Inhibición de la replicación de virus. Inhibidores de la replicación Incluir REMDESIVIR (GS-5734), FAVILAVIR (T-705), RIBA-Virin, Lopinavir y Ritonavir. A excepción de Lopinavir y ritonavir, que inhibe 3clpro, los otros tres todo destino RDRP '\*\* "\*? (Fig. 5). Remdesivir ha mostrado actividad contra SARS-COV-2 in vitro y in vivo '\* "\*. Un estudio clínico Reveló una menor necesidad de soporte de oxígeno en pacientes. con covid-19 (ref. '). Resultados preliminares de la Adaptable COVID-19 Tratamiento de tratamiento (ACTT) clínico Rial por el Instituto Nacional de Alergias e Infecciosos. Enfermedades (NIAID) informaron que Remdesivir puede acortarse El tiempo de recuperación en adultos hospitalizados con COVID-19. por un par de días en comparación con el placebo, pero las diferencias En la mortalidad no fue estadísticamente significativa '\*\*. los La FDA ha emitido una autorización de uso de emergencia para REMdesivir por el tratamiento de pacientes hospitalizados con Covid severo-19. También es la primera opción aprobada por El sindicato europeo para el tratamiento de adultos y adolescentes. centavos con neumonía que requieren oxígeno suplementario. Se continúan con varios ensayos clínicos de Fase III internacional. Uing para evaluar la seguridad y la eficacia de Remdesivir para El tratamiento de COVID-19.

Favilavir (T-705), que es un desarrollo antiviral.

Oped en Japón para tratar la influenza, ha sido aprobado en

China, Rusia e India para el tratamiento de COVID-19.

Un estudio clínico en China mostró que Favilavir Signif
Redujo en forma de letreros de señales de enfermedad mejoradas.

en la imagen del pecho y acortó el tiempo a viral

autorización'. Un informe preliminar en Japón mostró tarifas.

de mejora clínica de 73.8% y 87.8% de la

Inicio de la terapia de favilavir en pacientes con COVID-19

a los 7 y 14 días, respectivamente, y 40.1% y 60.3%

En pacientes con covid severa-19 a los 7 y 14 días,