

MEDICAMENTOS ORALES AUTORIZADOS POR LA FDA PARA EL TRATAMIENTO DE LA COVID-19 EN PACIENTES **NO HOSPITALIZADOS**

Los medicamentos antivirales orales están autorizados por la FDA para tratar la COVID-19. Estos medicamentos actúan al interferir en la capacidad del virus de la COVID-19 para reproducirse dentro del cuerpo. Disminuyen la “carga viral”, que es la cantidad de virus que los médicos encuentran en el cuerpo. Esto puede ayudar a reducir la gravedad de los síntomas de la COVID-19 y acortar la duración de la enfermedad.

Este cuadro es para fines informativos solamente. Los tratamientos requieren una receta y deben tener la orientación del equipo de profesionales médicos del paciente.

Paxlovid¹ (comprimidos de nirmatrelvir y ritonavir)

Aviso importante: Paxlovid puede afectar a la eficacia y la seguridad de determinados medicamentos para el cáncer. Se debe tomar con la orientación de su oncólogo

Autorizado para	<p>Tratamiento de la COVID-19 de leve a moderada confirmada mediante una prueba positiva de COVID-19 en <u>pacientes no hospitalizados</u> que tienen un alto riesgo de progresar a infección grave (como los pacientes y sobrevivientes de cáncer de la sangre)</p> <p>El tratamiento con Paxlovid</p> <ul style="list-style-type: none"> • No se debe usar para prevenir la infección por el virus de la COVID-19 • No tiene autorización de uso durante más de 5 días consecutivos
Edades	<p>Adultos de 18 años en adelante</p> <p>Niños de 12 años en adelante que pesan al menos 88 libras</p>
Actividad contra la variante ómicron	Eficaz contra la variante ómicron en estudios de laboratorio preliminares y con probabilidades de ser eficaz en los pacientes ^{2,3}
Dosis/momento adecuado	<ul style="list-style-type: none"> • El tratamiento debería comenzar lo antes posible después del diagnóstico de la COVID-19 y en los primeros 5 días a partir de la aparición de los síntomas • Tres comprimidos (2 de nirmatrelvir y 1 de ritonavir) que se toman juntos dos veces al día durante 5 días • Se pueden tomar con o sin comida
Fabricante	<p>Pfizer</p> <p>Para leer la Hoja informativa del fabricante para pacientes, padres y cuidadores (en inglés), visite: https://www.covid19oralrx-patient.com/files/Final-EUA-Fact-sheet-for-Patients-Parents-and-Caregivers-COVID-19-Oral-Antiviral.pdf</p>

Lagevrio⁴ (molnupiravir)

Autorizado para	<p>Tratamiento de la COVID-19 de leve a moderada confirmada mediante una prueba positiva de COVID-19 en pacientes no hospitalizados que tienen un alto riesgo de progresar a infección grave (como los pacientes y sobrevivientes de cáncer de la sangre)</p> <p>El tratamiento con Lagevrio</p> <ul style="list-style-type: none"> • No se debe usar para prevenir la infección por el virus de la COVID-19 • No tiene autorización de uso durante más de 5 días consecutivos
Edades	Adultos de 18 años en adelante
Actividad contra la variante ómicron	Eficaz contra la variante ómicron en estudios de laboratorio preliminares y con probabilidades de ser eficaz en los pacientes ^{2,3}
Dosis/momento adecuado	<ul style="list-style-type: none"> • El tratamiento debería comenzar lo antes posible después del diagnóstico de la COVID-19 y en los primeros 5 días a partir de la aparición de los síntomas • Cuatro cápsulas que se toman cada 12 horas durante 5 días • Se pueden tomar con o sin comida
Fabricante	<p>Merck & Co., Inc.</p> <p>Para leer la Hoja informativa del fabricante para pacientes, padres y cuidadores (en inglés), visite: https://www.merck.com/eua/molnupiravir-patient-fact-sheet-english.pdf</p>

1. Hoja informativa para proveedores de atención médica: Autorización de uso de emergencia de Paxlovid

2. Dabrowska A et al. Efficacy of antiviral drugs against the omicron variant of SARS-CoV-2.

3. Vangeel L et al. Remdesivir, molnupiravir and nirmatrelvir remain active against SARS-CoV-2 omicron and other variants of concern.

4. Hoja informativa para proveedores de atención médica: Autorización de uso de emergencia de Molnupiravir