

Langen, den 13.12.2021

## INFORMATION FÜR ÄRZTINNEN UND ÄRZTE

### MÖGLICHKEIT DER BEHANDLUNG HOSPITALISierter COVID-19-PATIENTINNEN UND -PATIENTEN UNTER LOW-FLOW-SAUERSTOFFBEHANDLUNG MIT CASIRIVIMAB/IMDEVIMAB

Das von den Firmen Regeneron/Roche gemeinsam entwickelte Arzneimittel Ronapreve (Casirivimab/Imdevimab) wurde mit Datum vom 12.11.2021 durch die Europäische Kommission zur Prophylaxe und Behandlung von COVID-19 zugelassen.

Die Daten aus einer randomisierten, doppelblinden, placebokontrollierten klinischen Studie in Patientinnen und Patienten mit COVID-19 (symptomatisch mit SARS-CoV-2 infiziert, nachgewiesen mittels RT-qPCR), die keine zusätzliche Sauerstofftherapie benötigten, waren die Grundlage für die Zulassung von Ronapreve in der Indikation „Behandlung 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“. Die Indikation schließt auch hospitalisierte und/oder IgG-seronegative Patientinnen und Patienten mit ein.

Die Indikation zur Low-Flow-Sauerstofftherapie wird in der Regel recht weit gefasst und steht nicht unbedingt im Zusammenhang mit einer COVID-19-Erkrankung. Daher können auch diese Patientinnen und Patienten nach ärztlichem Ermessen behandelt werden und es ist von einer Wirksamkeit auszugehen.

