

## FOLHETO INFORMATIVO PARA PACIENTES

A Anvisa aprovou a Autorização de Uso Emergencial (AUE) de LAGEVRIO® (molnupiravir), medicamento indicado para o tratamento de adultos com covid-19 leve a moderada, que tenham feito teste de detecção do vírus e apresentado resultado positivo, e tenham risco de a covid-19 se tornar grave, o que inclui risco de hospitalização ou de morte. O medicamento é indicado também para os casos em que as opções alternativas de tratamento de covid-19 aprovadas ou autorizadas pela Anvisa não são acessíveis ou adequadas do ponto de vista clínico.<sup>1,2</sup>

### **Informações importantes de segurança relacionadas ao uso de LAGEVRIO® na Gravidez e Amamentação<sup>1</sup>**

- **LAGEVRIO® pode causar danos ao feto. Não se sabe se LAGEVRIO® prejudicará seu bebê se você tomar LAGEVRIO® durante a gravidez.**
  - LAGEVRIO® não deve ser usado durante a gravidez.
  - LAGEVRIO® pode causar danos ao feto.
  - Com base nos resultados de estudos de reprodução em animais, LAGEVRIO® pode causar danos ao feto quando administrado durante a gravidez. Não há dados disponíveis de estudos com humanos sobre o uso de LAGEVRIO® em grávidas.

#### **Para mulheres que possam engravidar:**

- Você deve usar um método contraceptivo confiável (contracepção) de forma consistente e correta durante o tratamento com LAGEVRIO® e por 4 dias após a última dose de LAGEVRIO®. Converse com seu médico sobre métodos confiáveis de controle de natalidade.
- Antes de iniciar o tratamento com LAGEVRIO®, seu médico pode solicitar um teste de gravidez para ver se você está grávida.
- Informe o seu médico imediatamente se você engravidar ou achar que pode estar grávida durante o tratamento com LAGEVRIO®.

#### **E se eu estiver amamentando?**

A amamentação não é recomendada durante o tratamento com LAGEVRIO® e por 4 dias após a última dose de LAGEVRIO®. Se você está amamentando ou planeja amamentar, converse com o seu médico sobre as suas opções e situação específica antes de tomar o LAGEVRIO®.

**Caso queira relatar algum evento adverso ou exposição durante a gravidez, por favor envie para [online@merck.com](mailto:online@merck.com) ou ligue para 0800-012-22-32.**

## **Apresentação de LAGEVRIO® durante a Autorização Temporária de Uso Emergencial**

Durante este período, os frascos do produto apresentarão rótulos em inglês. Para informações completas de rotulagem em português, consulte o código QR no frasco do produto, ou acesse o site [www.molnupiravir.com/south-america/brazil/](http://www.molnupiravir.com/south-america/brazil/) ou [www.msd.com.br](http://www.msd.com.br).

Folhetos impressos, recebidos pelo serviço de saúde, também estarão disponíveis de forma avulsa, na caixa de distribuição.

Folheto exclusivo para pacientes que farão uso de molnupiravir, conforme prescrição médica.

Este material informativo não substitui a conversa com um médico, pois apenas esse profissional poderá orientá-lo(a) sobre a prevenção de doenças e o uso adequado de medicamentos. Não tome nenhum medicamento sem ter recebido orientação médica.

MSD BRASIL

### **Referências:**

1. Bula vigente de LAGEVRIO.
2. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa). Anvisa aprova uso emergencial do medicamento molnupiravir para Covid-19. Disponível em: <https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/noticias-anvisa/2022/anvisa-aprova-uso-emergencial-do-medicamento-molnupiravir-para-covid-19>. Acessado em 07/07/2022.