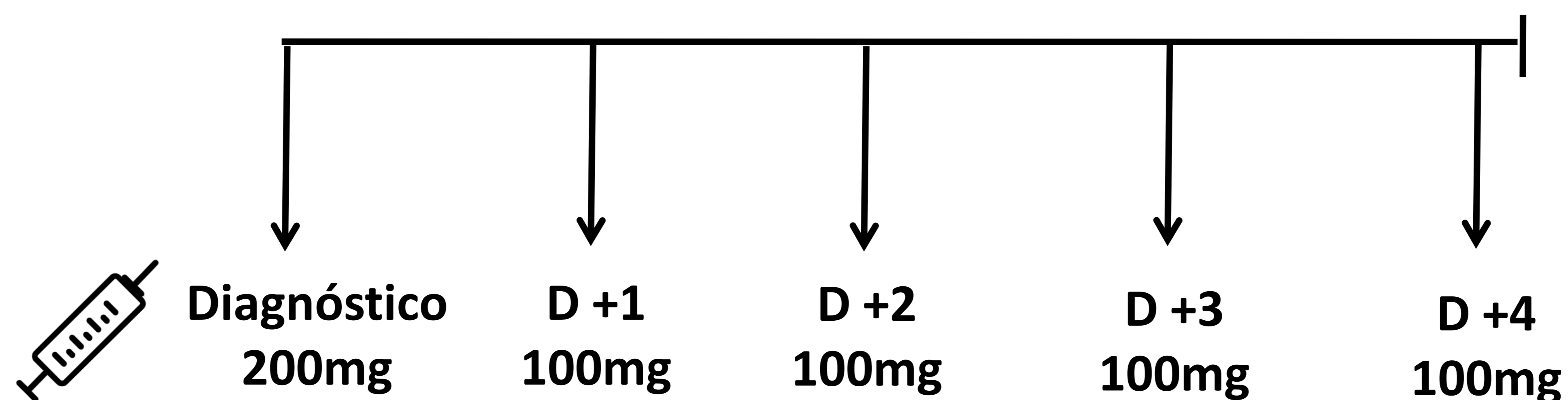


# Perfil de seguridad y resultados clínicos de Remdesivir en una cohorte española de pacientes en hemodiálisis infectados por SARS-CoV-2

En mayo de 2020, **remdesivir** fue el primer fármaco antiviral aprobado por la FDA para su uso en casos moderados a graves de COVID-19

No se recomienda en pacientes con  $FG < 30 \text{ ml/min/1,73 m}^2$  debido a la supuesta toxicidad del propio fármaco y la acumulación de su excipiente sulfobutil éter beta-ciclodextrina (SBECD)

**Material y métodos:** Estudio de cohorte retrospectivo unicéntrico de 36 pacientes en hemodiálisis infectados por SARS-CoV-2 entre diciembre de 2021 y marzo de 2022



Si hemodiálisis, administración de remdesivir post sesión



**Resultados:**

Edad media  $71,4 \pm 14,6$  años  
72,2% varones

32 pacientes (88,8%) infección leve, de los cuales 10 (27,7%) no requirieron ingreso hospitalario

Ninguno requirió ventilación invasiva. 9 (25%) necesitaron oxigenoterapia

3 (8,3%) fallecieron. Únicamente uno relacionado con COVID-19

21 (58,3%) completaron 5 días de tratamiento

Función hepática estable. No efectos secundarios

No diferencias en PCR o ferritina sérica entre los dos grupos

No diferencias en días de hospitalización ni tiempo de negativización del hisopado



**Conclusión:** El uso de remdesivir, a pesar de ser bien tolerado y no haber observado efectos adversos, **no** parece beneficioso en nuestra población

Remdesivir parece no ser rentable en población vacunada en hemodiálisis, aunque deberían realizarse estudios con evidencia más robusta