



Proyecto ACTU

Rev. por: SID, 03MAY2017

PROTOCOLOS ABIERTOS A RECLUTAMIENTO		Criterios Inclusión Generales
1	A5320: Viral Hepatitis C Infection Long-term Cohort Study (V-HICS) <i>Non-SVR arms (Group A, coinfectd and Group B, monoinfected) is open to accrual.</i>	➤ 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. Screening and Enrollment Open for the 12 Week Cohorts B and D Sub-estudio 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 Sub-estudio A5361s	➤ 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
7	A5345: Identification of Biomarkers to Predict Time to Plasma HIV RNA Rebound and Post-Treatment Viral Control during an Intensively Monitored Antiretroviral Pause (IMAP). Sub-estudio A5347s	➤ Diagnóstico VIH+, entre 18 y 70 años de edad. ➤ Conteo de CD4+ ≥200 cells/uL ➤ Carga Viral de VIH <20 copias/mL (Roche TaqMan v2.0) o <40 copias/mL (Abott).
9	ARBO-001: SUBSTUDY OF LABORATORY ANALYSIS OF IMMUNE REACTIONS TO ZIKA VIRUS AMONG INDIVIDUALS WITH PAST OR RECENT ZIKA VIRUS INFECTION	➤ entre 18 y 65 años de edad ➤ Infección del virus de Zika coinfirmada



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



Futuros Estudios:

Rev. por: SID, 28ABR2017

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.

A5363: A Multicenter, Prospective, Double-Blind, Randomized Placebo-Controlled Study to Evaluate the Effects of Cenicriviroc on Arterial Inflammation in People Living with HIV.

A5366: Selective Estrogen Receptor Modulators to Enhance the Efficacy of Viral Reactivation with Histone Deacetylase Inhibitors.

A5367: A Phase I Randomized Study of the Safety And Ability to Prevent Viral Relapse of Vedolizumab In Participants With Treated Acute HIV Infection Who Undergo Antiretroviral Treatment Interruption.

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 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