# 病人治療同意書

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。

Paxlovid、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。

目前兩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,故因使用此兩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,並需取得使用相關人員同意及填寫「病人治療同意書」及「病人治療紀錄表」,如果您同意接受治療,請確認已被告知需實施此項治療的原因、可能發生之不良反應,以及若拒絕此項治療之優、缺點。

#### 背景

Paxlovid 為輝瑞大藥廠(Pfizer Inc.)研發之口服用藥,是一種 SARS-CoV-2 3CL 蛋白酶抑制劑,用以阻礙病毒複製所須蛋白酶之活性。藥物劑型為兩種錠劑,每次服用 3 錠,包含 2 錠 Nirmatrelvir (每錠 150 mg)與 1 錠 ritonavir (100 mg),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 天內之≧12 歲且體重≧40 公斤之輕度至中度 COVID-19 確診病人。

Molnupiravir 為默沙東大藥廠(Merck & Company, Inc.)研發之口服用藥,是一種針對 RNA 依賴性 RNA 聚合酶(RdRp),具有口服活性的實驗性抗病毒藥,其藉由體內代謝而活化,藥物進入細胞後,轉化為類似 RNA 的組成單位(RNA-like building blocks)抑制病毒複製。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。

#### 接受治療優缺點

臨床試驗顯示使用前述口服抗病毒藥物可能有助於縮短病程、減輕疾病嚴重度與降低死亡率,但藥物效果並非百分之百,您也可能在接受治療後症狀惡化,或出現新的症狀。

## 接受治療後的副作用與注意事項

一、 由於 Paxlovid 及 Molnupiravir 之臨床經驗皆有限,目前尚未完整確認所有可能的風險,使用後可能會發生先前使用時未曾通報的嚴重與非預期的不良事件。目前已知可能產生之副作用如下,如果您產生嚴重不適情況,請立即告知主治醫師。

### (一) Paxlovid:

- 1.肝臟問題病徵:食慾不振、皮膚和眼白發黃(黃疸)、尿液顏色變深、糞便顏色 變淺、皮膚發癢及胃部(腹部)疼痛。
- 2.對 HIV 藥物產生耐藥性:如為 HIV 感染者,同時使用 Paxlovid 治療可能會導致 某些 HIV 藥物無法正常發揮其治療功效。
- 3.其他副作用:味覺改變、腹瀉、高血壓及肌肉痠痛等。
- (二) Molnupiravir:副作用包括腹瀉、噁心、暈眩等,也可能會發生嚴重和非預期的副作用。
- 二、 更多風險和副作用信息,請諮詢醫師,並請注意並非所有與 COVID-19 治療相關之 風險和副作用皆已知。您的醫師可能會給您藥物來幫助減輕副作用。

-----

病人姓名:	性別:□男 □女
填寫人:□本人 □家屬,與病人之關係:_	□關係人:
填寫人姓名: □同病人姓名	填寫日期: 年月日
聯絡電話: 手機:	
已詳閱並了解用藥須知並同意用藥?  □ Paxlovid □ Molnupiravir	□是    □否
用藥醫院:	主治醫師:

※請將本同意書影本併同申請表以 email 或傳真醫院所在地轄屬疾病管制署區管中心,正本留存醫院備查。