

## 什麼是 STOMP? 為何提及?

- ✔ STOMP ([www.stomptpox.org](http://www.stomptpox.org)) 是一項口服替考韋瑞 (TPOXX) 安全性和有效性的臨床試驗。
- ✔ 這是臨床醫生和地方衛生轄區獲得口服 TPOXX 的首選策略。
- ✔ 參與研究對於證明 TPOXX 對 mpox 的療效以獲得 FDA 批准和商業供應至關重要。

## 誰符合條件?

- ✔ 任何嚴重程度的 推測確診或經實驗室檢驗確診的 mpox 患者，其在參與研究前 14 天以內出現，且有  $\geq 1$  個活動性病灶。
- ✔ 既往未使用過口服或靜脈注射 TPOXX，且不太可能需要靜脈注射 TPOXX 以進行治療的患者。
- ✔ 不打算在研究期間或研究結束後 2 周內開始 cabotegravir/rilpivirine (Cabenuva®) 治療的 HIV 感染者。

## 需要說明什麼?

可以線下參與和/或 100% 遠端視頻參與。無需出行。

參與者將獲得現金和/或禮品卡作為補貼。

孕婦、兒童和患有嚴重 mpox、免疫抑制或特殊皮膚病（如濕疹）的參與者 將服用 TPOXX。

按 2:1 的比例隨機抽取輕度至中度 mpox 患者參與者服用 TPOXX 或安慰劑。臨床研究小組和參與者都不會被告知隨機分組情況（雙盲）。如果癥狀惡化，參與者可轉入 TPOXX 開放性研究。

參與者將通過面談或視頻預約、問卷調查和癥狀日誌等方式 接受監測。

參與者通常在參與研究后 24 小時內服用 TPOXX/安慰劑。

## 如何幫助患者報名參與?

1

訂購/收集人類 mpox 病毒 PCR 檢測試劑盒，檢測結果呈陽性才可繼續參與研究。

2

與患者一起撥打 Mpox 研究熱線 +1 (855) 876- 9997，或直接向患者提供該號碼。

熱線無法提供語言服務，請考慮使用診所內的口譯服務。

大多數研究機構可接受講西班牙文的參與者。根據 IRB 批准的程序，可接受其他語言的參與者。

## 還需為患者做什麼?

- ✔ 為所有接觸過 mpox 但尚未出現 mpox 癥狀的患者接種 JYNNEOS® 疫苗 作為接觸后預防 (PEP)。在接觸后 14 天內接種效果最佳。
- ✔ 在 STOMP 報名不成功且癥狀持續的情況下，為患者提供返回預防措施。



掃描二維碼訪問  
STOMP 網站