



تاریخ: ۱۴۰۰/۰۶/۲۰

شماره: ۲۸/۳۶/۱۶۳۵۴۶

پیوست: دارد

۱۱:۰۸

رئیس محترم بیمارستان تامین اجتماعی رازی-تاکستان
رئیس محترم بیمارستان خصوصی مهرگان-پاستور-دهخدا-ولیعصر (ج۴)
رئیس محترم بیمارستان ارتش
رئیس محترم سازمان نظام پزشکی قزوین
مدیریت محترم درمانگاه پاکروان

با سلام و احترام

به پیوست نامه شماره ۴۰۰/۱۲۴۴۶/۴۰۰ د تاریخ ۱۴۰۰/۰۶/۱۷ معاون محترم
درمان وزارت متبوع مبنی بر "ابلاغ راهنمای تجویز داروی رمدسیویر- نسخه دوم"
جهت استحضار و بهره‌برداری ارسال می‌گردد.
شایان ذکر است راهنمای مذکور در پورتال معاونت درمان به آدرس ذیل نیز قابل
دسترسی می‌باشد.

<http://vct.qums.ac.ir>

مطالب و راهنماهای کروناویروس راهنماها و دستورالعمل‌های موضوعی کرونا
ویروس و داروها

دکتر علی اکبر گرمی
معاون درمان

دبیرخانه شورای راهبردی تدوین راهنماهای سلامت

راهنمای تجویز داروی رمد سیور

(نسخه دوم با استناد به نسخه ۱۰-۱ راهنمای کشوری مدیریت درمان کووید ۱۹)

تنظیم و تدوین:

بر اساس آخرین دستورالعمل کشوری تشخیص و درمان بیماری کووید-۱۹ (نسخه ۱۰-۱)

با همکاری گروه خدمات بستری و سرپایی

دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت، سازمان غذا و دارو

تحت نظارت فنی:

گروه استانداردسازی و تدوین راهنماهای سلامت

دفتر ارزیابی فن آوری، استانداردسازی و تعرفه سلامت

بسمه تعالی
فرم تدوین راهنمای تجویز



نام دارو	کاربرد دارو	افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	شرط تجویز		محل مصرف دارو	دوز و تواتر مصرف دارو	اقدامات مورد نیاز قبل از تجویز دارو	توصیه ها
			اندبکاسیون	کنترا اندبکاسیون				
Remdesivir این دارو به دو فرم پودر و محلول غلیظ موجود است . (جهت انفوزیون وریدی به مدت ۳۰ تا ۱۲۰ دقیقه)	۱. بستری ۲. بستری موقت	*متخصص عفونی *متخصص اطفال و فوق تخصص های آن *متخصص داخلی و فوق تخصص های آن *متخصص طب اورژانس *متخصص بیهوشی *فوق تخصص مراقبت های ویژه	در بیماران درگیری ریوی و هیپوکسیک (نیاز به مصرف اکسیژن مکمل) در اولین فرصت توصیه می گردد. *تجویز این دارودر بیمارانی که اینتوبه می شوند توصیه نمی شود.	حساسیت به Remdesivir یا هر یک از اجزا فورمولاسیون *بیمار در فاز بحرانی (بیمار نیاز به تهویه مکانیکی داشته باشد)	۱. بیمارستان ۲. مراکز بستری موقت داخل بیمارستان	بزرگسالان: (برای بیماران با وزن ۴۰ کیلوگرم و بیشتر) (۱) روز اول ۲۰۰mg و سپس روزانه ۱۰۰mg به صورت انفوزیون وریدی برای دوره درمانی ۵ روز توصیه می گردد. کودکان: نوزادان و کودکان بین ۳/۵ تا ۴۰ کیلوگرم دوز اول ۵ میلی گرم بر کیلوگرم تک دوز در روز اول و سپس ۲/۵ میلی گرم بر کیلوگرم تک دوز روزانه.	انجام آزمایشات پایه شامل: *تست هماتولوژی *تست عملکرد کبد *تست عملکرد کلیه *تست بیوشیمیایی سرم	-بیمار در هنگام انفوزیون پایش شود. -این دارو با هیچ داروی تزریقی دیگری نباید همزمان و از یک لاین تزریق شود. -بعد از اتمام انفوزیون Remdesivir ، در لاین تزریق حداقل ۳۰ میلی لیتر نرمال سالیین فلاش شود. -دوره درمان ۵ روز بوده و با صلاحدید پزشک معالج این دوره درمان به صورت بستری یا بستری موقت تکمیل می گردد. -توجه به تداخلات دارویی -قابل ذکر است ریسک برادی کاردی و هیپرگلیسمی و تهوع و استفراغ در رژیم طولانی تر بیشتر دیده می شود. - رمدهیویر بایستی در مراکز درمانی مجهز به امکانات احیا تزریق گردد.از تزریق این دارو در منزل اکیدا پرهیز شود و بیمار در حین تزریق باید از نظر علائم حیاتی مخصوصا ضربان قلب و فشار خون مانیتور گردد.



بسمه تعالی
فرم تدوین راهنمای تجویز



<p>-با توجه به اسیدی بودن دارو و به دلیل بروز خطر اکستراوزیشن (خروج یا نشت دارو از رگ) و ایجاد آسیب بافتی ، رعایت احتیاطات لازم در این زمینه از جمله اطمینان از فیکس شدن مناسب گردن کاتتر وریدی، شستوشوی مسیر رگ قبل و بعد از تزریق ، انفوزیون آهسته طی حداقل ۳۰ تا ۱۲۰ دقیقه و رقیق سازی طبق دستورالعمل) الزامی است.</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

داروی رمدسیویر

رمدسیویر یک آنالوگ نوکلئوتیدی جدید است که دارای فعالیت *in vitro* علیه (SARS-CoV-2) است.

هر چند در مطالعات مختلف تجویز این دارو با کاهش مرگ و میر بیماران همراه نبوده است اما در بعضی بررسی ها در مواردیکه بیماران نیاز به حداقل حمایت‌های تنفسی داشته اند باعث کاهش مورتالیتته شده است.

پس از ارزیابی بیمار مبتلا به بیماری کووید-۱۹، در صورتی که اندیکاسیون بستری داشته* و در بدو ورود در فاز بحرانی (نیازمند ونتیلاسیون مکانیکی) نباشد ، می تواند کاندید دریافت رمدسیویر باشد.

در این شرایط دو حالت اتفاق می افتد:

- بیمار بستری می شود و درمان در بیمارستان آغاز می شود.

بسمه تعالی

فرم تدوین راهنمای تجویز

- بیمار کاندید بستری است ولی به هر دلیل، امکان بستری در بیمارستان وجود ندارد**:
- در این شرایط امکان دریافت رمدسیویر در مراکز بستری موقت فراهم خواهد بود

روش آماده سازی ویال برای تزریق:

مقدار ۱۹ سی سی آب استریل برای تزریق به پودر لیوفلیزه دارو اضافه نموده و بلافاصله برای ۳۰ ثانیه ویال تکان داده شود سپس برای ۲ تا ۳ دقیقه اجازه دهید تا محتویات نشست کرده و محلول شفاف ایجاد شود، اگر محتویات کامل حل نشوند ویال را برای ۳۰ ثانیه دیگر تکان داده و برای ۲ تا ۳ دقیقه ساکن قرار دهید، این پروسه را تا زمانی که همه محتویات ویال کاملاً حل شوند ادامه دهید. غلظت به دست آمده ۱۰۰ میلی گرم در ۲۰ میلی لیتر است. برای رقیق سازی نهایی، داروی رقیق شده اولیه به ۱۰۰ یا ۲۵۰ میلی لیتر NaCl ۰/۹٪ اضافه شده و به آرامی برای بیست بار وارونه کنید تا مخلوط شوند (تکان ندهید). پودر حل شده قبل رقیق سازی نهایی را تا ۴ ساعت در دمای اتاق و تا ۲۴ ساعت در یخچال می توان نگهداری کرد. همچنین ویال های حاوی محلول ترجیحاً بایستی در ۲۵۰ میلی لیتر نرمال سالین رقیق شود.

نکته: لازم به ذکر است، کادر درمان می بایست تمامی اشتباهات داروپزشکی و عوارض جانبی جدی که به طور بالقوه ممکن است به دلیل تجویز داروی Remdesivir باشند را ردیابی و در سامانه گزارش دهی آنلاین سازمان غذا و دارو به نشانی www.Adr.ttac.ir نمایند.

تداخل دارو-دارو:

تجویز همزمان داروی Remdesivir با کلروکین / هیدروکسی کلروکین ممکن است موجب کاهش اثربخشی Remdesivir شود. با توجه به نیمه عمر طولانی بیولوژیک کلروکین / هیدروکسی کلروکین در بیماران با سابقه مصرف این داروها، این کاهش اثر احتمالی مد نظر قرار گیرد. رمدسیویر تداخلات دارویی زیادی با بسیاری داروهای دیگر دارد و در زمان استفاده از آن باید همواره به این موضوع توجه شود.

تعدیل دوز کلیوی:

در شرایط $eGFR \geq 30$ نیاز به تعدیل دوز ندارد. در $eGFR < 30$ توصیه ای برای استفاده وجود ندارد.



بسمه تعالی
فرم تدوین راهنمای تجویز



تعدیل دوز کبدی:

اگر طول درمان با رمدسیویر افزایش آنزیم کبدی به میزان بیش از ۵ برابر نرمال ($ALT > 5 \text{ ULN}$)، بروز علائم بالینی آسیب کبدی (تهوع، استفراغ، درد شکم، بی اشتها و زردی) به همراه $ALT > 3 \text{ UPN}$ ، افزایش همزمان بیلی روبین بیشتر از ۳ میلی گرم بر دسی لیتر، افزایش $INR > 2$ و $ALP > 3 \text{ ULN}$ اتفاق افتاد توصیه می شود رمدسیویر موقتا قطع و بعد از بررسی سایر علل و نرمال شدن پارامترهای آزمایشگاهی و رفع علائم می تواند مجددا جهت تکمیل دوره درمان شروع شود.

پایش:

پیش از تجویز داروی Remdesivir و سپس یک روز درمیان، آزمایش های عملکرد کبد (AST ، ALT)، بیلی روبین و آلکالین فسفاتاز، هماتولوژی، عملکرد کلیه (کلیرانس کراتینین و کراتینین سرم) و تست ها بیوشیمیایی سرم انجام شود. همچنین بیمار از نظر عوارض مرتبط با انفوزیون دارو پایش شود.

مصرف در بارداری:

اطلاعات دقیقی در رابطه با سلامت مصرف این دارو در زنان باردار در اختیار نیست و برای تجویز، همواره باید مزایا به معایب دارو سنجیده شود. بر اساس راهنمای کشوری مراقبت و درمان کووید در بارداری، برای مادران بستری در بیمارستان با هماهنگی فوکال پوینت درمان بیماری کووید در بیمارستان، قابل استفاده است.

مصرف در شیردهی:

اطلاعاتی در مورد وجود دارو در شیر انسان، اثرات دارو بر شیرخوار و اثر دارو بر تولید شیر در دسترس نیست.