



## **AIFA e Gilead annunciano che l'Italia è tra i Paesi che testeranno l'antivirale remdesivir per il trattamento del COVID-19**

**Si tratta di due studi di fase 3 che coinvolgeranno i centri con maggior numero di pazienti in Italia**

Roma 12 marzo 2020

### **Due nuovi studi clinici**

AIFA e Gilead hanno annunciato oggi che l'Italia parteciperà ai 2 studi di fase 3 promossi da Gilead Sciences per valutare l'efficacia e la sicurezza della molecola sperimentale remdesivir negli adulti ricoverati con diagnosi di COVID-19 (nuovo coronavirus).

Gli studi saranno inizialmente condotti presso l'Ospedale Sacco di Milano, il Policlinico di Pavia, l'Azienda Ospedaliera di Padova, l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Parma e l'Istituto Nazionale di Malattie Infettive Lazzaro Spallanzani. Si stanno identificando in collaborazione con AIFA altri centri in Regioni con alta incidenza dell'infezione da coronavirus per l'inclusione negli studi.

### **Usi compassionevoli**

Remdesivir non è ancora approvato dalle autorità regolatorie per uso terapeutico e viene fornito per uso compassionevole - al di fuori degli studi clinici - per il trattamento in emergenza di singoli pazienti affetti da COVID-19 in gravi condizioni e senza valide alternative terapeutiche.

Per ulteriori informazioni alla stampa:

Gilead Sciences Italia  
Gemma Saccomanni  
gemma.sacomanni@gilead.com

AIFA  
ufficiostampaifa@aifa.gov.it