

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 REM-
desivir 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,