

# Remdesivir for the Treatment of Covid-19 — Preliminary Report

J.H. Beigel, K.M. Tomashek, L.E. Dodd, A.K. Mehta, B.S. Zingman, A.C. Kalil, E. Hohmann, H.Y. Chu, A. Luetkemeyer, S. Kline, D. Lopez de Castilla, R.W. Finberg, K. Dierberg, V. Tapson, L. Hsieh, T.F. Patterson, R. Paredes, D.A. Sweeney, W.R. Short, G. Touloumi, D.C. Lye, N. Ohmagari, M. Oh, G.M. Ruiz-Palacios, T. Benfield, G. Fätkenheuer, M.G. Kortepeter, R.L. Atmar, C.B. Creech, J. Lundgren, A.G. Babiker, S. Pett, J.D. Neaton, T.H. Burgess, T. Bonnett, M. Green, M. Makowski, A. Osinusi, S. Nayak, and H.C. Lane, for the ACTT-1 Study Group Members\*

## QU'EN EST-IL DU TRAITEMENT AVEC REMDESIVIR POUR LA COVID-19? (PARTIE 1/2)

Le remdesivir, un inhibiteur de l'ARN polymérase de l'ARN-dépendante avec une activité inhibitrice contre le SARS-CoV et le MERS-CoV, a été identifié très tôt comme un candidat thérapeutique prometteur pour la Covid-19 en raison de sa capacité à inhiber le SARS-CoV-2 in vitro.



### Devis/Méthodes:

- Essai randomisé contrôlé, en double aveugle, contre placebo, du remdesivir IV x 10 jours (dose de charge de 200 mg puis 100 mg/jour)
- Stratification par site (60 sites & 13 sous-sites à travers le monde) et par sévérité de la présentation

**Population:** Adultes hospitalisés avec Covid-19 avec atteinte des voies respiratoires inférieures.

**Issue primaire:** Taux de récupération défini par un congé de l'hôpital ou par le maintien de l'hospitalisation à des fins de contrôle des infections uniquement (catégorie de sévérité de 1 à 3).



**Résultats:** 1063 patients randomisés; 1059 analysés à l'interim

**Arrêt précoce de l'étude, re-:** délai de récupération plus court dans le groupe remdesivir aux analyses préliminaires!

- Aucun déséquilibre significatif au niveau des caractéristiques de base observé entre les 2 groupes.

**Table 1. Demographic and Clinical Characteristics at Baseline.\***

Characteristic	All (N=1063)	Remdesivir (N=541)	Placebo (N=522)
Age — yr	58.9±15.0	58.6±14.6	59.2±15.4
Male sex — no. (%)	684 (64.3)	352 (65.1)	332 (63.6)
Race or ethnic group — no. (%)†			
American Indian or Alaska Native	7 (0.7)	4 (0.7)	3 (0.6)
Asian	134 (12.6)	77 (14.2)	57 (10.9)
Black or African American	219 (20.6)	108 (20.0)	111 (21.3)
White	565 (53.2)	279 (51.6)	286 (54.8)
Hispanic or Latino — no. (%)	249 (23.4)	132 (24.4)	117 (22.4)
Median time (IQR) from symptom onset to randomization — days‡	9 (6–12)	9 (6–12)	9 (7–13)
No. of coexisting conditions — no. /total no. (%)‡			
None	193/920 (21.0)	91/467 (19.5)	102/453 (22.5)
One	248/920 (27.0)	131/467 (28.1)	117/453 (25.8)
Two or more	479/920 (52.1)	245/467 (52.5)	234/453 (51.7)
Coexisting conditions — no./total no. (%)			
Hypertension	460/928 (49.6)	231/469 (49.3)	229/459 (49.9)
Obesity	342/925 (37.0)	177/469 (37.7)	165/456 (36.2)
Type 2 diabetes	275/927 (29.7)	144/470 (30.6)	131/457 (28.7)
Score on ordinal scale — no. (%)			
4. Hospitalized, not requiring supplemental oxygen, requiring ongoing medical care (Covid-19–related or otherwise)	127 (11.9)	67 (12.4)	60 (11.5)
5. Hospitalized, requiring supplemental oxygen	421 (39.6)	222 (41.0)	199 (38.1)
6. Hospitalized, receiving noninvasive ventilation or high-flow oxygen devices	197 (18.5)	98 (18.1)	99 (19.0)
7. Hospitalized, receiving invasive mechanical ventilation or ECMO	272 (25.6)	125 (23.1)	147 (28.2)
Baseline score missing	46 (4.3)	29 (5.4)	17 (3.3)

**Score de sévérité ici**

\* Plus–minus values are means ±SD. Percentages may not total 100 because of rounding. IQR denotes interquartile range. The full table of baseline characteristics is available in the Supplementary Appendix.

† Race and ethnic group were reported by the patients. The number of patients in other races and ethnic groups are listed in Table S1 in the Supplementary Appendix.

‡ As of April 28, 2020, data on symptom onset were missing for 15 patients; data on coexisting conditions were missing for 133 patients and were incomplete for 10 patients.

# Remdesivir for the Treatment of Covid-19 — Preliminary Report

J.H. Beigel, K.M. Tomashek, L.E. Dodd, A.K. Mehta, B.S. Zingman, A.C. Kalil, E. Hohmann, H.Y. Chu, A. Luetkemeyer, S. Kline, D. Lopez de Castilla, R.W. Finberg, K. Dierberg, V. Tapson, L. Hsieh, T.F. Patterson, R. Paredes, D.A. Sweeney, W.R. Short, G. Touloumi, D.C. Lye, N. Ohmagari, M. Oh, G.M. Ruiz-Palacios, T. Benfield, G. Fätkenheuer, M.G. Kortepeter, R.L. Atmar, C.B. Creech, J. Lundgren, A.G. Babiker, S. Pett, J.D. Neaton, T.H. Burgess, T. Bonnett, M. Green, M. Makowski, A. Osinusi, S. Nayak, and H.C. Lane, for the ACTT-1 Study Group Members\*

## QU'EN EST-IL DU TRAITEMENT AVEC REMDESIVIR POUR LA COVID-19? (PARTIE 2/2)

### Résultats:

- Temps de récupération médian de 11 jours (95%CI: 9 à 12) avec remdesivir VS 15 jours (95%CI: 13 à 19) avec placebo.
  - Taux de récupération de 1,32 (95%CI: 1,12 à 1,55;  $p < 0,001$ ).
    - c-à-d. ceux avec remdesivir ont 1,32 fois le taux de récupération de ceux avec placebo.
  - Pas de différence significative d'un score initial de sévérité à l'autre
- Estimations de Kaplan-Meier de la mortalité à 14 jours de 7,1% avec remdesivir VS 11,9% avec placebo
  - Risque relatif de décès 0,70 (95%CI: 0,47 à 1,04)
    - c-à-d. non significatif

**Table 2. Outcomes Overall and According to Score on the Ordinal Scale in the Intention-to-Treat Population.\***

	Overall*		Ordinal Score at Baseline							
	Remdesivir (N=538)	Placebo (N=521)	4		5		6		7	
			Remdesivir (N=67)	Placebo (N=60)	Remdesivir (N=222)	Placebo (N=199)	Remdesivir (N=98)	Placebo (N=99)	Remdesivir (N=125)	Placebo (N=147)
<b>Recovery</b>										
No. of recoveries	334	273	61	47	177	128	47	43	45	51
Median time to recovery (95% CI) — days	11 (9–12)	15 (13–19)	5 (4–6)	6 (4–8)	7 (6–8)	9 (7–11)	16 (NE–10)	22 (NE–12)	NE–NE	28 (NE–22)
Rate ratio (95% CI)†	1.32 (1.12–1.55 [P<0.001])		1.38 (0.94–2.03)		1.47 (1.17–1.84)		1.20 (0.79–1.81)		0.95 (0.64–1.42)	
<b>Mortality</b>										
Hazard ratio (95% CI)	0.70 (0.47–1.04)		0.46 (0.04–5.08)		0.22 (0.08–0.58)		1.12 (0.53–2.38)		1.06 (0.59–1.92)	
No. of deaths by day 14	32	54	1	1	4	19	13	13	13	19
Kaplan–Meier estimate — % (95% CI)	7.1 (5.0–9.9)	11.9 (9.2–15.4)	1.5 (0.2–10.1)	2.5 (0.4–16.5)	2.4 (0.9–6.4)	10.9 (7.1–16.7)	15.2 (9.0–25.0)	14.7 (8.7–24.3)	11.3 (6.7–18.8)	14.1 (9.2–21.2)
<b>Ordinal score at day 15 (±2 days) — no. (%)‡</b>										
Patients with baseline and day 15 score data — no.	434	410	60	51	196	161	71	77	101	115
1	99 (22.8)	76 (18.5)	22 (36.7)	15 (29.4)	54 (27.6)	45 (28.0)	13 (18.3)	7 (9.1)	10 (9.9)	8 (7.0)
2	158 (36.4)	127 (31.0)	25 (41.7)	21 (41.2)	95 (48.5)	66 (41.0)	28 (39.4)	27 (35.1)	6 (5.9)	10 (8.7)
3	11 (2.5)	6 (1.5)	7 (11.7)	4 (7.8)	4 (2.0)	2 (1.2)	0	0	0	0
4	23 (5.3)	20 (4.9)	1 (1.7)	3 (5.9)	12 (6.1)	7 (4.3)	4 (5.6)	4 (5.2)	6 (5.9)	6 (5.2)
5	34 (7.8)	40 (9.8)	3 (5.0)	5 (9.8)	14 (7.1)	6 (3.7)	2 (2.8)	7 (9.1)	15 (14.9)	22 (19.1)
6	16 (3.7)	14 (3.4)	1 (1.7)	0 (0)	1 (0.5)	3 (1.9)	6 (8.5)	6 (7.8)	7 (6.9)	5 (4.3)
7	60 (13.8)	72 (17.6)	0 (0)	2 (3.9)	12 (6.1)	12 (7.5)	5 (7.0)	13 (16.9)	43 (42.6)	45 (39.1)
8	33 (7.6)	55 (13.4)	1 (1.7)	1 (2.0)	4 (2.0)	20 (12.4)	13 (18.3)	13 (16.9)	14 (13.9)	19 (16.5)
Odds ratio (95% CI)	1.50 (1.18–1.91 [P=0.001])		1.51 (0.76–3.00)		1.31 (0.89–1.92)		1.60 (0.89–2.86)		1.04 (0.64–1.68)	

\* P values and confidence intervals have not been adjusted for multiple comparisons. NE denotes not possible to estimate.

† Recovery rate ratios and hazard ratios were calculated from the stratified Cox model; P values for these ratios were calculated with the stratified log-rank test. Recovery rate ratios greater than 1 indicate a benefit for remdesivir; hazard ratios less than 1 indicate a benefit for remdesivir.

‡ The ordinal score at day 15 is the patient's worst score on the ordinal scale during the previous day. In the remdesivir group, 103 patients did not have ordinal scale scores for the day 15 visit at the time of the data freeze (11 with mild-to-moderate illness and 92 with severe illness). In the placebo group, 109 patients did not have ordinal scale scores for the day 15 visit at the time of the data freeze (12 with mild-to-moderate illness and 97 with severe illness). Two patients died 15 days after randomization and are included in the ordinal scale scores but not in the estimate of mortality by day 14. Scores on the ordinal scale are as follows: 1, not hospitalized, no limitations of activities; 2, not hospitalized, limitation of activities, home oxygen requirement, or both; 3, hospitalized, not requiring supplemental oxygen and no longer requiring ongoing medical care (used if hospitalization was extended for infection-control reasons); 4, hospitalized, not requiring supplemental oxygen but requiring ongoing medical care (Covid-19–related or other medical conditions); 5, hospitalized, requiring any supplemental oxygen; 6, hospitalized, requiring noninvasive ventilation or use of high-flow oxygen devices; 7, hospitalized, receiving invasive mechanical ventilation or extracorporeal membrane oxygenation (ECMO); and 8, death. Odds ratios and P values were calculated with the use of a proportional odds model. Odds ratio values greater than 1 indicate a benefit for remdesivir.

- Pas de différence significative dans les taux d'événements indésirables:
  - Taux d'événements indésirables GRAVES chez 114 patients (21,1%) du groupe remdesivir VS 141 patients (27,0%) du groupe placebo
  - Taux d'événements indésirables grade 3 ou 4 chez 156 patients (28,8%) dans le groupe remdesivir VS 172 (33,0%) dans le groupe placebo

### Limites:

- Données préliminaires; mise à jour à venir pour les 1063 patients randomisés

### CE QU'IL FAUT RETENIR!

Le remdesivir s'est révélé supérieur au placebo pour réduire le délai de récupération chez les adultes avec atteinte des voies respiratoires inférieures et hospitalisés avec la COVID-19.