

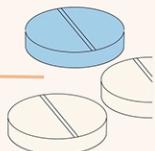
ESTUDIO DE FASE III, MULTICENTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MK-4482 PARA LA PREVENCIÓN DE COVID-19 EN LAS Y LOS ADULTOS QUE RESIDAN CON UNA PERSONA CON COVID-19

MOLNUPIRAVIR o MOV es un profármaco análogo ribonucleosídico con actividad antivírica de amplio espectro contra una gran variedad de virus ARN.

MOV se está desarrollando como un tratamiento profiláctico oral para COVID-19 en las y los individuos inicialmente asintomáticos mayores o igual a 18 años de edad que residan con una persona con COVID-19.



El estudio consiste en la administración de MOV 800 mg por 5 días vs placebo (1:1) cada 12 horas y posteriormente un seguimiento de los posibles síntomas atribuibles a la COVID-19 hasta el día 29 del estudio.



CRITERIOS DE INCLUSIÓN:

- Edad de >18 años.
- El o la participante es un contacto familiar de un caso índice. (Caso índice: Persona con COVID-19 confirmada, con síntomas no mayor a 5 días de inicio).
- El o la participante no tiene sintomatología o diagnóstico confirmado de COVID-19
- No haber recibido vacunación contra COVID-19



CRITERIOS DE EXCLUSIÓN:

- Enfermedad renal crónica con diálisis o hemodálisis.
- VIH con carga viral reciente >50 copias/ml o enfermedad definitoria de SIDA en los últimos 6 meses.
- Antecedentes de VHB o VHC con alguno de los siguientes: Cirrosis, enfermedad hepática terminal, hepatocarcinoma.
- Plaquetas <100.00 /ul.
- Participación en otro estudio clínico de intervención.

**SI CONOCES PERSONAS INTERESADAS,
INVÍTALAS A LLAMAR O ENVIAR UN MENSAJE
PARA SU VALORACIÓN MÉDICA.**

TEL. 5574002992

ClinicalTrials.gov: NCT04939428
Estudio aprobado por el Comité de Ética del INCMNSZ: 3828



wa.link/f91eev



GOBIERNO DE
MÉXICO

SALUD



INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS MÉDICAS
Y NUTRICIÓN SALVADOR ZUBIRÁN