

Hoja informativa tras administración de Evusheld®

1. ¿Qué es Evusheld®?

Evusheld® es una combinación de anticuerpos monoclonales, tixagevimab y cilgavimab, indicado para la prevención de la infección por SARS-CoV-2. Su uso está autorizado en personas de 12 años o más y con un peso de al menos 40 kg. Según recomendación de la Comisión de Salud Pública, está indicado en:

- Personas con inmunosupresión basal grave, tanto por enfermedad como por tratamiento, con respuesta inadecuada a la vacunación. También se podrá valorar en personas con respuesta adecuada para completar la protección.
- Personas con riesgo muy alto de enfermedad grave por SARS-CoV-2 en los que está contraindicada la vacunación.

2. ¿Cuál es el riesgo específico que tienen las personas inmunodeprimidas?

Según un estudio realizado en España en personas hospitalizadas por COVID-19 entre marzo y junio de 2020, el riesgo de fallecimiento de las personas con inmunosupresión en global fue casi el doble que las personas no inmunodeprimidas, aumentando este riesgo desde un 50% más en personas con tratamientos biológicos hasta casi un 200% más en personas con leucemia.

Otro estudio, realizado en EEUU entre diciembre 2020 y octubre 2021, mostró que a pesar de la vacunación con dos dosis todas las personas con enfermedad grave por SARS-CoV-2 tenían al menos un factor de riesgo y el 78% de los fallecidos al menos cuatro. De entre estos factores de riesgo el de más peso es la inmunodepresión, con un riesgo aproximadamente del doble que para una persona sana. Otros factores de riesgo son la obesidad, la diabetes o enfermedades crónicas de corazón, pulmón, hígado o riñón.

Actualmente, con el levantamiento de las restricciones y las medidas de protección en la población general, el riesgo de enfermar para las personas inmunodeprimidas ha aumentado.

3. ¿Es eficaz Evusheld®?

Los últimos datos publicados, tras un seguimiento de 6 meses, muestra una reducción del riesgo de desarrollar COVID-19 con síntomas del 83%. En el análisis no se ha reportado casos de enfermedad grave ni fallecimiento relacionado con COVID-19.

4. ¿Es seguro Evusheld®?

En el estudio de seguridad, tras un seguimiento medio de 137 días, 40.9% de los sujetos que recibieron Evusheld notificaron algún evento adverso comparado con 40.2% de los que recibieron placebo. La frecuencia de aparición de eventos adversos graves fue similar entre los dos grupos (2.7% frente a 2.4%). Los eventos adversos notificados fueron mayoritariamente leves o moderados. Los más frecuentes son: dolor de cabeza, fatiga y tos.

Aunque de manera muy infrecuente, las personas que recibieron Evusheld® en el estudio sufrieron un porcentaje mínimamente mayor de eventos adversos cardiovasculares que aquellos que recibieron placebo. No se ha establecido una relación causal entre Evusheld® y estos eventos.

5. ¿Qué signos de alarma debe vigilar tras la administración del fármaco?

Debe buscar asistencia médica urgente en caso de aparición en los días siguientes a la administración del anticuerpo monoclonal:

- Dolor de cabeza intenso o inusual que empeora o no responde a tratamiento analgésico habitual.
- Visión borrosa, náuseas y vómitos, dificultad al hablar, disminución de fuerza, somnolencia o convulsiones.
- Dificultad para respirar o dolor en el pecho.

6. ¿Qué otras recomendaciones generales deben seguir manteniendo las personas de alto riesgo?

Las personas inmunodeprimidas y de alto riesgo de desarrollar enfermedad grave por SARS-CoV-2, a pesar de la protección que les brinda la vacuna y/o el fármaco administrado, no deben olvidar mantener las siguientes medidas de protección:

- Completar la vacunación, incluyendo la dosis adicional y la dosis de recuerdo de la vacuna.
- Uso de mascarilla.
- Lavado frecuente de manos.
- Ventilación de espacios cerrados.
- Mantener la distancia social.

Ante cualquier duda, consulte con su médico u obtenga más información en www.murciasalud.es/vacunaCOVID19