

INFORME DE SALUD PÚBLICA GLOBAL COVID-19

ALERTA DE SEGURIDAD

MODIFICACIÓN PROTOCOLO PARA EL MANEJO FARMACOLÓGICO DE PERSONAS CON INFECCIÓN POR SARS COV2/COVID-19 EN KERALTY

1. No se recomienda el uso de hidroxiclороquina o cloroquina en el tratamiento de personas con infección por SARS CoV2/COVID-19.
2. No se recomienda el uso de azitromicina como antiviral sola o en combinación en el contexto de tratamiento de personas con infección por SARS CoV2/COVID-19.
3. No se recomienda el uso de oseltamivir dado que no ha demostrado actividad antiviral frente SARS CoV2, excepto si tiene sospecha o evidencia de co-infección por influenza.
4. El uso de Lopinavir/Ritonavir, Remdesivir, Ivermectina e Interferón B en el contexto del manejo farmacológico de personas con infección por SARS CoV2/COVID-19 será autorizado únicamente en el contexto de estudios clínicos aprobados por el Comité de Investigación y Comité de Ética de Investigación Unisanitas.

En virtud de los reportes de estudios clínicos recientemente publicados y nueva evidencia disponible en el repositorio de Evaluación de Tecnologías en Salud Keralty, que en su conjunto están alineados con las recomendaciones de la Organización Mundial de la Salud, Ministerio de Salud de Colombia y el Consenso colombiano de atención, diagnóstico y manejo de infección por SARS CoV2, se enfatiza que:

1. La evidencia disponible hasta la fecha no ha logrado confirmar un beneficio de hidroxiclороquina o cloroquina, cuando se usa sola o en combinación con un macrólido como la azitromicina, en personas con infección por SARS CoV2/COVID-19. Cada uno de estos regímenes farmacológicos se asoció con una disminución de la supervivencia y una mayor frecuencia de arritmias ventriculares cuando se usa para el tratamiento de COVID-19.
2. En pacientes adultos hospitalizados con infección grave por SARS CoV2/COVID-19, no se observó ningún beneficio con el tratamiento con lopinavir-ritonavir en comparación con la atención estándar, particularmente en tiempo a la mejoría clínica e impacto en mortalidad.

3. A la fecha no se dispone de evidencia suficiente para recomendar el uso regular de remdesivir, ivermectina e interferon B, por lo tanto, únicamente serán autorizados en el contexto de ensayos clínicos aprobados por la Comisión de Investigación y Comité de Ética de Investigación Unisanitas.
4. La Dirección Global de Gestión de Medicamentos en conjunto con las Áreas de Medicamentos, Auditoría en salud de empresas y países Keralty, mantienen continuo seguimiento al sistema de fármaco-vigilancia para garantizar el cumplimiento de las recomendaciones y el monitoreo de eventos adversos o incidentes relacionados.
5. Se aclara que las recomendaciones se modificarán en la medida que se disponga de nueva evidencia científica.
6. Para ampliar la información recomendamos revisar
 - a. La actualización de ETES: ***Eficacia y seguridad de hidroxiclороquina, cloroquina solas o en combinación con azitromicina en pacientes COVID-19.*** (Documento anexo)
 - b. Evaluaciones de tecnologías en salud y revisiones rápidas de evidencia disponibles en la plataforma ACTUALIZATE KERALTY disponible en el link: <https://sites.google.com/keralty.com/keraltycoronavirus/equipos-de-salud/documentos-tecnico-cientificos?authuser=0>