志愿者招募 | 你的参与,也许能让HIV预防性药物早日到来

多元×健康×平等= 酷儿论坛 2018-07-05





如何科学预防HIV?

小瓜瓜之前只知道要正确使用安全套, 万一发生了高危行为, 要在第一时间服用阻断药(反正很贵就是了

不过最近,小瓜瓜接触到一个新名词——"艾滋暴露前预防(pre-exposure prophylaxis, 简称PrEP)",简单来说,就是指**没有感染艾滋病毒** 的人群,通过服用一些特殊的药物,来降低由于高危行为而感染的风险,从而达到预防艾滋的目的。

其实早在六年前,美国食品药管理局就已经正式核准Truvada(特鲁瓦达)的暴露前预防用药。2015年,奥巴马发布的美国未来五年《防治 HIV病毒/艾滋病战略》中,也重点寄希望于这款"能够预防HIV病毒感染"的药物。

致力于防艾教育的非盈利组织Avert也在其官网指出,正确使用PrEP可以有效降低HIV感染,感染几率接近于零。

然而遗憾的是,国内目前对于艾滋暴露前预防的临床研究仍为空白......

直到最近,淅一医院HIV研究中心携手GSK,正在进行一项HIV暴露前预防药物(PrEP)的I期临床研究,在没有感染艾滋病毒的中国男性中,评价试验药物CAB的安全性和可接受性,以及CAB在体内吸收和排出的情况。

区别于Truvada日复一目的口服用药,CAB这种长效注射给药的方式不失为一种更为便捷的选择。



那么,推动HIV预防性药物在国内的普及,我们凭着一己之力,又能做些什么呢?

或许可以成为一名志愿者,参与到这次研究工作之中。

* * *

研究需要志愿者做什么呢?

符合研究条件(详情见下文)后筛选入组,项目预计持续时间为89周;

入组后,首先进入28天的口服药物研究阶段(第1-4周);

第二阶段中, 在第5, 9, 17, 25, 33周需要到研究中心进行随访(第5-41周);

第三阶段为无给药访视期(第41-89周)。

从入选到实验结束第89周随访,参与者一共需要回到研究中心17次来完成随访,随访内容包括常规医疗检查,接受研究药物,抽取研究血样 样本,艾滋病毒检测等。

受试者获益评估

- ① 研究将向每位受试者提供一种针对HIV感染的综合预防措施,包括HIV监测和咨询,受试者可能会从HIV教育和预防活动获益
- ② 受试者每次访视可获得交通补助约200元,每次血样样本抽取可获得营养补助约300元;

受试者风险评估

本次同期实验已在美国FDA进入临床三期,就目前结果分析,附加风险较小。

受试者入选标准

研究参与者需为18-65岁的成年男性,具有获得HIV的风险,具体定义为在过去24个月内至少有一位随意性伴侣,且即时监测(POC)HIV测试结果为无反应,筛选时没有检测到HIV-1 RNA。

同时需满足非HIV高风险获得者,且不具有其他高风险的受试者。



~ ~ ~

! 咨询&报名方式!

请直接联系浙江大学医学院附属第一医院的HIV团队(朱彪,解奕瑞,黄莺):

0571-87236416, 17764540271

地址: 杭州市庆春路79号浙一医院感染科9号楼3楼307访谈室

也可以来咨询我们的志愿者(renxy1996)

