

 Schweizerische Eidgenossenschaft Confédération suisse Confederazione Svizzera Confederaziun svizra	Formulaire à usage interne envoyer par e-mail à la pharmacie de l'hôpital : E-MAIL	Valable à partir du 25.07.2022 Créé : OFSP Page : 1 de 1
Ordonnance de Xevudy® (sotrovimab) ambulatoire - nosocomial - découverte fortuite		

Ou l'étiquette du patient

- Nom / prénom du patient
- Numéro de référence du patient
- Année de naissance et sexe du patient
- Nom / prénom du médecin
- Nom de l'hôpital

Conditions de traitement selon les [critères de la SSI](#) (cocher ce qui convient):

- Le patient a contracté le SARS-CoV-2, confirmé par un test COVID positif et présente des symptômes qui ne datent généralement pas de plus de 5 jours, et fait partie du groupe des personnes à risque selon les [critères de la SSI](#).
- Consultation ambulatoire OU
- Infection nosocomiale ou découverte fortuite

Les critères supplémentaires suivants doivent être remplis :

- Âge du patient : au moins 12 ans et au moins 40 kg
- Aucune contre-indication pour Xevudy® (voir information professionnelle sur www.swissmedicinfo.ch)
- Patient
 - répond aux [critères de la SSI](#) OU
 - ne** répond **pas** ou **pas exactement** aux critères SSI, mais la thérapie a été approuvée par l'équipe multidisciplinaire de l'hôpital.
- Le patient a été informé de la thérapie et a consenti à cette thérapie¹.

Date et heure de la thérapie : **Service :**

- Rp. 1000 mg sotrovimab¹ pro infusione dans 100 ml de NaCl 0,9%**
- Autre posologie (définie en équipe multidisciplinaire) :**

.....

Le Xevudy® doit être administré après dilution en une seule perfusion intraveineuse pendant au minimum 30 minutes. Le patient doit être surveillé pendant la perfusion et observé pendant une heure après la fin de la perfusion intraveineuse.

Date :

Nom, prénom du médecin / tampon :

Signature :

L'utilisation et le classement de ce formulaire sont facultatifs, à condition que la prescription et le respect des [critères de la SSI](#) soient documentés et démontrables d'une autre manière.

¹ Cette posologie n'est pas incluse dans l'information destinée aux professionnels de santé de Xevudy® (sotrovimab). La décision de cette utilisation off-label doit donc être prise par l'équipe multidisciplinaire responsable.