

**NCT06136702**

(ELEVATE AS) Estudo prospectivo que avalia a aceitabilidade e viabilidade da auto-coleta de HPV para detecção precoce de câncer cervical em mulheres de difícil acesso por meio de sessões educativas e acompanhamento.

**DESENHO** Tipo de Estudo Indisponível

**TÍTULO ORIGINAL** EarLy dEtection of cerVical cAnceR in Hard-to-reach Populations of Women Through Portable and Point-of-care HPV TEsting Acceptability Study

**RESUMO** O estudo investiga a aceitabilidade de testes de autoamostragem de HPV para detecção precoce de câncer cervical em populações de mulheres de difícil acesso, usando um design prospectivo de dois braços. O braço 1 envolve uma sessão educacional sobre saúde sexual e rastreamento de câncer cervical, seguida de um acompanhamento de 3 meses, enquanto o braço 2 inclui a mesma sessão educacional mais autoamostragem no local e um acompanhamento após 3 meses. O estudo avalia atitudes, adesão e experiências dos usuários com a autoamostragem de HPV, seu impacto no acompanhamento em comparação com o rastreamento padrão e a viabilidade da autoamostragem versus sessões educacionais e cuidados padrão.

**PACIENTE IDEAL** Adulto entre 25 e 65 anos que já foi sexualmente ativo e não foi diagnosticado ou está em tratamento para câncer

do colo do útero. Este indivíduo não fez histerectomia e não está atualmente grávida. Eles são fluentes no idioma local, garantindo uma comunicação eficaz durante o estudo. O paciente se enquadra nas diretrizes de idade para triagem de câncer do colo do útero de acordo com os padrões europeus. Eles estão comprometidos em participar do estudo e atendem a todos os critérios de saúde necessários.

**PATROCINADOR** University Ghent

Para informações completas, acesse o estudo no [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov).

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)



**AINDA NÃO RECRUTANDO**

**SP** Fundação Pio XII 14780-360, Barretos

[REPORTAR ERRO](#)