

Arzneimittel	Wirkstoff	Pharmazeutischer Unternehmer	Beschaffung	Verteilung	Stand Zulassung	Anwendungsgebiet	Applikationsart	Anmerkungen
Veklury®	Remdesivir	Gilead Sciences	Beschaffung nach Zulassung	Satellitenapotheken (als beauftragte Stellen)	zentrale Zulassung seit 03.07.2020	<u>Therapie</u> Behandlung einer Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen (im Alter von 12 bis unter 18 Jahren und mit einem Körpergewicht von mindestens 40 kg), die eine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen; Erwachsene, die keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln.	i.v., 3-10 Tage je nach Indikation	
Ronapreve®	Casirivimab/ Imdevimab	Roche/Regeneron	Beschaffung vor Zulassung	Satellitenapotheken (als beauftragte Stellen)	zentrale Zulassung seit 12.11.2021	<u>Therapie und Prophylaxe (Prä- und Postexposition)</u> • Therapie einer Coronavirus-2019-Erkrankung (COVID-19) bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit mindestens 40 kg Körpergewicht, die keine zusätzliche Sauerstofftherapie benötigen und bei denen ein erhöhtes Risiko für einen schweren Verlauf von COVID-19 besteht. • Prophylaxe (Vorbeugung) von COVID-19 Erkrankungen bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren mit mindestens 40 kg Körpergewicht.	i.v. /s.c. (i.v. Infusionsdauer: 20-30 min)	Keine Wirksamkeit gegen Omikron erwiesen
Xevudy®	Sotrovimab	GSK	Beschaffung nach Zulassung	Satellitenapotheken (als beauftragte Stellen)	zentrale Zulassung wurde am 17.12.2021 erteilt	<u>Therapie</u> Einsatz bei COVID-19 infizierten Personen ab 12 Jahren und 40 kg Körpergewicht ohne Sauerstoffbedarf mit erhöhtem Risiko eines schweren Verlaufs.	i.v. (Infusionsdauer 30 min)	Wirksamkeit gegen die Omikron-Variante BA.2 derzeit in Prüfung
Evusheld®	Tixagevimab/ Cilgavimab (AZD7442)	AstraZeneca	Beschaffung vor Zulassung	Satellitenapotheken (als beauftragte Stellen)	zentrale Zulassung wurde am 25. März 2022 erteilt	<u>Prä-Expositionsprophylaxe</u> ab 12 Jahren und 40 kg Körpergewicht; Einsatz z.B. bei Immungeschwächten Personengruppen (z.B. Transplantierte).	i.m.	
Lagevrio®	Molnupiravir	MSD	Beschaffung vor Zulassung	PHAGRO/Apotheken/ Niedergelassene Ärzte	zentrale Zulassung wird in 2022 erwartet	<u>Therapie</u> Einsatz nach positivem Schnelltest bei Risikopatientinnen, die keinen zusätzlichen Sauerstoff benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln (Alter > 60 Jahre, Status Erwachsene Ungeimpfte mit zusätzlichen Risikofaktoren, Adipositas, Diabetes, schwere Herz-Kreislaufkrankungen, Immunsuppression, Dialyse und Impfdurchbrüche).	oral, 5 Tage, 2 x tgl. jeweils 4 Kapseln à 200 mg	
Paxlovid®	Nirmatrelvir/ Ritonavir	Pfizer	Beschaffung nach Zulassung	PHAGRO/Apotheken/ Niedergelassene Ärzte	zentrale Zulassung am 28.01.2022 erteilt	<u>Therapie</u> Therapeutischer Einsatz nach positivem Schnelltest bei erwachsenen Risikopatientinnen und -patienten, die keine zusätzliche Sauerstoffzufuhr benötigen und ein erhöhtes Risiko haben, einen schweren COVID-19-Verlauf zu entwickeln (Alter > 60 Jahre, Status Erwachsene Ungeimpfte mit zusätzlichen Risikofaktoren, Adipositas, Diabetes, schwere Herz-Kreislaufkrankungen, Immunsuppression, Dialyse und Impfdurchbrüche).	oral, 5 Tage, 2 x tgl. jeweils 2 Tbl.	

Bitte um Beachtung der aktuellen Hinweise der zuständigen Bundesoberbehörden!