

1) Informationen zum Arzneimittel

Name des Arzneimittels zur Anwendung	Lagevrio®
Wirkstoff	Molnupiravir
Darreichungsform	Kapsel
Art der Anwendung	Zum Einnehmen
Stärke	200 mg

Dieses Arzneimittel ist noch nicht vollständig geprüft und noch nicht durch die Europäische Arzneimittel Agentur oder die zuständige deutsche Bundesoberbehörde zugelassen.

Dieses Arzneimittel hat die Bundesrepublik Deutschland, vertreten durch das Bundesministerium für Gesundheit (BMG), beschafft. Lagevrio® wird derzeit ausschließlich durch das BMG in Deutschland in Verkehr gebracht und nach Vorgaben des BMG an Patienten abgegeben.

2) Kontaktinformationen zur Meldung von Verdachtsfällen von Nebenwirkungen in Deutschland

Wenn Sie dem medizinischen Fachpersonal angehören:

Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung anzuzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn

Website: <http://www.bfarm.de>

Wenn Sie ein Patient oder Anwender sind:

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder medizinisches Fachpersonal.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn

Website: <http://www.bfarm.de>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit der Firma MSD Sharp & Dohme GmbH in Deutschland in Verbindung.

MSD Sharp & Dohme GmbH
Levelingstr. 4a
D-81673 München

Tel: 0800 673 673 673
oder +49 (0) 89 4561 2612
Fax: 0800 673 673 329
E-Mail: e-mail@msd.de