨床試驗顯示使用 Molnupiravir 可能有助於縮短病程、減輕疾病嚴重度與降低死亡率。

接受治療後的副作用與注意事項

目前已知 Molnupiravir 可能產生之副作用包括腹瀉、噁心、暈眩等，如果您產生嚴重不適情況，請立即告知主治醫師。

病人應依醫師指示使用藥物，不可自行增減藥量或改變使用方式，以免影響藥治療效果，並為確保醫療資源有效運用，每位病人限接受1次抗病毒藥物治療，不得重複領取藥物。

~本藥概不接受退藥~

國泰綜合醫院 關心您

2022.07.18