

## 什么是 STOMP? 为何提及?

- ✔ STOMP ([www.stomptpox.org](http://www.stomptpox.org)) 是一项口服替考韦瑞 (TPOXX) 安全性和有效性的临床试验。
- ✔ 这是临床医生和地方卫生辖区获得口服 TPOXX 的首选策略。
- ✔ 参与研究对于证明 TPOXX 对 mpox 的疗效以获得 FDA 批准和商业供应至关重要。

## 谁符合条件?

- ✔ 任何严重程度的 推测确诊或经实验室检验确诊的 mpox 患者，其在参与研究前 14 天以内出现，且有  $\geq 1$  个活动性病灶。
- ✔ 既往未使用过口服或静脉注射 TPOXX，且不太可能需要静脉注射 TPOXX 以进行治疗的患者。
- ✔ 不打算在研究期间或研究结束后 2 周内开始 cabotegravir/rilpivirine (Cabenuva®) 治疗的 HIV 感染者。

## 需要说明什么?

可以线下参与和/或 100% 远程视频参与。无需出行。

参与者将获得现金和/或礼品卡作为补贴。

孕妇、儿童和患有严重 mpox、免疫抑制或特殊皮肤病 (如湿疹) 的参与者 将服用 TPOXX。

按 2:1 的比例随机抽取轻度至中度 mpox 患者 参与者服用 TPOXX 或安慰剂。  
临床研究小组和参与者都不会被告知随机分组情况 (双盲)。如果症状恶化，参与者可转入 TPOXX 开放性研究。

参与者将通过面谈或视频预约、问卷调查和 状态日志等方式 接受监测。

参与者通常在参与研究后 24 小时内服用 TPOXX/安慰剂。

## 如何帮助患者报名参与?

1

订购/收集人类 mpox 病毒 PCR 检测试剂盒，检测结果呈阳性才可继续参与研究。

2

与患者一起拨打 Mpox 研究 热线 +1 (855) 876-9997，或直接向患者提供该号码。

热线无法提供语言服务，请考虑使用诊所内的口译服务。

大多数研究机构可接受讲西班牙语的参与者。根据 IRB 批准的程序，可接受其他语言的参与者。

## 还需要为患者做什么?

- ✔ 为所有接触过 mpox 但尚未出现 mpox 症状的患者接种 JYNNEOS® 疫苗作为接触后预防 (PEP)。在接触后 14 天内接种效果最佳。
- ✔ 在 STOMP 报名不成功且症状持续的情况下，为患者提供返回预防措施。



扫描二维码访问  
STOMP 网站