



Proyecto ACTU

PROTOCOLOS ABIERTOS A RECLUTAMIENTO		Criterios Inclusión Generales
1	A5320: Viral Hepatitis C Infection Long-term Cohort Study (V-HICS)	➤ Diagnóstico VIH+ y HCV+, ≥ 18 años de edad ➤ Haber completado el tratamiento de HCV/DAA en los pasados 12 meses
2	A5324: A Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled Trial Comparing Antiretroviral Intensification with Maraviroc and Dolutegravir with No Intensification or Intensification with Dolutegravir Alone for the Treatment of Cognitive Impairment in HIV	➤ Diagnóstico VIH+, ≥ 18 años de edad ➤ Carga Viral de VIH menor de 50 copias ➤ Estar tomando ART por al menos 12 meses antes de la entrada al estudio ➤ Diagnóstico de HAND
3	A5329: Interferon-Free Therapy for Chronic Hepatitis C Virus Genotype 1 Infection in Subjects with HIV-1 Coinfection Receiving Concurrent Antiretroviral Therapy. Sub-estudio A5334s y A5335s	➤ Diagnóstico VIH+, entre 18 y 70 años de edad ➤ Carga Viral de VIH <50 copias ➤ Infección crónica de VHC ➤ Conteo de CD4+ ≥200 cells/uL
4	A5341s: Size and Decay of HIV-1 Reservoirs in Tissues and Cerebrospinal Fluid in Participants on Long-Term Antiretroviral Therapy: A Substudy of A5321, the ACTG HIV Reservoirs Cohort (AHRC) Study.	➤ Actualmente participando en el A5321 ➤ No tener valores consecutivos de VIH mayor de 200 copias/mL en o después de 48 semanas consecutivas en ART.
5	REPRIEVE (A5332): Randomized Trial to Prevent Vascular Events in HIV-Infected Patients. Sub-estudio A5333s	➤ Diagnóstico VIH+, ≥40 a ≤75 años de edad ➤ Conteo CD4 ≥ 100 ➤ estar en ART por ≥ 180 días
6	ZIKA-002: Phase I, Placebo-Controlled, Double-Blind Study To Evaluate The Safety, Tolerability, AND Immunogenicity Of GLS-5700, Administered ID Followed By Electroporation In Dengue Virus-Seropositive Adults.	➤ Age 18-65 years ➤ Seropositive for dengue virus infection ➤ No autoimmune disease ➤ No history of receipt of either dengue virus or yellow fever virus vaccination
PROTOCOLOS EN DESARROLLO		
A5345: Identification of Biomarkers to Predict Time to Plasma HIV RNA Rebound and Post-Treatment Viral Control during an Intensively Monitored Antiretroviral Pause (IMAP).		
A5357: A Proof-of-Concept Study of Long-Acting Cabotegravir Plus VRC01LS to Maintain Viral Suppression in HIV-1-infected Adults.		
A5359: Long-Acting Antiretroviral Therapy in Non-adherent HIV-Infected Individuals		
A5360: Minimal vs. Standard Monitoring for the Delivery of All Oral Ribavirin-Free Pan Genotypic Directly Acting Antivirals (DAA) to Chronically Infected Treatment Naïve HCV Populations Globally: MINMON Study		
A5361s: Pitavastatin to REduce Physical Function Impairment and FRailty in HIV (PREPARE)		
A5347s: Anatomic Reservoir Substudy of A5345 (Biomarkers to Predict HIV-1 Rebound During IMAP)		

Rev. por: SID, 4/NOV/2016



Jorge L. Santana, MD
Director e Investigador Principal Proyecto ACTU
IUPR-CTU



Aprobado por WIRB # 14893372.0

Estudio Clínico

Fase 1
de la **VACUNA GLS-5700**
contra el virus de
ZIKA

Sé voluntario para el estudio ZIKA-002 de la Vacuna GLS-5700 para prevenir la infección del virus de Zika.

Esta investigación clínica es para saber si la vacuna, en etapa de investigación, es segura, tolerable y puede causar una respuesta inmunológica que nos indique la capacidad de la vacuna de prevenir la infección del virus del Zika.

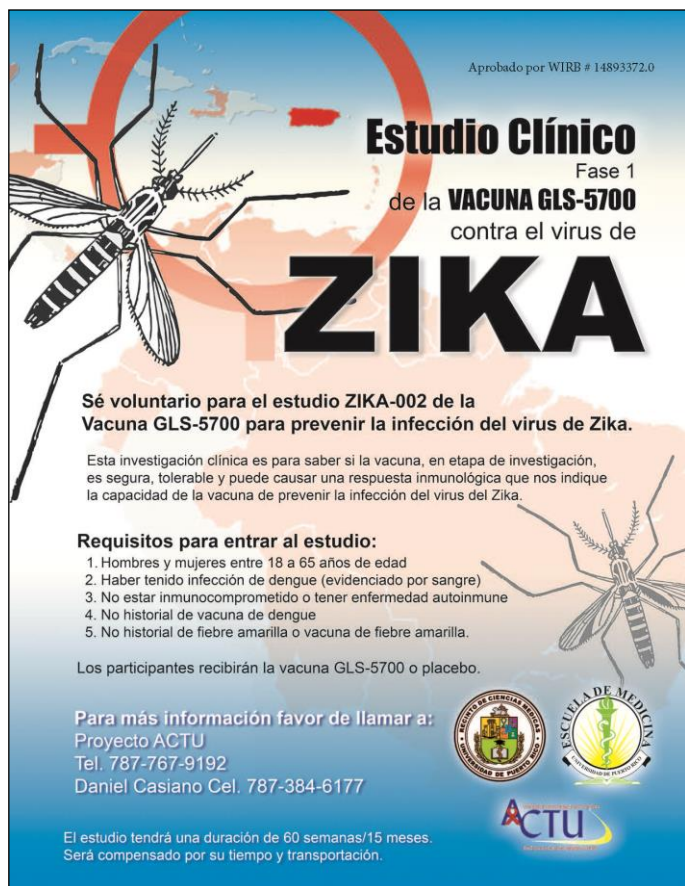
Requisitos para entrar al estudio:

1. Hombres y mujeres entre 18 a 65 años de edad
2. Haber tenido infección de dengue (evidenciado por sangre)
3. No estar inmunocomprometido o tener enfermedad autoinmune
4. No historial de vacuna de dengue
5. No historial de fiebre amarilla o vacuna de fiebre amarilla.

Los participantes recibirán la vacuna GLS-5700 o placebo.

Para más información favor de llamar a:
Proyecto ACTU
Tel. 787-767-9192
Daniel Casiano Cel. 787-384-6177

El estudio tendrá una duración de 60 semanas/15 meses.
Será compensado por su tiempo y transportación.



Haga lo que le dice SU Corazón

♥ Las mujeres con VIH tienen 3 veces más riesgo de sufrir un ataque cardíaco que las mujeres que no están infectadas por el virus.

♥ La salud cardíaca de las mujeres con VIH es importante.

¡Obtenga más información sobre el estudio REPRIEVE y cómo inscribirse!

www.reprievetrial.org
<http://md.rcm.upr.edu/actu5401/>

Para más información favor de llamar a:
Proyecto ACTU
Tel. 787-767-9192
Daniel Casiano Cel.
787-384-6177



Para más información: Daniel Casiano, Director Equipo de Comunidad
♦ daniel.casiano@upr.edu ♦ Tel. 787-767-9192, -9193, -9194, -9195 ♦ Fax 787-754-8002
P.O. Box 365067 San Juan, PR 00936-5067