



TRAITEMENT PAR PAXLOVID® EN ACCÈS PRÉCOCE

Prise en charge des patients COVID-19 ou avec symptômes évocateurs et délivrance du traitement



CHEZ QUI PAXLOVID® EST-IL INDIQUÉ EN ACCÈS PRÉCOCE ?

Paxlovid® est indiqué dans le traitement de la COVID-19 chez les adultes ne nécessitant pas d'oxygénothérapie et étant à risque élevé d'évolution vers une forme grave de la COVID-19.

Selon les recommandations nationales*, le traitement s'adresse :

- aux patients adultes sévèrement immunodéprimés ou présentant une pathologie à très haut risque
- aux patients de + de 65 ans présentant des risques de développer une forme grave de la COVID-19.

QUELLE EST LA POSOLOGIE DE PAXLOVID® ?

La dose recommandée* est de 300 mg de PF-07321332 (2 comprimés roses) + 100 mg de ritonavir (1 comprimé blanc) pris ensemble par voie orale toutes les 12 heures pendant 5 jours.

Une adaptation de la dose est indiquée pour les patients insuffisants rénaux modérés, à 150mg de PF-07321332 + 100mg de ritonavir par prise (1 seul comprimé rose et 1 comprimé blanc) chaque 12h pendant 5 jours

CONTRE-INDICATIONS & PRECAUTIONS D'EMPLOI

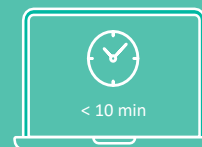
Liste des interactions médicamenteuses (voir tableaux en annexes)

Pendant la **durée du traitement et les 7 jours suivant** : pour les femmes en âge de procréer, s'assurer de ne pas débuter une **grossesse**, l'**allaitement** doit être interrompu. (*rubrique 4.6 du RCP*)

Attention, **PAXLOVID® peut réduire l'efficacité de ma contraception hormonale**, j'informe la patiente sur le besoin d'adopter un moyen contraceptif barrière (ex : préservatif) jusqu'au cycle menstruel suivant l'arrêt du traitement.

POUR TOUTE PREMIÈRE DEMANDE D'ACCÈS PRÉCOCE,
Je m'authentifie sur la plateforme www.ap-paxlovid.com via Pro Santé .
Un tutoriel est disponible sur la page d'accueil de la plateforme

Une seule adresse de livraison étant reliée à chaque compte, seules les carte CPS/e-CPS des pharmaciens titulaires ou gérants doivent être utilisées (je ne m'inscris pas si j'exerce dans différents établissements)



Pour toute question, je peux solliciter la cellule Accès Précoce :

Mail : ap-paxlovid@pfizer.com



JE REÇOIS UN PATIENT AVEC DES SYMPTÔMES ÉVOCATEURS DE LA COVID-19 OU AVEC UN TEST POSITIF À LA COVID-19

- Si le patient a des symptômes évocateurs et qu'il n'a pas fait de test diagnostique de la COVID-19, je lui propose d'en faire un afin de gagner du temps.
- Si le patient présente un test positif et si j'ai connaissance de la présence d'un facteur de risque chez ce patient, je l'oriente vers son médecin traitant

* Pour plus d'informations, se référer aux recommandations nationales en termes de stratégie d'utilisation des traitements curatifs de la COVID-19.

https://www.has-sante.fr/jcms/p_3310993/fr/traitement-par-antiviral-des-patients-a-risque-de-forme-grave-de-la-covid-19

- Décision et avis de la HAS, PUT-RD et RCP relatifs à l'autorisation d'accès précoce du PAXLOVID® consultables sur le lien ci-dessous.

https://www.has-sante.fr/jcms/p_3311133/fr/paxlovid-pf-07321332/ritonavir



- 1.** Je me connecte à la plateforme dédiée à l'accès précoce de PAXLOVID® via Pro Santé Connect, puis je scanne ou saisis le code barre présent sur l'ordonnance*.
Je vérifie que tous les critères d'éligibilité pour la délivrance de PAXLOVID® sont respectés et je saisis toutes les informations demandées.



- 2.** Avant de passer la commande sur la plateforme, je vérifie que le patient :
- est en possession d'un résultat de test COVID-19 positif (PCR ou antigénique réalisé sous le contrôle d'un professionnel de santé).
 - pourra bénéficier du traitement au plus tard dans les 5 jours après le début des symptômes.
 - ne présente pas de risque d'interaction médicamenteuse majeure ou contre-indiquée (*voir interactions médicamenteuses*)



- !** *Les livraisons effectuées par les dépositaires SpF sont possibles du lundi au samedi, mais pas les dimanches ni les jours fériés.
Les informations sur les horaires limites de livraison sont mis à disposition sur la plateforme de commande*



- 3.** Lors de la commande, si toutes les conditions sont remplies :
- Je valide la commande sur la plateforme, un email sera automatiquement envoyé à Santé Publique France
 - À réception du médicament :
 - je repère le n° d'identification du patient* sur l'étiquette du colis (surligné en jaune sur l'étiquette ci-contre) et je l'inscris sur la boîte de traitement,
 - je contacte immédiatement le patient pour l'informer que le traitement est disponible afin qu'il puisse l'initier sans délai et au plus tard dans les **5 jours suivant l'apparition des premiers symptômes**.
 - Je me connecte à la plateforme, je scanne le code barre* de l'ordonnance ou du bordereau de commande afin de reporter les informations du traitement qui sera délivré au patient (Date d'exp., numéro de lot et de série)



- 4.** Lors de la délivrance :
- Je vérifie que les symptômes du patient ont débuté il y a 5 jours ou moins.
 - Je m'assure que le patient dispose de toutes les informations nécessaires pour la bonne administration du traitement (y compris la notice du produit), à savoir :
 - démarrer le traitement le plus tôt possible,
 - respecter strictement la posologie de **300 mg de PF-07321332 (1 ou 2 comprimés roses) + 100 mg de ritonavir (1 comprimé blanc)** à prendre par voie orale toutes les 12 heures pendant 5 jours, Cette posologie peut être modifiée par le médecin en cas d'insuffisance rénale.
 - la conduite à tenir en cas de survenue d'effets indésirables ou de question sur le médicament
 - Je m'authentifie, scanne le code barre* et renseigne la date de délivrance du traitement ainsi que le numéro de lot de la boîte délivrée au patient dans la plateforme.
 - Si la délivrance n'a pas eu lieu, je mentionne cette information sur le formulaire patient et conserve le médicament dans les conditions définies pour un autre patient. Je mentionne les informations du traitement qui sera dispensé (Date d'exp., Numéro de lot et de série) le numéro du conditionnement sur le formulaire du prochain patient.

