

Nationale kliniske anbefalinger for brug af lægemidler til behandling og forebyggelse af covid-19

Quick guide for anbefalinger om lægemidler til behandling af mild til moderat covid-19

Anbefalinger

Remdesivir til voksne

- Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til voksne med mild eller moderat covid-19

Remdesivir til gravide

- Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til gravide med mild eller moderat covid-19

Remdesivir til ammende

- Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til ammende med mild eller moderat covid-19

Remdesivir til børn og unge

- Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til børn og unge med mild og moderat covid-19

Sotrovimab til voksne

- Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Sotrovimab til gravide

- Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Sotrovimab til ammende

- Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Sotrovimab til børn og unge

- Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til børn/unge med mild eller moderat covid-19

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til voksne

- Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til voksne med mild eller moderat covid-19



Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til gravide

- Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til ammende

- Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til børn og unge

- Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til voksne

- Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til gravide

- Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til ammende

- Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til børn og unge

- Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Remdesivir til voksne med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til voksne med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder personer fra 16 år og opefter.

Behandling med remdesivir kan overvejes til udvalgte højrisikopatienter med mild/moderat covid-19, herunder organtransplanterede patienter, patienter med aktiv malign hæmatologisk sygdom, og patienter i anden betydelig medicinsk immunosuppression.

Det anbefales i givet fald at anvende remdesivir 200 mg x 1 intravenøst (IV) første døgn, efterfulgt af 100 mg IV dag 2 og 3 til en samlet behandlingsvarighed på 3 dage.

Kontraindikationer til behandling med remdesivir:

- Kritisk covid-19
- Estimeret glomerulær filtrationsrate (eGFR) < 30 ml/minut
- Intermitterende eller kontinuerlig hæmodialyse/hæmofiltration
- ALAT/ASAT > 5 x øvre normalgrænse
- Allergi overfor remdesivir

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at remdesivir sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19, at der er betydelige ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, at indlæggelse på hospital ikke er et kritisk outcome, og at der er risiko for ulighed i sundhed. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.



Remdesivir til gravide med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til gravide med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Behandling med remdesivir til gravide med mild/moderat covid-19 er sjældent indiceret, og kun efter tværfaglig konference mellem obstetrikere og medicinere, da erfaringen med anvendelse af remdesivir til gravide er begrænset.

Det anbefales i givet fald at anvende remdesivir 200 mg x 1 intravenøst (IV) første døgn, efterfulgt af 100 mg IV dag 2 og 3 til en samlet behandlingsvarighed på 3 dage.

Kontraindikationer til behandling med remdesivir:

- Kritisk covid-19 (se anbefaling for gravide med kritisk covid-19)
- Estimeret glomerulær filtrationsrate (eGFR) < 30 ml/minut
- Intermitterende eller kontinuerlig hæmodialyse/hæmofiltration
- ALAT/ASAT > 5 x øvre normalgrænse
- Allergi overfor remdesivir

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at remdesivir sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til gravide med mild/moderat covid-19.

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at der er betydelige ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, at indlæggelse på hospital ikke er et kritisk outcome, og at der er risiko for ulighed i sundhed. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.



Remdesivir til ammende med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til ammende med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Behandling med remdesivir til ammende med mild/moderat covid-19 er sjældent indiceret, og kun efter tværfaglig konference mellem obstetrikere og medicinere, da erfaringen med anvendelse af remdesivir til ammende er begrænset.

Det anbefales i givet fald at anvende remdesivir 200 mg x 1 intravenøst (IV) første døgn, efterfulgt af 100 mg IV dag 2 og 3 til en samlet behandlingsvarighed på 3 dage.

Kontraindikationer til behandling med remdesivir:

- Kritisk covid-19 (se anbefaling for ammende med kritisk covid-19)
- Estimeret glomerulær filtrationsrate (eGFR) < 30 ml/minut
- Intermitterende eller kontinuerlig hæmodialyse/hæmofiltration
- ALAT/ASAT > 5 x øvre normalgrænse
- Allergi overfor remdesivir

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at remdesivir sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til ammende med mild/moderat covid-19.

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at der er betydelige ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, at indlæggelse på hospital ikke er et kritisk outcome, og at der er risiko for ulighed i sundhed. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Remdesivir til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt remdesivir til børn og unge med mild og moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Behandling med remdesivir til børn og unge med mild/moderat covid-19 sjældent er indiceret, og kun efter tværfaglig konference med en infektionspædiater med ekspertise i behandlingen af børn med covid-19.

Det anbefales i givet fald at anvende remdesivir 200 mg x 1 intravenøst (IV) det første døgn, efterfulgt af 100 mg IV dag 2 og 3 til en samlet behandlingsvarighed på 3 dage til børn og unge ≥ 12 år (≥ 40 kg).

Kontraindikationer til behandling med remdesivir:

- Kritisk covid-19 (se anbefaling for børn/unge med kritisk covid-19)
- Estimeret glomerulær filtrationsrate (eGFR) < 30 ml/minut
- Intermitterende eller kontinuerlig hæmodialyse/hæmofiltration
- ALAT/ASAT > 5 x øvre normalgrænse
- Allergi overfor remdesivir

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at remdesivir sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til børn/unge med mild/moderat covid-19.

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at der er betydelige ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, at indlæggelse på hospital ikke er et kritisk outcome, og at der er risiko for ulighed i sundhed. Patientpræferencerne forventes at være ensartede med henblik på at undgå behandlingen.



Sotrovimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder personer fra 16 år.

Virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Sotrovimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at sotrovimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.



Sotrovimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Sotrovimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at sotrovimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til gravide med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.



Sotrovimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Sotrovimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at sotrovimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til ammende med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Sotrovimab til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt sotrovimab til børn/unge med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder for børn og unge under 16 år.

Virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Sotrovimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at sotrovimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til børn/unge med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af sotrovimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.



Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til voksne med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder personer fra 16 år.

Virningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Tixagevimab plus cilgavimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til voksne med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede. Dog kan behandling med tixagevimab plus cilgavimab overvejes til udvalgte personer med en symptomvarighed på under 5 dage og en høj risiko for hospitalsindlæggelse, jvf. risikotabel på kapitel 4.

Det anbefales i givet fald at anvende tixagevimab plus cilgavimab 300/300 mg x 1 intramuskulært (IM) som engangsdosis.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at tixagevimab plus cilgavimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til gravide med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Behandling med tixagevimab plus cilgavimab til gravide med mild/moderat covid-19 er sjældent indiceret, og kun efter tværfaglig konference mellem obstetrikere og medicinere, da erfaringen med anvendelse af tixagevimab plus cilgavimab til gravide er begrænset.

Virkningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Tixagevimab plus cilgavimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Det anbefales i givet fald at anvende tixagevimab plus cilgavimab 300/300 mg x 1 intramuskulært (IM) som engangsdosis.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at tixagevimab plus cilgavimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til gravide med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til ammende med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Behandling med tixagevimab plus cilgavimab til ammende med mild/moderat covid-19 er sjældent indiceret, og kun efter tværfaglig konference mellem obstetrikere og medicinere, da erfaringen med anvendelse af tixagevimab plus cilgavimab til ammende er begrænset.

Virkningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Tixagevimab plus cilgavimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Det anbefales i givet fald at anvende tixagevimab plus cilgavimab 300/300 mg x 1 intramuskulært (IM) som engangsdosis.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at tixagevimab plus cilgavimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til ammende med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Tixagevimab plus cilgavimab (Evusheld) til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt tixagevimab plus cilgavimab til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder for børn og unge under 16 år.

Behandling med tixagevimab plus cilgavimab til børn og unge med mild/moderat covid-19 er sjældent indiceret, og kun efter tværfaglig konference med en infektionspædiater med ekspertise i behandlingen af børn med covid-19, da anvendelse af tixagevimab plus cilgavimab til børn og unge med covid-19 begrænset.

Virkingen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret.

Tixagevimab plus cilgavimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at tixagevimab plus cilgavimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til børn og unge med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af tixagevimab plus cilgavimab hos vaccinerede personer og hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til voksne med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til voksne med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Anbefalingen gælder personer fra 16 år.

Virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret.

Casirivimab plus imdevimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at casirivimab plus imdevimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til gravide med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til gravide med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret.

Casirivimab plus imdevimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at casirivimab plus imdevimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til gravide med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til ammende med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til ammende med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret.

Casirivimab plus imdevimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at casirivimab plus imdevimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til ammende med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

Casirivimab plus imdevimab (Ronapreve) til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Anvend ikke rutinemæssigt casirivimab plus imdevimab til børn og unge med mild eller moderat covid-19

Svag anbefaling imod

Virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentligt reduceret.

Casirivimab plus imdevimab bør som udgangspunkt kun anvendes hvis andre forebyggende behandlinger til personer med mild/moderat covid-19 ikke er tilgængelige eller egnede.

Rationale for anbefalingen

Der blev i formuleringen af anbefalingen lagt vægt på, at casirivimab plus imdevimab sandsynligvis reducerer risikoen for indlæggelse på hospital hos voksne med mild/moderat covid-19. Det forventes, at resultaterne fra voksne kan overføres til børn og unge med mild/moderat covid-19.

Der er imidlertid ressourcemæssige og organisatoriske udfordringer forbundet med behandlingen, der er risiko for ulighed i sundhed, og virkningen af casirivimab plus imdevimab hos personer med de aktuelle virusvarianter er ukendt, og målt in-vitro er effekten væsentlig reduceret. Samtidig forventes patientpræferencer at variere.

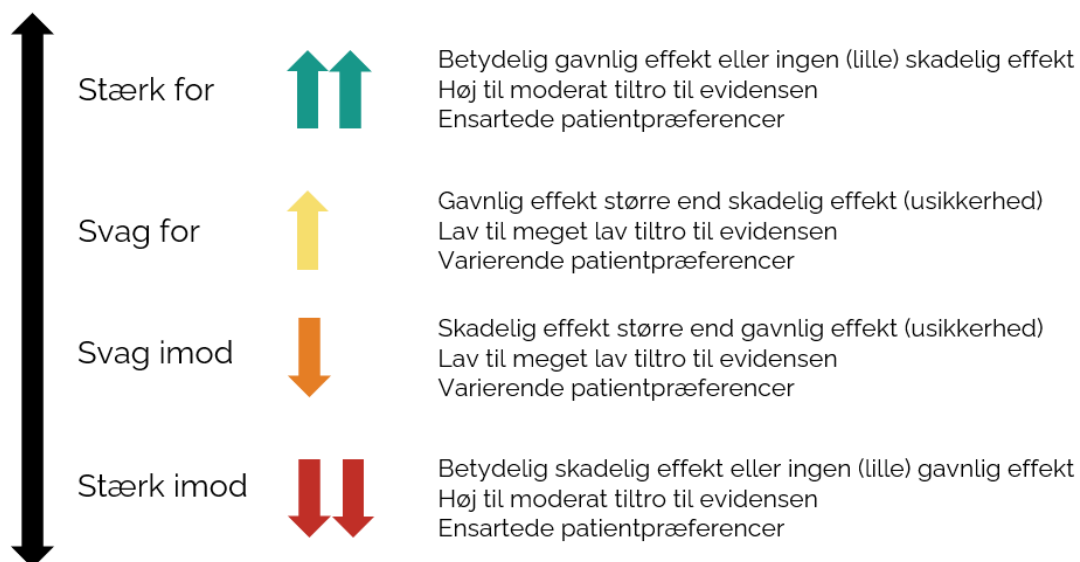
Afgrænsning

Der er udarbejdet anbefalinger for henholdsvis voksne, gravide, ammende samt børn og unge med mild eller moderat covid-19.

Alle anbefalinger er udarbejdet på baggrund af evidensgrundlaget fra en eksisterende australsk retningslinje "Australian guidelines for the critical care of people with COVID-19" udarbejdet af Australian National COVID-19 Clinical Evidence Taskforce. Arbejdsgruppen har formuleret og prioriteret deres egne spørgsmål, der er relevante for klinisk praksis i Danmark og som kan besvares ud fra evidensgrundlaget i den australske retningslinje.

På Sundhedsstyrelsens hjemmeside (www.sst.dk) kan man tilgå den fulde version af de nationale kliniske anbefalinger inklusiv en detaljeret gennemgang af den bagvedliggende evidens for anbefalingerne.

Hvad betyder en svag eller stærk anbefaling?



Hvad er en national klinisk anbefaling?

En national klinisk anbefaling er afgrænset til en specifik problemstilling i patientforløbet, hvorfor en national klinisk anbefaling ikke kan stå alene, men komplementeres og suppleres af andre retningslinjer og behandlingsvejledninger. Det kan f.eks. være tværfaglige- og tværsektorielle retningslinjer for andre dele af patientforløbet eller andre patientpopulationer, retningslinjer udarbejdet (monofagligt) af selskaber og faglige organisationer, samt regionale og kommunale retningslinjer, vejledninger og instrukser.

Nationale kliniske anbefalinger klassificeres som faglig rådgivning, hvilket indebærer, at Sundhedsstyrelsen anbefaler relevante fagpersoner at følge anbefalingerne. De nationale kliniske anbefalinger er ikke juridisk bindende, og det vil altid være det faglige skøn i den konkrete kliniske situation, der er afgørende for beslutningen om passende og korrekt sundhedsfaglig ydelse.

Samarbejde

Anbefalingerne er lavet i samarbejde med en arbejdsgruppe med repræsentanter fra:

- Dansk Selskab for Obstetrik og Gynækologi
- Dansk Selskab for Anæstesiologi og Intensiv Medicin
- Dansk Selskab for Klinisk Farmakologi
- Dansk Selskab for Infektionsmedicin
- Dansk Lungemedicinsk Selskab
- Dansk Selskab for Almen Medicin
- Dansk Selskab for Klinisk Mikrobiologi
- Dansk Sygepleje Selskab
- Dansk Pædiatrisk Selskab
- Dansk Selskab for Infektionsmedicin
- Dansk Selskab for Anæstesiologi og Intensiv Medicin
- Dansk Selskab for Trombose og Hæmeostase

Desuden har der været tilknyttet et brugerpanel som bestod af patienter som enten havde eller havde haft covid-19 samt deres pårørende. Patienterne repræsenterede forskellige risikogrupper og sygdomsgrader ligesom patienter og pårørende til både voksne, gravide og ammende samt børn og unge var repræsenteret.