

背景

Remdesivir 是一种用于治疗新冠肺炎患者的试验性抗病毒药物。有关使用 remdesivir 治疗新冠肺炎患者的安全性和有效性的信息有限。不过有临床试验表明，这种药物能够让患者更快痊愈。这就是美国食品和药物管理局 (FDA) 授权紧急使用该药物进行治疗的原因。

什么是紧急使用授权(EUA)?

FDA 已经紧急授权使用 remdesivir。EUA 允许在紧急情况下(如新冠肺炎病毒爆发的情况下)使用未经批准的医疗产品或未经批准使用的医疗产品，以诊断、治疗或预防严重或威胁生命的疾病或病症。

Remdesivir 尚未通过 FDA 批准或通过产品相同类型的审查。有多种原因会让 FDA 颁发 EUA，比如没有足够的、经批准的，或可使用替代品时。此外，FDA 是根据一切现有的科学证据做出决定的。如果科学证明，我们有理由相信该产品符合某些安全、性能和标签标准，并在新冠肺炎病毒爆发期间对患者有效，则可以使用该产品。

我们在做什么？

部门正设法向医院提供一切可以治疗新冠肺炎病毒患者的方案。我们正在向宾夕法尼亚州的医院分发从联邦政府收到的 remdesivir。医院将根据最近七天内医院新冠肺炎病毒患者数量接收药品。也会根据病人的病情接收药品，例如，患者是否使用呼吸机。

接收 remdesivir 的医院名单参见 [此处](#)。

这种药品如何生效？

根据患者病情的严重程度，每天静脉注射一次 Remdesivir，为期 10 天。根据 FDA 的说法，这种药物可以降低体内冠状病毒的数量，帮助患者更快康复。不过，目前有多项正在进行的临床试验在对 remdesivir 治疗新冠肺炎病毒的安全性和有效性进行评估

还有其他治疗选择吗？

像 remdesivir 一样，FDA 也会允许紧急使用其他药物治疗新冠肺炎住院患者。医疗保健师会告知您可以参加的临床试验。

您可以选择是否接受 remdesivir 治疗。如果您决定不接受这种药物治疗，或想在任何时候停止使用这种药物，您的标准医疗保健项目内容不会发生变动。

更多信息参考资料

欲知详情，请访问 <https://www.health.pa.gov/topics/disease/Pages/Coronavirus.aspx>

欲了解 remdesivir 的更多详情，请访问 [概况介绍](#)

向 FDA MedWatch 报告药品的副作用，网址 www.fda.gov/medwatch or call 1-800-FDA-1088.

请编辑短信 **741-741** 发送至 **PA**，危机情况短信热线