



## Tratamiento de Anticuerpos Monoclonales

### Entienda sus Opciones de Tratamiento contra COVID-19

*¿Dio positivo en la prueba de COVID-19?*

*¿Corre el riesgo de enfermarse gravemente?*

*Si es así, puede ser elegible para recibir tratamiento.*

Si dio positivo en la prueba de COVID-19 y es más probable que se enferme gravemente de COVID-19, su proveedor de atención médica puede recomendarle que reciba tratamiento con uno de los dos anticuerpos monoclonales que pueden ayudar al sistema inmunológico a reconocer y responder más eficazmente al virus que causa COVID-19.

### Bamlanivimab

Eli Lilly and Company recibió la autorización de uso de emergencia (EUA) el 9 de Noviembre, 2020 de la Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA) para el tratamiento con anticuerpos monoclonales Bamlanivimab. La EUA permite a los proveedores de atención médica administrar Bamlanivimab a pacientes positivos de COVID-19 no hospitalizados quienes experimentan síntomas leves a moderados y quienes están en alto-riesgo de síntomas graves y hospitalización. Se demostró en ensayos clínicos que Bamlanivimab reduce la hospitalización relacionada con COVID-19 o visitas al servicio de urgencias en pacientes con alto-riesgo de progresión de la enfermedad.

### Casirivimab/ Imdevimab

Regeneron Pharmaceuticals, Inc. recibió la autorización de uso de emergencia (EUA) el 21 de Noviembre, 2020 de la Administración de Drogas y Alimentos de los Estados Unidos (FDA) por el cóctel de tratamiento en investigación compuesto de dos anticuerpos monoclonales, Casirivimab e Imdevimab. La EUA permite a los proveedores de atención médica administrar Casirivimab/Imdevimab a pacientes positivos de COVID-19 no hospitalizados quienes experimentan síntomas leves a moderados y quienes están en alto-riesgo de síntomas graves y hospitalización. En un ensayo clínico de pacientes con COVID-19, Casirivimab e Imdevimab, administrados juntos, se demostró que reducen la hospitalización relacionada con COVID-19 o visitas al servicio de urgencias en pacientes con alto riesgo de progresión de la enfermedad.

### Disponibilidad y Distribución de Terapias

El Departamento de Salud Pública de Illinois está comprometido a una distribución equitativa y eficiente de terapias con anticuerpos monoclonales, y dispensará las terapias en asociación con AmeriSource Bergen, el distribuidor de terapias. Las asignaciones al estado se basan en el número de pacientes positivos de COVID-19 y el número de pacientes confirmados hospitalizados durante un período de informe de siete días.

De acuerdo con los términos de la EUA para Casirivimab/Imdevimab, El Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos (HHS) supervisa la asignación de este tratamiento y coordina su distribución a los estados.

HHS Protect Public Data Hub – Ubicaciones de distribución de terapéuticos:

<https://protect-public.hhs.gov/pages/therapeutics-distribution#distribution-locations>

Localizador de sitios de infusión de COVID-19 anticuerpos por la National Infusion Center Association:

<https://covid.infusioncenter.org/>



## Tratamiento de Anticuerpos Monoclonales

### Individuales Buscando Tratamiento

Adultos que han dado positivo para Covid-19, que están experimentando síntomas leves a moderados y quienes son considerados “alto-riesgo” que están progresando a un nivel grave de Covid-19 son candidatos para el tratamiento de anticuerpos monoclonales. Pacientes pediátricos deben tener 12 años o más y pesar por lo menos 88 libras para ser elegible para tratamiento. Pacientes de alto-riesgo son aquellos quien tienen ciertas condiciones crónicas de salud, incluyendo:

- Teniendo un índice de masa corporal (BMI) mayor de 35
- Enfermedad Renal Crónica
- Diabetes
- Enfermedad Inmunosupresora
- Aquellos que están actualmente recibiendo tratamiento inmunosupresor

**Individuales que cumplen con los criterios y dan positivo deben contactar a su proveedor de atención médica de confianza sobre una referencia para tratamiento anticuerpo dentro de tres días a no más de 10 días después de la aparición de los síntomas.**

Consulte con su proveedor de atención medica sobre el uso de anticuerpos monoclonales (bamlanivimab o casirivimab/imdevimab).

La emisión de un EUA es diferente que la aprobación del FDA. Para determinar un EUA, la FDA evalúa la evidencia disponible y cuidadosamente mide los riesgos conocidos o potenciales con los beneficios conocidos o potenciales del producto usado durante una emergencia. Basado en la revisión de la totalidad de la evidencia científica disponible, la agencia FDA determino que es razonable creer que bamlanivimab y casirivimab/imdevimab puede ser efectiva en tratar pacientes no hospitalizados con síntomas leves a moderados de Covid-19. Y, cuando usado para tratar a la población autorizada, los beneficios conocidos o potenciales superan los riesgos conocidos o potenciales de la droga. La seguridad y eficacia de esta terapia investigatoria para el tratamiento de Covid-19 continúa siendo evaluada.

**Para más información sobre ubicaciones que proporcionan terapia anticuerpo monoclonales visite:**

[Localizador de sitios de infusión de COVID-19 anticuerpos por la National Infusion Center Association](#)

[HHS Protect Public Health Data Hub: Ubicaciones de distribución de terapéuticos](#)

Su [departamento de salud pública local](#)

## Recursos relacionados sobre tratamientos anticuerpos monoclonales

- [Office of the Assistant Secretary for Preparedness and Response \(ASPR\) Cartera de Contramedidas medica](#)
- [Mas información sobre la EUA para bamlanivimab](#)
- [Mas información sobre la EUA para casirivimab/imdevimab](#)