

PlantaDoce.

Entorno

La Agencia Europea del Medicamento da luz verde al primer fármaco para combatir el Covid-19

El organismo recomienda comercializar el remdesivir, pero la Comisión Europea tomará la decisión final la semana que viene.

PlantaDoce
25 jun 2020 - 16:00



Remdesivir, primer fármaco específico contra el coronavirus en Europa. La Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) ha dado luz verde para que se autorice su comercialización. **El remdesivir es un antiviral análogo de nucleótido que interfiere el virus e impide que se replique en el organismo.**

La recomendación de la EMA se basa en los resultados preliminares de estudio del remdesivir publicado en el *New England Journal of Medicine* (Nejm), que explicaban

1 / 2

<https://www.plantadoce.com/entorno/la-agencia-europea-del-medicamento-da-luz-verde-al-primer-farmaco-para-combatir-el-covid-19>

El presente contenido es propiedad exclusiva de PLANTADOCE EDICIONES, SLU, sociedad editora de PlantaDoce (www.plantadoce.com), que se acoge, para todos sus contenidos, y siempre que no exista indicación expresa de lo contrario, a la licencia Creative Commons Reconocimiento. La información copiada o distribuida deberá indicar, mediante cita explícita y enlace a la URL original, que procede de este sitio.

PlantaDoce.

que gracias a este fármaco **los enfermos de Covid-19 se recuperaban, de media, cuatro días antes que el resto de los pacientes**. El remdesivir es un medicamento que se desarrolló para tratar el ébola y que su patente pertenece al laboratorio estadounidense Gilead.

La EMA recomienda utilizar el remdesivir en adultos y adolescentes a partir de 12 años con coronavirus que se encuentren en estado grave. El Comité de Medicamentos de Uso Humano (Chmps) también indica que sólo se debe usar cuando estos pacientes sufran neumonía y requieran oxígeno suplementario.

La Comisión Europea dará su veredicto la semana que viene sobre si autoriza o no la comercialización del remdesivir para combatir el Covid-19. Este fármaco es el primero que pasa la evaluación estricta de la EMA y lo ha hecho en un periodo a causa de la emergencia de salud pública que supone la pandemia.