

Estudio ACTIV-6 | Ivermectina 400

Resumen de resultados

ACTIV-6



Los participantes de investigaciones desempeñan un papel fundamental en generar resultados de estudios. **El equipo de investigadores, médicos y socios comunitarios de ACTIV-6 valora el tiempo y el compromiso de los participantes del estudio y el papel que desempeñan en ayudar a promover la atención de las personas con COVID-19.**

A continuación, compartimos los resultados de la parte de **ivermectina 400** del estudio. **Estos resultados no afectan la participación en otras partes de ACTIV-6 que continúan inscribiendo a participantes. Si actualmente está participando en el estudio ACTIV-6, continúe tomando los medicamentos del estudio y respondiendo las encuestas.** Esperamos que compartir estos resultados ayude a los participantes a comprender el importante rol que desempeñan en ACTIV-6 y en la investigación clínica y a sentirse orgullosos de ello.



¿Qué es la ivermectina 400?

La ivermectina es un medicamento que se introdujo en 1971 como un antiparasitario animal. Fue aprobada para uso en humanos en 1986 para matar los parásitos que causan la ceguera de río y otras enfermedades. En la parte de ivermectina 400 del estudio, los participantes tomaron una dosis de 400 mcg/kg o un placebo todos los días durante tres días. El placebo tiene el mismo aspecto que el medicamento del estudio, pero no contiene ningún ingrediente activo. Luego, los investigadores compararon los resultados de las personas que tomaron ivermectina con los resultados de las personas que tomaron el placebo para saber si había alguna diferencia significativa.



¿Cuáles fueron los resultados del estudio para la ivermectina?

Los investigadores no hallaron ningún beneficio por tomar ivermectina en esta dosis o período para el tratamiento de la COVID-19. Las personas que tomaron ivermectina durante el estudio no tuvieron menos visitas al hospital o a la sala de emergencias en comparación con quienes tomaron el placebo.

La mayoría de las personas del estudio se sintieron mejor independientemente de si tomaron o no ivermectina. La ivermectina no parece ser mejor que otras opciones que ya tenemos para tratar la COVID-19.

No hubo inquietudes de seguridad con la administración de ivermectina a esta dosis durante este período. Esto muestra que es seguro tomar ivermectina como parte de un estudio de investigación clínica. ACTIV-6 continuará estudiando este medicamento a una dosis más alta (600 mcg/kg) y durante un período más prolongado (seis días).

Esto nos ayudará a saber si administrar ivermectina a una dosis más alta durante un período más prolongado marcará una diferencia suficiente como para considerarse una buena opción para el tratamiento de la COVID-19. Nos comprometemos a compartir los resultados de la parte de ivermectina 600 del estudio cuando estén disponibles.



¿Qué es ACTIV-6?

ACTIV-6 es un ensayo de plataforma, lo que significa que evalúa varios medicamentos diferentes al mismo tiempo, en lugar de uno solo. Todos los medicamentos evaluados en el estudio son seguros y están aprobados para diferentes enfermedades y afecciones. Puede obtener más información sobre los medicamentos que se evalúan [aquí](#).



¿Cuándo se llevó a cabo esta parte del estudio?

ACTIV-6 inscribió a participantes en la parte del estudio de ivermectina 400 desde junio de 2021 hasta febrero de 2022. Se inscribió a un total de 1,537 participantes en esta parte del estudio.



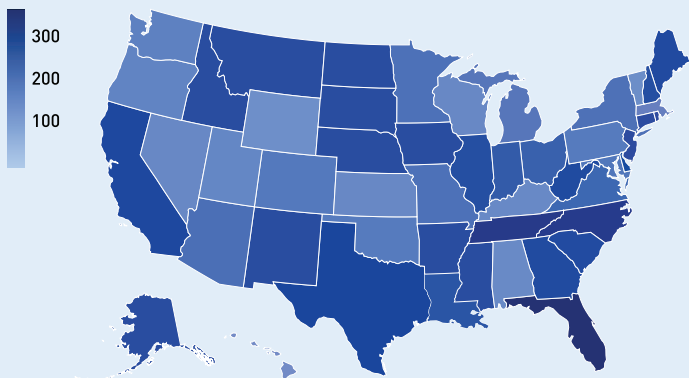
¿Cómo ayudarán estos resultados a las personas con COVID-19?

Los resultados de este estudio podrían ayudar a las personas con COVID-19 leve a moderada a sentirse mejor más rápidamente al proporcionar opciones de tratamiento en el hogar que ya están aprobadas para otras enfermedades y afecciones.



¿Quiénes participan?

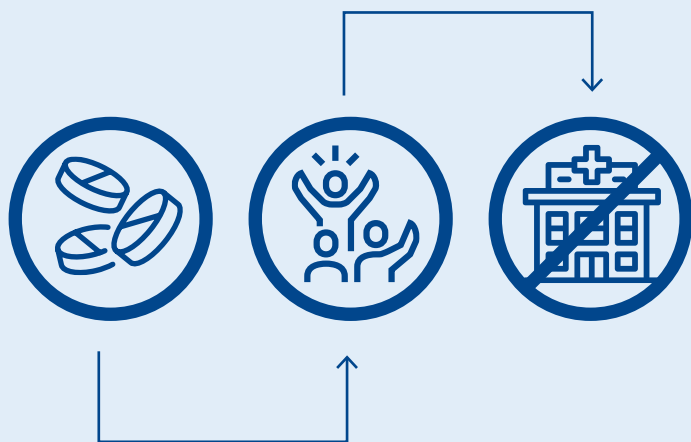
Participan personas de 30 años o más que tienen COVID-19 **leve a moderada**. ACTIV-6 cuenta con participantes en cada estado de los EE. UU. y el Distrito de Columbia.



¿Por qué es importante el estudio ACTIV-6?

En este momento no hay muchos medicamentos recetados que pueda tomar fácilmente en su hogar para tratar la COVID-19 leve a moderada.

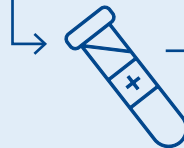
El objetivo es observar si algún medicamento ya aprobado puede ayudar a las personas con COVID-19 leve a moderada a sentirse mejor más rápidamente y evitar su hospitalización.



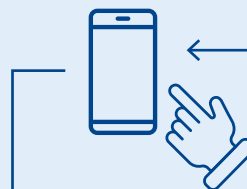
¿Qué sucederá durante este estudio?



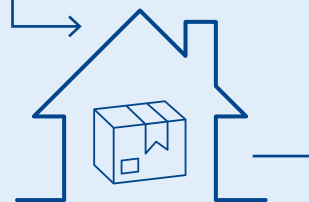
Obtenga información sobre ACTIV-6 en línea, en la radio o a través de sistemas de salud, farmacias, centros de pruebas o socios comunitarios.



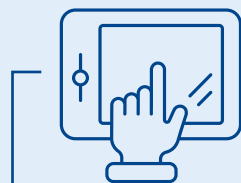
Resultado positivo en una prueba para la COVID-19.



Inscríbese en línea o por teléfono.



Reciba el medicamento del estudio asignado y las instrucciones en su casa. **Tome** el medicamento del estudio según lo indicado.



Complete encuestas sobre cómo se siente en línea o por teléfono.



Comparta los hallazgos del estudio con su familia y su proveedor de atención médica.

¿Dónde puedo obtener más información?

Visite el sitio web activ6study.org/study-results

@ACTIV6study



Este resumen se completó en junio de 2022. Otros estudios podrían llegar a resultados diferentes, y es posible que se obtenga información más reciente desde que se redactó este resumen.

ACTIV-6 forma parte del programa Aceleración de las intervenciones terapéuticas y vacunas contra la COVID-19 (Accelerating COVID-19 Therapeutic Interventions and Vaccines, ACTIV), financiado por los Institutos Nacionales de la Salud y está dirigido por el Centro Nacional para las Ciencias Traslacionales Avanzadas (National Center for Advancing Translational Sciences, NCATS). DCRI funciona como centro de coordinación clínica del estudio, en colaboración con Vanderbilt University Medical Center como centro de coordinación de datos del estudio.