



VEKLURY 100MG VIAL

GILEAD SCIENCE, S.L.

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO: REMDESIVIR 100mg POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE VIAL

ESPECIFICACIONES TECNICAS PROCEDIMIENTO NEGOCIADO:

Evaluado y seleccionado por la Comisión de Farmacia y Terapéutica, e incluido en la Guía Farmacoterapéutica del Área 4.

GRUPO TERAPÉUTICO: J05AP55 – Antivirales de acción directa

Presentación en, perfectamente identificados con:

- Nombre comercial
- Nombre de principios activos
- Dosis en miligramos
- Vía de administración
- Lote
- Caducidad
- Código Nacional
- Laboratorio preparador

- Información técnica complementaria relativa a:
 - Posología y forma de administración
 - Nivel de información sobre utilización del medicamento en situaciones especiales: geriatría, pediatría, embarazo, lactancia, insuficiencia renal y hepática, diálisis, patologías concomitantes e interacciones.
 - Nivel de información sobre vigilancia farmacológica y toxicológica: medidas preventivas de efectos adversos potencialmente graves y medidas a tomar en caso de intoxicación con el medicamento.
 - Compatibilidad con fármacos de uso concomitante habitual.

- Envase acondicionado a las características técnicas de la especialidad: cartón y eliminación (impacto ambiental); embalaje exterior identificado lote y caducidad.

Según la Guía de tratamiento de la infección por COVID-19 Diseases Society of America se recomienda el uso de Remdesivir:

- En tratamiento de pacientes ambulatorios con infección por COVID-19 leve a moderada con alto riesgo de progresión a enfermedad grave iniciar Remdesivir en los siete primeros días de la aparición de síntomas mejor que no iniciar Remdesivir (Recomendación condicional, baja certeza de evidencia)
- En pacientes hospitalizados con infección severa por COVID-19, el panel de expertos de la IDSA sugiere tratar con Remdesivir mejor que no tratar con ningún antiviral (Recomendación condicional, certeza moderada de evidencia)
- En pacientes con COVID-19 en ventilación invasiva y/o ECMO, el panel de expertos de la IDSA se posiciona en contra de iniciar de rutina REMDESIVIR. (Recomendación condicional, muy baja certeza de evidencia)
- En pacientes con oxígeno suplementario, pero en ventilación mecánica o ECMO, el panel de la IDSA sugiere tratar durante cinco días de Remdesivir en vez 10 días de Remdesivir ((Recomendación condicional, certeza baja de evidencia)
- En pacientes con COVID-19 admitidos en el hospital sin necesidad de oxígeno suplementario y Sat>94% basal, el panel de expertos de la IDSA no recomienda el uso rutinario de Remdesivir (Recomendación condicional, muy baja certeza de evidencia).

Se adjunta bibliografía.

Madrid, a 25 de enero de 2022


DRA. ANA ÁLVAREZ DÍAZ
JEFA DEL SERVICIO DE FARMACIA