

V Ústřední vojenské nemocnici Praha je nově dostupná pro rizikové pacienty monoklonální protilátka bamlavinimab určená proti původci covid-19.

Monoklonální protilátka bamlavinimab (léčivý přípravek BAMLANIVIMAB) je určena pro intravenózní aplikaci vysoce rizikovým pacientům s nově zjištěnou infekcí SARS-CoV-2, kteří jsou buď bezpříznakoví, nebo mají lehký až středně závažný průběh onemocnění covid-19 nevyžadující hospitalizaci.

Monoklonální protilátka bamlavinimab snižuje riziko těžkého nebo kritického průběhu covid-19 u vysoce rizikových pacientů o 75 %. Předpokládá se, že ochranný efekt bamlavinimabu přetrvává až 3 měsíce.

Léčivo musí být podáno do 7 dnů trvání klinických příznaků a do 3 dnů od zjištění positivity pomocí PCR testu na SARS-CoV-2.

Nemocné mohou k ambulantní aplikaci monoklonální protilátky bamlavinimab odesílat dispenzarizující lékaři rizikových pacientů na Kliniku infekčních nemocí 1. LF UK a ÚVN, pavilon E, vchod E7 podle uvedených kritérií:

- stav po transplantaci solidního orgánu nebo transplantaci kostní dřeně,
- vaskulitida s aktuálně probíhající kombinovanou imunosupresivní léčbou nebo monoterapií kortikosteroidy,
- onkologické nebo hemato-onkologické onemocnění s aktuálně probíhající léčbou,
- plicní hypertenze v dispenzární péči,
- chronická renální insuficience v pravidelném dialyzačním programu,
- BMI vyšší než 40,
- chronická obstrukční choroba ve stadiu GOLD III a IV (ve stadiu GOLD IV pouze u pacientů bez nutnosti domácí kyslíkové léčby), intersticiální plicní onemocnění v dispenzární péči, bronchiální astma na biologické léčbě,
- trombofilní stav v dispenzární péči.

U dalších rizikových pacientů, kteří nesplňují uvedená kritéria, je možné v ambulantní režimu podat rekonvalescentní plazmu, která snižuje riziko těžkého nebo kritického průběhu covid-19 o 25-50 %. Rekonvalescentní plazmu je v případě přítomnosti klinických příznaků nutné aplikovat do 3 dnů od jejich počátku.

Do konce března budou do ČR dovezeny další monoklonální protilátky. Konkrétně jde o léčivý přípravek REGN-COV2, což je kombinace dvou monoklonálních protilátek casivirimab a imdevimab, jejichž Indikační kritéria jsou širší než je tomu u bamlavinimabu. Léčivý přípravek REGN-COV2 bude rovněž k dispozici pro rizikové pacienty dispenzarizujících lékařů na Klinice infekčních nemocí ÚVN.