

# EFIKASI DAN KEAMANAN TERAPI

*by* Ernawanty Situmorang

---

**Submission date:** 07-Feb-2025 02:35PM (UTC+0700)

**Submission ID:** 2581092159

**File name:** EfikasidanKeamananTerapi.pdf (423.09K)

**Word count:** 2554

**Character count:** 15986

**EFIKASI DAN KEAMANAN TERAPI HIPERIMUNOGLOBULIN CYTOMEGALOVIRUS TERHADAP KEJADIAN INFEKSI KONGENITAL HUMAN CYTOMEGALOVIRUS****EFFICACY AND SAFETY OF CYTOMEGALOVIRUS HYPERIMMUNOGLOBULIN THERAPY AGAINST THE INCIDENCE OF HUMAN CYTOMEGALOVIRUS CONGENITAL INFECTION****Abitmer Gultom<sup>1\*</sup>, Karlos Berlusconi Sihaloho<sup>2</sup>**<sup>1,2</sup> Universitas Kristen IndonesiaE-mail: abitmer.gultom@uki.ac.id<sup>1\*</sup>, coronariacordis@gmail.com<sup>2</sup>**Abstrak**

Latar Belakang: Infeksi cytomegalovirus pada kehamilan dapat menyebabkan cmv kongenital. Terapi hyerimmunoglobulin human Cytomegalovirus (CMV) bertujuan untuk mencegah terjadinya infeksi vertikal kepada janin yang menyebabkan kongenital cmv. Oleh karena itu, penulis melakukan tinjauan literatur sistematis untuk mengetahui khasiat hyperimmunoglobulin dengan meninjau parameter hasil. Metode: Tinjauan literatur sistematis yang mengikuti pedoman Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analysis (PRISMA). Hasil: Melalui pencarian data di Pubmed, Science Direct, dan Cochrane menggunakan kata kunci 'Therapy' 'Pregnancy' 'Pregnant' 'Cytomegalovirus' 'Treatment', didapatkan 230 artikel. Kemudian dilakukan seleksi, terdapat 52 artikel yang tereklusi, Review artikel sebanyak 43, case control studies sebanyak 30, cohort studies sebanyak 35, dan observational studies sebanyak 71 artikel, sehingga didapatkan 2 jurnal yang memenuhi kriteria inklusi. Kesimpulan sebanyak 30% dan 35,6% kejadian kongenital CMV pada kelompok ibu yang diberikan HIG, dibandingkan dengan kelompok kontrol yaitu sebesar 44%.

**Kata kunci:** Hiperimmunoglobulin, Cytomegalovirus, Kehamilan, Terapi

### **Abstract**

*Background:* Cytomegalovirus infection in pregnancy can cause congenital human Cytomegalovirus (CMV). CMV hyperimmunoglobulin therapy aim to prevent vertical infection to the fetus causing congenital CMV, therefore, the authors conducted a systematic literature review to determine the efficacy of hyperimmunoglobulin by reviewing outcome parameters. *Methods:* Systematic literature review following the Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta- Analysis (PRISMA) guidelines. *Results:* Through data search in Pubmed, Science Direct, and Cochrane using the keywords 'Therapy' 'Pregnancy' 'Pregnant' 'Cytomegalovirus' 'Treatment', 230 articles were obtained. Then the selection was carried out, there were 52 articles that were excluded, 43 review articles, 30 case control studies, 35 cohort studies, and 71 observational studies, so that 2 journals were obtained that met the inclusion criteria. *Conclusion:* as much as 30% and 35.6% of CMV congenital events in the group of mothers given HIG, compared to the control group which was 44%.

**Keywords:** Hyperimmunoglobulin, Cytomegalovirus, Pregnancy, Treatment.

## PENDAHULUAN

Human Cytomegalovirus (CMV) hyperimmunoglobulin spesifik CMV adalah infeksi bawaan yang paling umum (CMV-HyperIg), penelitian di negara berkembang, angka nonrandomized telah mendukung kejadiannya hingga 0,7% dari semua manfaat potensial pada hasil klinis kelahiran hidup (Kagan & Hamprecht, 1999, 2020). Bukti dari uji coba terinfeksi, lahir dengan penyakit klinis prospektif tentang kemampuan CMV-dan risiko 30-40% gejala sisa neurologis HyperIg untuk mencegah infeksi CMV jangka panjang (Kagan & Hamprecht, 2017; Townsend dkk., 2013), sementara neonatus tanpa gejala memiliki risiko 6-23% mengalami gangguan pendengaran signifikan dalam tingkat transmisi di kemudian hari dalam kehidupan vertikal dalam studi non-acak, dalam 2 (Fowler & Boppana, 2006). Di Eropa, uji coba terkontrol placebo acak infeksi CMV primer terjadi pada 1- 8% wanita hamil, dengan tingkat penularan CMV maternofetal sebesar 32%. Diperkirakan 25% bayi yang baru lahir akan tertular infeksi jika ibu mereka terinfeksi pada trimester pertama dan angka ini meningkat dua kali lipat pada trimester berikutnya (Townsend dkk., 2013).

Namun, baru-baru ini, Shara-Nissan et al. melaporkan uji coba acak terkontrol placebo pertama yang menunjukkan bahwa pengobatan dengan valasiklovir oral dapat mengurangi tingkat penularan vertikal pada infeksi CMV primer 2020). Pengalaman penelitian yang lebih

luas tersedia untuk

penelitian di negara berkembang, angka nonrandomized telah mendukung kejadiannya hingga 0,7% dari semua manfaat potensial pada hasil klinis kelahiran hidup (Kagan & Hamprecht, 1999, 2020). Bukti dari uji coba terinfeksi, lahir dengan penyakit klinis prospektif tentang kemampuan CMV-dan risiko 30-40% gejala sisa neurologis HyperIg untuk mencegah infeksi CMV jangka panjang (Kagan & Hamprecht, 2017; Townsend dkk., 2013), sementara neonatus tanpa gejala memiliki risiko 6-23% mengalami gangguan pendengaran signifikan dalam tingkat transmisi di kemudian hari dalam kehidupan vertikal dalam studi non-acak, dalam 2 (Fowler & Boppana, 2006). Di Eropa, uji coba terkontrol placebo acak infeksi CMV primer terjadi pada 1- 8% wanita hamil, dengan tingkat penularan CMV maternofetal sebesar 32%. Diperkirakan 25% bayi yang baru lahir akan tertular infeksi jika ibu mereka terinfeksi pada trimester pertama dan angka ini meningkat dua kali lipat pada trimester berikutnya (Townsend dkk., 2013).

Sampai saat ini penelitian mengenai terapi untuk mengobati infeksi

cytomegalovirus pada ibu hamil masih sangat sedikit dan terbatas, maka dari itu tujuan utama penelitian adalah untuk menggambarkan efikasi serta keamanan terapi dengan menggunakan

hyperimmunoglobulin pada ibu hamil

## METODE

Tinjauan sistematis dilakukan berdasarkan aturan pernyataan PRISMA (*Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses*). Uji coba terkontrol secara acak ditelaah melalui database medis, dengan aturan

yang memenuhi syarat untuk systematic review. (4) O = Outcome. Variabel hasil utama dari penelitian yang memenuhi

(*Preferred Reporting Items for Systematic Reviews and Meta-Analyses*). CMV pada bayi. (5) S = Settings. Hanya Uji coba terkontrol secara acak ditelaah studi RCT yang disertakan. melalui database medis, dengan aturan

Kriteria eksklusi adalah laporan Operator Boolean *Cytomegalovirus, OR CMV AND Pregnancy, OR Pregnant AND Hyperimmunoglobulin*. (review). Hasil pencarian diunduh dan

Hasil pencarian diunduh dan selanjutnya, penghapusan duplikat juga selanjutnya, penghapusan duplikat dilakukan menggunakan aplikasi Zotero. dilakukan menggunakan aplikasi Zotero. Studi berdasarkan judul dan abstrak Studi kemudian disaring, diekstraksi, kemudian dilanjutkan dengan kriteria dianalisis, dan disintesis untuk data inklusi oleh satu pengulas independen.

kualitatif dan kuantitatif. Judul dan Pengumpulan data dalam penelitian abstrak penelitian disaring sesuai dengan ini mengikuti diagram alur PRISMA, kriteria inklusi oleh satu pengulas termasuk identifikasi penelitian dalam independen. Setiap ketidaksepakatan *database*; penyaringan duplikasi, judul, didiskusikan untuk mencapai dan abstrak; menilai teks kelayakan kesepakatan lengkap; dan ekstraksi dan analisis

Penelitian ini disaring dengan penelitian yang disertakan. Kami kriteria inklusi dan eksklusi. Kriteria mengekstraksi studi secara manual pada inklusi adalah (1) P = Population. Pasien tabulasi ekstraksi. Data yang diekstrak hamil. (2) I = intervention. Penelitian adalah (1) Penulis dan tahun publikasi, yang memenuhi syarat untuk dimasukkan dalam meta-analisis hanya menggunakan (2) Negara, (3) Desain studi, (4) terapi hyperimmunoglobulin CMV tanpa batasan dosis dan rute pemberian. (3) C = Karakteristik dan jumlah sampel, (5) Comparison. Studi membandingkan Dosis, dan (9) Kelompok Kontrol. penggunaan hyperimmunoglobulin CMV dengan plasebo atau biomaterial lain

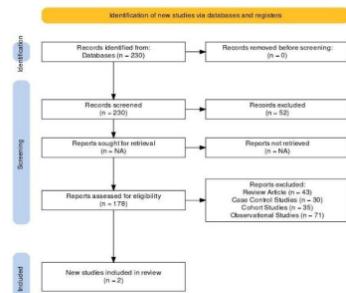
Studi inklusi akhir dievaluasi untuk risiko bias menggunakan *Revised Tool*

*for Risk of Bias in Randomized Trials*

(RoB 2.0) yang terdiri dari lima domain. Penulis akan menilai risiko bias sesuai dengan algoritma yang telah dibuat oleh Cochrane. Hasilnya kemudian akan diinput dalam file domain bias (.xlsx). File tersebut kemudian akan dimasukkan ke dalam website ROBVIS agar data yang dihasilkan dapat divisualisasikan dengan baik.

## HASIL DAN PEMBAHASAN

Semua studi dipublikasikan dari tahun 2014 sampai 2021. Jumlah sampel



**Gambar 1 Alogaritma Prisma**

pada studi berkisar dari 123 sampai 304 dan durasi *follow-up* 30 hari. Didapatkan Rata-rata usia pasien dalam studi ini intervensi vs kontrol (30 tahun vs 29,9 tahun). Semua pasien didapatkan memenuhi syarat, yaitu menunjukan adanya kejadian kongenital CMV.

**Tabel 1. Karakteristik Studi**

Studi	Desan Studi	Sampel		Jenis Intervensi	Umur Rata-Rata	Dosis Terapi	Follow-up (bulan)	Kontrol	Kejadian Kongenital CMV
		Karakteristik	Jumlah						
Ravello et al, 2014	RCT	Ibu hamil yang terkena infeksi primer CMV pada usia kehamilan 5-26 minggu	123	Injeksi Intravena	30	100 U/KgBB	1	Plasebo	45 neonatus
Devlieger et al, 2021	RCT	Ibu hamil berusia 18-45 tahun yang diskriminasi CMV pada usia < 14 minggu	304	Injeksi Intravena	29,9	200 U/KgBB	1	Plasebo	31 neonatus

### Penilaian Risiko Bias

Artikel yang didapat memiliki risiko bias yang rendah sebagai individu (gambar 1).



Gambar 1. Penilaian Bias

Tabel 2. Angka Kejadian Kongenital CMV

Studi	Kelompok Intervensi	Kelompok Kontrol
Ravello et al, 2014 <sup>11</sup>	18 Kongenital CMV dari 61 Kelahiran (30%)	27 kongenital CMV dari 62 kelahiran (44%)
Devlieger et al, 2021 <sup>12</sup>	16 Kongenital CMV dari 45 Kelahiran (35,6%)	15 Kongenital CMV dari 34 Kelahiran (44%)

Berdasarkan hasil studi Ravello et al didapatkan sebanyak 30% kejadian kongenital CMV pada kelompok ibu yang diberikan HIG, sedangkan pada hasil studi Devlieger et al didapatkan sebanyak 35,6% angka kejadian kongenital CMV pada kelompok ibu yang diberikan HIG.

Berdasarkan hasil tinjauan sistematis, didapatkan pada penelitian hasil studi Ravello et al didapatkan sebanyak 30% kejadian kongenital CMV pada kelompok ibu yang diberikan HIG, sedangkan pada hasil studi Devlieger et al didapatkan sebanyak 35,6% angka

kejadian kongenital CMV pada kelompok ibu yang diberikan HIG dibandingkan dengan kelompok kontrol yaitu sebesar 44% pada kedua studi. Pada penelitian Ravello et al, didapatkan hasil yang tidak signifikan antara kelompok ibu dengan pemberian HIG dengan plasebo, begitupula berdasarkan hasil penelitian Devlieger et al, didapatkan hasil yang tidak signifikan pada kelompok ibu yang diberikan terapi HIG dibandingkan dengan kelompok plasebo (Devlieger dkk., 2021; Revello dkk., 2014).

Demikian pula, globulin hiperimun tidak secara signifikan mengubah tingkat DNA ibu dalam darah atau waktu untuk membersihkan DNA dari darah, juga tidak secara signifikan mengubah tingkat DNA dalam plasenta. Tidak ada perbedaan signifikan dalam tingkat DNA dalam darah yang dicatat pada kedua kelompok penelitian antara wanita yang menularkan virus dan mereka yang tidak menularkan virus pada sebuah temuan yang sesuai dengan hasil penelitian sebelumnya (Revello dkk., 2014). Dalam sebuah penelitian, 27 dari 67 bayi baru lahir (40%) yang lahir dari ibu yang telah diobati dengan immune globulin intravena ditemukan terinfeksi saat lahir. Namun, tidak jelas apakah kemanjuran

pencegahan yang lebih rendah dari hasil pendengaran. Persentase yang globulin imun standar dibandingkan signifikan dari reaksi merugikan dengan globulin hiperimun disebabkan neutropenia di antara pasien yang diobati oleh perbedaan antara protokol penelitian atau persiapan globulin imun (Adler & Nigro, 2009; Revello dkk., 2014).

Infeksi kongenital CMV merupakan salah satu penyebab utama kecacatan pada bayi. Penularan CMV melalui plasenta menghasilkan sekuel dari hasil yang merugikan, termasuk pembatasan pertumbuhan janin yang parah, hidrosefalus, mikrosefali, dan kematian janin (Dollard dkk., 2007; El-Qushayri dkk., 2021). Infeksi CMV lebih terkait dengan sistem saraf pusat atau kerusakan organ seperti gangguan pendengaran sensorineural, gangguan pendengaran bilateral, keterbelakangan mental, dan korioretinitis daripada infeksi berulang.

Kehadiran antibodi ibu pada infeksi sekunder, yang bertindak sebagai penghalang pertahanan, mengurangi hasil kelahiran yang merugikan tetapi tidak mencegah perjalanan virus transplasenta (El-Qushayri dkk., 2021).

Tidak adanya vaksin untuk melindungi dari infeksi CMV mendorong perlunya mengembangkan strategi lain untuk pencegahan dan pengobatan ibu hamil dan bayi yang baru lahir. Namun, tujuan pemberian hiperimmunoglobulin pada ibu yang terinfeksi tampaknya menjadi faktor prediktor yang signifikan untuk tingkat CMV bawaan (El-Qushayri dkk., 2021).

Pengobatan utama yang disarankan adalah gansiklovir dan valgansiklovir. Valgansiklovir ini lebih aman dalam hal neutropenia. Neonatus yang menerima 6 mg/kg gansiklovir secara intravena dua kali per hari menunjukkan peningkatan

dibandingkan dengan kelompok plasebo, namun terbukti dapat mengurangi angka kejadian kongenital CMV. Maka dari itu masih perlunya penelitian-penelitian uji klinik randomisasi untuk melihat dan mengetahui efikasi penggunaan hyperimmunoglobulin terutama pada ibu hamil untuk mencegah terjadinya kongenital CMV

#### DAFTAR PUSTAKA

- <sup>6</sup> Adler, S. P., & Nigro, G. (2009). Findings and conclusions from CMV hyperimmune globulin treatment trials. *Journal of Clinical Virology*, *46*, S54–S57. <https://doi.org/10.1016/j.jcv.2009.08.017>
- <sup>1</sup> Chen, Y.-N., Hsu, K.-H., Huang, C.-G., Chiang, M.-C., Chu, S.-M., Chen, C.-L., Hsu, J.-F., & Chueh, H.-Y. (2023). Clinical Characteristics of Infants with Symptomatic Congenital and Postnatal Cytomegalovirus Infection—An 11-Year Multicenter Cohort Study in Taiwan. *Children*, *11*(1), 17. <https://doi.org/10.3390/children11010017>
- <sup>2</sup> Choodinatha, H. K., Jeon, M. R., Choi, B. Y., Lee, K.-N., Kim, H. J., & Park, El-Qushayri, A. E., Ghozy, S., Abbas, A. S., Dibas, M., Dahy, A., Mahmoud, A. R., Afifi, A. M., & El-Khazragy, J. Y. (2023). Cytomegalovirus infection during pregnancy. *Obstetrics & Gynecology Science*, *66*(6), 463–476. <https://doi.org/10.5468/ogs.23117>
- <sup>3</sup> Devlieger, R., Buxmann, H., Nigro, G., Enders, M., Jückstock, J., Siklós, P., Wartenberg-Demand, A., Schüttrumpf, J., Schütze, J., Rippel, N., Herbold, M., Niemann, G., & Friese, K. (2021). Serial Monitoring and Hyperimmunoglobulin versus Standard of Care to Prevent Congenital Cytomegalovirus Infection: A Phase III Randomized Trial. *Fetal Diagnosis and Therapy*, *48*(8), 611–623. <https://doi.org/10.1159/000518508>
- Dollard, S. C., Grosse, S. D., & Ross, D. S. (2007). New estimates of the prevalence of neurological and sensory sequelae and mortality associated with congenital cytomegalovirus infection. *Reviews in Medical Virology*, *17*(5), 355–363. <https://doi.org/10.1002/rmv.544>

- N. (2021). Hyperimmunoglobulin <sup>10</sup><sub>18</sub> therapy for the prevention and treatment of congenital cytomegalovirus: a systematic review and meta-analysis. *Expert Review of Anti-infective Therapy*, 19(5), 661–669. <https://doi.org/10.1080/14787210.2021.1846521>
- Fowler, K. B., & Boppana, S. B. (2006). Congenital cytomegalovirus (CMV) infection and hearing deficit. <sup>15</sup><sub>12</sub> *Journal of Clinical Virology*, 35(2), 226–231. <https://doi.org/10.1016/j.jcv.2005.09.016>
- Hughes, B. (2019). LB17. Randomized Trial to Prevent Congenital Cytomegalovirus (CMV). *Open Forum Infectious Diseases*, 6(Supplement\_2), S1000–S1001. <https://doi.org/10.1093/ofid/ofz415.2500>
- Kagan, K. O., & Hamprecht, K. (2017). Cytomegalovirus infection in pregnancy. <sup>23</sup><sub>5</sub> *Archives of Gynecology and Obstetrics*, 296(1), 15–26. <https://doi.org/10.1007/S00404-017-4380-2/METRICS>
- Nigro, G., Adler, S. P., La Torre, R., & Best, A. M. (2005). Passive Immunization during Pregnancy for Congenital Cytomegalovirus Infection. *New England Journal of Medicine*, 353(13), 1350–1362. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa04337>
- Nigro, G., Adler, S. P., Lasorella, S., Iapadre, G., Maresca, M., Mareri, A., Di Paolantonio, C., Catenaro, M., Tambucci, R., Mattei, I., Carta, G., D'Alfonso, A., Patacchiola, F., Aurora Fioroni, M., Manganaro, L., Giancotti, A., Pancallo, D., Lauri, S., Liuzzi, G., ... Pisano, P. (2020). High-Dose Cytomegalovirus (CMV) Hyperimmune Globulin and Maternal CMV DNAemia Independently Predict Infant Outcome in Pregnant Women With a Primary CMV Infection. *Clinical Infectious Diseases*, 71(6), 1491–1498. <https://doi.org/10.1093/cid/ciz1030>
- Nigro, G., La Torre, R., Anceschi, M. M., Mazzocco, M., & Cosmi, E. V. (1999). Hyperimmunoglobulin therapy for a twin fetus with cytomegalovirus infection and growth restriction. *American*

*Journal of Obstetrics and Gynecology*, 180(5), 1222–1226.  
[https://doi.org/10.1016/S0002-9378\(99\)70620-4](https://doi.org/10.1016/S0002-9378(99)70620-4)

<sup>10</sup> Revello, M. G., Lazzarotto, T., Guerra, B., Spinillo, A., Ferrazzi, E., Kustermann, A., Guaschino, S., <sup>8</sup> Vergani, P., Todros, T., Frusca, T., Arossa, A., Furione, M., Rognoni, V., Rizzo, N., Gabrielli, L., Klerys, C., & Gerna, G. (2014). A Randomized Trial of Hyperimmune <sup>7</sup> Globulin to Prevent Congenital <sup>6</sup> Cytomegalovirus. *New England Journal of Medicine*, 370(14), 1316–1326.  
<https://doi.org/10.1056/NEJMoa1310214>

Shahar-Nissan, K., Pardo, J., Peled, O., Krause, I., Bilavsky, E., Wiznitzer,

A., Hadar, E., & Amir, J. (2020). Valaciclovir to prevent vertical transmission of cytomegalovirus after maternal primary infection during pregnancy: <sup>11</sup> a randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *The Lancet*, 396(10253), 779–785. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(20\)31868-7](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(20)31868-7)

<sup>8</sup> Townsend, C. L., Forsgren, M., Ahlfors, K., Ivarsson, S.-A., Tookey, P. A., & Peckham, C. S. (2013). Long-term Outcomes of Congenital <sup>13</sup> Cytomegalovirus Infection in Sweden and the United Kingdom. *Clinical Infectious Diseases*, 56(9), 1232–1239.

<sup>9</sup> <https://doi.org/10.1093/cid/cit018>

# EFIKASI DAN KEAMANAN TERAPI

## ORIGINALITY REPORT

<b>18%</b>	<b>16%</b>	<b>17%</b>	<b>11%</b>
SIMILARITY INDEX	INTERNET SOURCES	PUBLICATIONS	STUDENT PAPERS

## PRIMARY SOURCES

- |    |   |     |
|----|---|-----|
| 1  | <a href="http://ouci.dntb.gov.ua">ouci.dntb.gov.ua</a><br>Internet Source   | 4%  |
| 2  | <a href="http://pure.lib.cgu.edu.tw">pure.lib.cgu.edu.tw</a><br>Internet Source   | 2%  |
| 3  | Submitted to Brigham Young University<br>Student Paper  | 1 % |
| 4  | Submitted to Galen College<br>Student Paper   | 1 % |
| 5  | <a href="http://www.lib.kobe-u.ac.jp">www.lib.kobe-u.ac.jp</a><br>Internet Source   | 1 % |
| 6  | Submitted to Nottingham Trent University<br>Student Paper   | 1 % |
| 7  | <a href="http://hdl.handle.net">hdl.handle.net</a><br>Internet Source   | 1 % |
| 8  | Pauline Sartori, Charles Egloff, Najeh Hcini, Christelle Vauloup Fellous, Claire Périllaud-Dubois, Olivier Picone, Léo Pomar. "Primary, Secondary, and Tertiary Prevention of Congenital Cytomegalovirus Infection", <i>Viruses</i> , 2023<br>Publication | 1 % |
| 9  | Submitted to University of Oxford<br>Student Paper  | 1 % |
| 10 | <a href="http://mdpi-res.com">mdpi-res.com</a><br>Internet Source   | 1 % |

11	123dok.net Internet Source	1 %
12	da Silva, Julieta Dias Moreira. "Diagnóstico da Infeção Congénita por CMV Recorrendo a Pools de Saliva", Universidade NOVA de Lisboa (Portugal), 2024 Publication	1 %
13	Submitted to La Trobe University Student Paper	1 %
14	aisyah.journalpress.id Internet Source	1 %
15	Cecilia Liberati, Giulia Sturniolo, Giulia Brigadoi, Silvia Cavinato et al. "Burden of Congenital CMV Infection: A Narrative Review and Implications for Public Health Interventions", Viruses, 2024 Publication	1 %
16	repository.uki.ac.id Internet Source	1 %
17	www.frontiersin.org Internet Source	<1 %
18	pure.manchester.ac.uk Internet Source	<1 %
19	www.mdpi.com Internet Source	<1 %
20	jidhealth.com Internet Source	<1 %
21	Giovanni Nigro, Mario Muselli. "Prevention of Congenital Cytomegalovirus Infection: Review and Case Series of Valaciclovir versus	<1 %

# Hyperimmune Globulin Therapy", Viruses, 2023

Publication

- 
- 22 Raied A. Badierah, Vladimir N. Uversky, Elrashdy M. Redwan. "Dancing with Trojan horses: an interplay between the extracellular vesicles and viruses", Journal of Biomolecular Structure and Dynamics, 2020  $<1$  %  
Publication
- 
- 23 da Silva, Joana Moura. "A Grávida e a Infecção por Citomegalovírus", Universidade do Porto (Portugal), 2024  $<1$  %  
Publication
- 
- 24 [recima21.com.br](http://recima21.com.br)  $<1$  %  
Internet Source
- 

Exclude quotes      Off  
Exclude bibliography      Off

Exclude matches      Off