



Unidad de Investigaciones Clínicas
Recinto de Ciencias Médicas - UPR
Escuela de Medicina



ACTG A5320

Hoja de Resumen del Participante

Estudio de Cohortes de Largo Plazo de la Infección Viral con Hepatitis C (V-HICS)

Descripción Breve:

Este estudio es para hombres y mujeres que son VIH + y están contagiados con Hepatitis C (*co-infección*) y para hombres y mujeres que SOLO están infectados con Hepatitis C (*mono-infectados*).

El participante **NO** puede estar activo en un tratamiento para la Hepatitis C al momento de registrarse en este estudio **V-HICS**. Este estudio no provee medicamentos, pero los participantes pueden comenzar un nuevo tratamiento de Hepatitis C, como parte de otro ensayo clínico, después de registrarse en este estudio (**V-HICS**).

En el estudio, se tomarán muestras de sangre para comparar las diferencias entre personas con el virus de Hepatitis C y las diferencias genéticas entre cada persona, que podrían contribuir al éxito o el fracaso de los tratamientos para la Hepatitis C.

Este estudio, utilizará un cuestionario, que medirá la calidad de vida de cada persona y cómo el éxito o fracaso del tratamiento afecta la calidad de vida.

Al momento de entrar a este estudio, los participantes habrán recibido y completado el tratamiento para la hepatitis C como parte de otro ensayo clínico, en los pasados 12 meses.

Propósito del Estudio:

Este estudio contribuirá a entender el impacto del éxito (respuesta viral sostenida) o el fracaso del tratamiento de Hepatitis C en la salud de las personas a través de los años. También, nos ayudará a entender el periodo de resistencia a medicamentos nuevos para el VHC y su duración en la persona, y cuáles serán sus efectos en futuros tratamientos para el VHC.

Requisitos para entrar al Estudio:

- Hombres y mujeres co-infectados con VIH+/Hep C, con al menos 18 años de edad
- o
- Hombres y mujeres mono-infectados con VHC, con al menos 18 años de edad.
- Haber completado tratamiento para la Hepatitis C en los pasados 12 meses, como parte de otro ensayo clínico.
- No estar **actualmente** en tratamiento para la Hepatitis C.
- **Tener el compromiso de cumplir con las visitas de estudio dos veces al año y una visita, de una hora, antes de comenzar en otro ensayo clínico que incluya tratamiento de Hepatitis C, después de su registro a este ensayo clínico (V-HICS)**

Tratamiento

Ninguno (este es un estudio observacional y no provee ningún tipo de medicación)

Duración del estudio

Cada participante será seguido por 5 años.

Para más información contactar a:

Proyecto ACTU

Daniel Casiano, BSN, RN: Cel. (787) 384-6177

Ileana Boneta, BSN, RN: Tel. (787) 767-9193