



ESTUDIO DE PEP A LA COVID-19

ANTECEDENTES

Más de las tres cuartas partes de las transmisiones de COVID-19 ocurren por contacto directo dentro de las viviendas. Las personas con COVID-19 pueden tener síntomas leves o moderados, pero aun así contagiar la infección.

La profilaxis posterior a la exposición (PEP) se define como el uso de un medicamento después de estar expuesto o potencialmente expuesto a un agente infeccioso para evitar contraer la infección. En función de la experiencia con PEP para otras infecciones, sabemos que se debe comenzar a usar un medicamento lo antes posible después de la posible exposición para evitar que la persona se enferme.

OBJETIVO Y CRONOGRAMA DEL ESTUDIO

El estudio de PEP a la COVID-19 pretende responder el siguiente interrogante: **Si una persona que ha estado expuesta al virus SARS-CoV-2 toma un medicamento a diario durante 14 días, ¿el medicamento logrará impedir que contraiga la COVID-19/enfermedad por coronavirus?**

Este es un estudio aleatorizado multicéntrico de PEP con hidroxiclороquina (HCQ) para la prevención de la infección por SARS-CoV-2 en adultos expuestos al virus. En este estudio se inscribirá a un máximo de 2,000 varones y mujeres de varias instituciones de los Estados Unidos que cumplan con los criterios de aptitud.

A los voluntarios que participen en el estudio se les pedirá que tomen un medicamento, completen una encuesta en línea para evaluar sus síntomas y obtengan una muestra con hisopo del interior de la nariz todos los días, durante 14 días. El día 28, se obtendrá una muestra con hisopo final y se completará una encuesta. Los voluntarios participarán en el estudio durante aproximadamente 28 días.

PARTICIPE EN EL ESTUDIO

Vaya a www.covid19pepstudy.org. Haga clic en JOIN THIS STUDY (participar en este estudio).

Ingrese el código de derivación de abajo, responda unas pocas preguntas y envíe su encuesta para revisión.

Código de derivación:
XX-XXX-XXX

Si es apto para el estudio, el equipo del estudio puede comunicarse con usted para proporcionarle más información e invitarlo a participar en una selección para el estudio.

Es posible que sus muestras no se analicen lo suficientemente rápido como para ayudar a proporcionarle atención clínica. Le damos prioridad al análisis de muestras para atención clínica antes que las muestras de investigación de este estudio. Si está enfermo, busque atención médica a través de su proveedor habitual. Puede comunicarse con nosotros para recibir sus resultados.

Este estudio está dirigido por International Clinical Research Center/Department of Global Health de University of Washington, junto con UW Virology Research Clinic, New York University, SUNY Upstate Medical University, Tulane University, University of California, Los Angeles, y University of Maryland, con el apoyo económico de Bill & Melinda Gates Foundation. Este proyecto forma parte de COVID-19 Therapeutics Accelerator, que coordina trabajos de investigación y desarrollo, y cuyos objetivos son eliminar las barreras que impiden el desarrollo de fármacos y avanzar en el conocimiento científico para enfrentar la epidemia.

Para más información, visite
www.covid19pepstudy.org

W DEPARTMENT OF
GLOBAL HEALTH
UNIVERSITY OF WASHINGTON



BOSTON
MEDICAL
CENTER

NYU Langone
Health

UPSTATE
MEDICAL UNIVERSITY
INSTITUTE FOR GLOBAL HEALTH
AND TRANSLATIONAL SCIENCE


Tulane University

UCLA Health


UNIVERSITY OF MARYLAND
SCHOOL OF MEDICINE
CENTER FOR VACCINE DEVELOPMENT
AND GLOBAL HEALTH

 UNIVERSITY OF WASHINGTON
VIROLOGY RESEARCH CLINIC

BILL & MELINDA
GATES foundation