

Mis citas (cont.)

Visita del estudio	Notas del equipo del estudio	Fecha	Día	Hora	Duración
Visita 27 Mes 25					
Visita 28 Mes 26					
Visita 29 Mes 27	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 30 Mes 28					
Visita 31 Mes 29					
Visita 32 Mes 30 Fin del tratamiento (FdT)	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita de seguimiento 28 días después del FdT	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Llamada telefónica de seguimiento 42 días después del FdT					



Mis citas (cont.)

Visita del estudio	Notas del equipo del estudio	Fecha	Día	Hora	Duración
Visita 19 Mes 17					
Visita 20 Mes 18	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 21 Mes 19					
Visita 22 Mes 20					
Visita 23 Mes 21	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 24 Mes 22					
Visita 25 Mes 23					
Visita 26 Mes 24	No coma ni beba nada durante las 8 horas previas a esta visita (excepto sorbos de agua). Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				



Continúa en la siguiente página

Mis citas (cont.)

Visita del estudio	Notas del equipo del estudio	Fecha	Día	Hora	Duración
Visita 10 Mes 8					
Visita 11 Mes 9	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 12 Mes 10					
Visita 13 Mes 11					
Visita 14 Mes 12	No coma ni beba nada durante las 8 horas previas a esta visita (excepto sorbos de agua). Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 15 Mes 13					
Visita 16 Mes 14					
Visita 17 Mes 15	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 18 Mes 16					



Continúa en la siguiente página

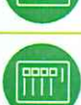
Mis citas

Visita del estudio	Notas del equipo del estudio	Fecha	Día	Hora	Duración
Visita 1 Selección					
Visita 2 Día 1	No coma ni beba nada durante las 8 horas previas a esta visita (excepto sorbos de agua).				
Visita 3 Mes 1					
Visita 4 Mes 2					
Visita 5 Mes 3	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 6 Mes 4					
Visita 7 Mes 5					
Visita 8 Mes 6	Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado, incluidos todos los frascos, aunque estén parcial o totalmente vacíos.				
Visita 9 Mes 7					



Continúa en la siguiente página

Programa de actividades (cont.)

Período del estudio	Selección	Tratamiento del estudio								Seguimiento		
		1	2	3	4	5	6	7	8	9 - 31	32	33
Número de visita	1	2	3	4	5	6	7	8	9 - 31	32	33	34
Día/mes (M)		Día 1	M 1	M 2	M 3	M 4	M 5	M 6	Visitas cada mes M 7 - 29	M 30 Fin del tratamiento (FdT)	28 días después del FdT	Llamada telefónica 42 días después del FdT
Extracción de sangre	 *								 *			
Examen físico completo												
Examen físico dirigido												
Estatura**									 **	 **		
Peso												
Revisión de los efectos secundarios												
Prueba de embarazo (si corresponde)												
Pruebas de infecciones de transmisión sexual												

*Se tomarán muestras de sangre en ayunas en las visitas del día 1, mes 12 y mes 24. No coma ni beba nada durante las 8 horas previas a estas visitas (excepto sorbos de agua).

**También se medirá la estatura en las visitas del mes 12 y del mes 30/FdT en el caso de los participantes que sean menores de 18 años a la fecha de la firma del consentimiento informado.



Programa de actividades

Período del estudio	Selección	Tratamiento del estudio								Seguimiento		
Número de visita	1	2	3	4	5	6	7	8	9 - 31	32	33	34
Día/mes (M)		Día 1	M 1	M 2	M 3	M 4	M 5	M 6	Visitas cada mes M 7 - 29	M 30 Fin del tratamiento (FdT)	28 días después del FdT	Llamada telefónica 42 días después del FdT
Consentimiento informado												
Criterios de inclusión/exclusión												
Antecedentes médicos												
Revisión de los medicamentos									Cada 3 meses			
Entrega del medicamento del estudio									Cada 3 meses			
Revisión del cumplimiento con el medicamento del estudio									Cada 3 meses			
Revisión del uso de anticonceptivos									Cada 3 meses			
Reducción del riesgo de infección por VIH									Cada 3 meses			
Cuestionario(s)									Cada 3 o 6 meses			


CONABIOS
 MINISTERIO DE LA REPUBLICA DOMINICANA
 SALUD PUBLICA
 09 SEP 2025
APROBADO

Continúa en la siguiente página

Procedimientos del estudio



Consentimiento informado. Leerá y firmará un documento de consentimiento informado en el que indicará que se le han explicado los detalles del estudio, que sus preguntas han sido respondidas y que acepta participar en el estudio. Si es menor de 18 años, sus padres o tutores firmarán el formulario de consentimiento informado y usted firmará un formulario de asentimiento. Si quedara embarazada durante este estudio, también deberá firmar un formulario de consentimiento/ asentimiento informado si decide continuar en este estudio.



Criterios de inclusión/exclusión. El médico o un miembro del personal del estudio comprobará que usted reúna los requisitos para participar en el estudio.



Antecedentes médicos. Le harán preguntas sobre sus antecedentes médicos.



Revisión de los medicamentos. Le preguntarán sobre los medicamentos que toma ahora y los que ha tomado anteriormente.



Entrega del medicamento del estudio. Se le dará un suministro de 3 meses del medicamento del estudio asignado (comprimidos de MK-8527 o FTC/TDF y de placebo) para que se lo lleve a casa. Es posible que se le pida que tome el medicamento del estudio asignado en el centro del estudio durante algunas de las vistas.



Revisión del cumplimiento con el medicamento del estudio. Deberá devolver el medicamento del estudio no utilizado y los envases cada 3 meses para que se revise que haya cumplido con el tratamiento.



Revisión del uso de anticonceptivos. Si puede quedar embarazada, se le ofrecerá asesoramiento sobre planificación familiar y anticoncepción. Se le proporcionarán anticonceptivos, si es necesario.



Reducción del riesgo de infección por VIH. Hablará sobre su actividad sexual y recibirá asesoramiento sobre el riesgo de infección por VIH. Se le proporcionarán condones y lubricante, si es necesario.



Cuestionarios. Deberá contestar cuestionarios sobre su estado de salud, el riesgo de infección por VIH, su satisfacción con el medicamento del estudio y sus preferencias en cuanto al medicamento del estudio.



Extracción de sangre. Se le extraerá sangre del brazo con una aguja para realizar diversas evaluaciones. Deberá estar en ayunas para las extracciones de sangre que se harán en las vistas del día 1, del mes 12 y del mes 24. No coma ni beba nada durante las 8 horas previas a estas vistas (excepto sorbos de agua).



Examen físico completo. Se le realizará un examen físico para comprobar su estado de salud. También se le medirá la presión arterial, el pulso, la temperatura y la frecuencia respiratoria.



Examen físico dirigido. Se le realizará un examen físico basado en los problemas de salud que deba informar.



Estatura. El día 1 se medirá la estatura de todos los participantes, y en el mes 12 y el mes 30 la de los participantes que sean menores de 18 años a la fecha de la firma del consentimiento/asentimiento informado.



Peso. Se medirá y registrará su peso.



Revisión de los efectos secundarios. Se le preguntará sobre su salud y cómo se está sintiendo.



Prueba de embarazo (si corresponde). A las participantes que puedan quedar embarazadas se les hará una prueba de orina o sangre para detectar posibles embarazos.



Pruebas de infecciones de transmisión sexual. Le tomarán muestras de exudado rectal, exudado faríngeo y orina para hacer pruebas de detección de gonorrea y clamidiasis.





Objetivo del estudio

La prevención previa a la exposición (PrEP, por sus siglas en inglés) puede ayudar a reducir la probabilidad de infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) en personas que corren el riesgo de exposición al virus. Este estudio compara el MK-8527 (el medicamento en fase de investigación) con la FTC/TDF (un medicamento de PrEP aprobado) para evaluar la seguridad del MK-8527, cómo funciona en el organismo y sus posibles efectos secundarios (tolerabilidad).

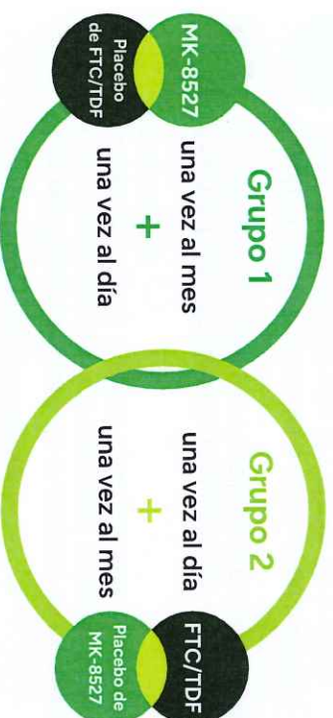
Resumen del estudio

- Participará en el estudio durante un máximo de 30 meses (alrededor de 2.5 años); la duración de su participación en el estudio variará en función de cuándo lo inicie.
- Se le notificará cuándo debe dejar de tomar el medicamento del estudio y se programará una visita de fin del tratamiento.
- La participación en el estudio es voluntaria. Puede dejar de participar por cualquier motivo y en cualquier momento.
- No hay garantía de que participar en este estudio y tomar los medicamentos del estudio ayuden a prevenir la infección por VIH.

Medicamento del estudio

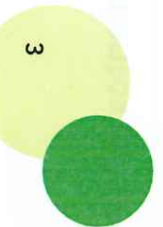
Después de la visita de selección, si usted reúne los requisitos y acepta participar en el estudio, se le asignará aleatoriamente a 1 de 2 grupos, de forma similar a lanzar una moneda al aire, lo que le dará un 50 % de probabilidades de recibir uno de los siguientes tratamientos:

- Los participantes del grupo 1 tomarán el medicamento en investigación, MK-8527, una vez al mes más placebo de FTC/TDF una vez al día.
- Los participantes del grupo 2 tomarán FTC/TDF una vez al día más placebo de MK-8527 una vez al mes.



Los comprimidos de placebo tienen el mismo aspecto que el medicamento en investigación, MK-8527, o que la FTC/TDF, pero no contienen ningún ingrediente activo. El uso de placebos ayuda a los investigadores a comprender mejor los efectos del medicamento en investigación.

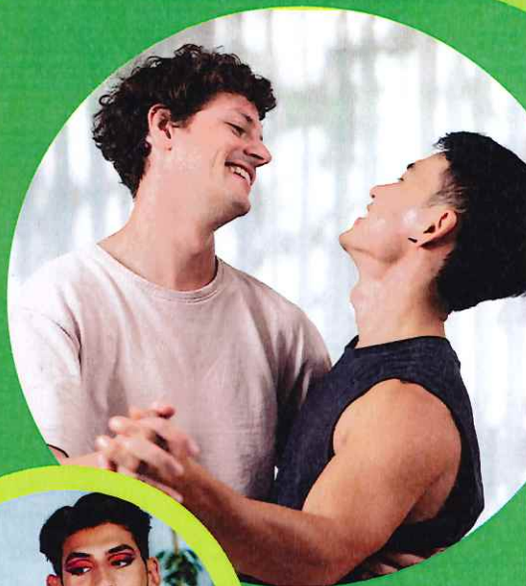
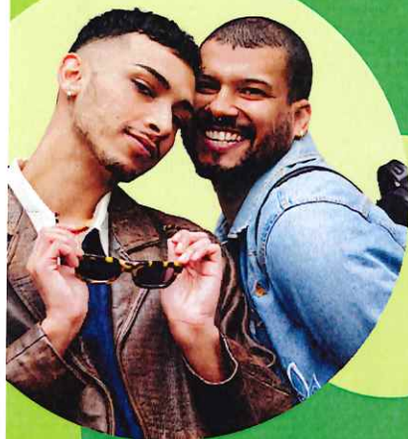
Después de dejar de tomar el medicamento del estudio asignado, entrará al período de seguimiento de 42 días. Durante los primeros 28 días del período de seguimiento, tomará FTC/TDF a diario.



Estudio de investigación clínica

EXPRESSIVE

Guía de visitas



09 SEP 2025

APROBADO



Gracias por participar en el estudio de investigación clínica EXPRESSIVE.

Puede utilizar esta guía de visitas para:

- conocer las actividades y pruebas que se realizarán durante el estudio;
- saber qué esperar en cada visita;
- anotar las fechas y horas de cada una de sus visitas;
- anotar las preguntas que tenga sobre su próxima visita.

No anote ningún efecto secundario en esta guía. Informe al personal del estudio si tiene algún efecto secundario.

Información de contacto del equipo del estudio:

Médico del estudio

NOMBRE

NÚMERO DE TELÉFONO

Coordinador del estudio

NOMBRE

NÚMERO DE TELÉFONO

1



Cosas que debe recordar durante el estudio

Mientras participe en este estudio, es importante que tenga en cuenta lo siguiente:

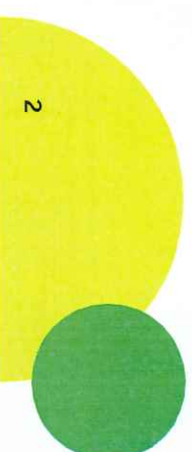
- Haga todo lo posible por acudir a todas las visitas del estudio. Si tiene que cambiar la fecha de alguna cita, avise cuanto antes al personal del estudio.
- Siga las instrucciones que le den el médico y el personal del estudio.
- Hable con sinceridad sobre sus antecedentes médicos, su estado de salud actual y cualquier cambio que haya experimentado.
- Lleve todos los medicamentos del estudio que no haya usado y los frascos cada 3 meses, incluso si los frascos están parcial o completamente vacíos.
- Lleve una lista de otros medicamentos (recetados y de venta libre) y suplementos que esté tomando.
- Si decide abandonar el estudio, informe al médico del estudio de inmediato.

El médico del estudio podría decidir si se necesitan visitas adicionales del estudio. También es posible que usted deba dejar de tomar el medicamento del estudio antes de tiempo. El médico del estudio y el equipo del estudio lo comentarán con usted.

Si durante el estudio se confirma que el resultado de su prueba del VIH es positivo, se suspenderá el medicamento del estudio.

El médico del estudio le informará sobre las opciones para recibir atención médica para el VIH. Es posible que continúe acudiendo a las visitas mensuales del estudio.

2



APPROBADO

09 SEP 2025



Copyright © 2025 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA and its affiliates. All rights reserved.
MK8527-01_1_Thank You Card_V1.1_Spanish-DO

EXPI·ESSIVE

**MUCHAS
GRACIAS**

EXPI·ESSIVE

Gracias por participar en el estudio clínico
EXPrESSIVE.

Su participación puede ayudarnos a obtener
más información sobre un medicamento en fase
de investigación para participantes que podrían
infectarse con el virus de la inmunodeficiencia
humana (VIH).

Atentamente,

el equipo del estudio EXPrESSIVE



¿Qué es un estudio clínico?

Los estudios clínicos son estudios de investigación que ayudan a los médicos a averiguar si los medicamentos del estudio (solos o con otros tratamientos) son seguros y si pueden ayudar a prevenir, detectar o tratar enfermedades o afecciones. Los estudios clínicos son estudios de investigación cuidadosamente controlados que se realizan para examinar con mayor detalle los tratamientos y procedimientos en fase de investigación.

¿Qué requisitos se aplican para ayudar a proteger a los participantes en los estudios clínicos?

Existen reglamentos y políticas que sirven para tener certeza de que los estudios se realicen de acuerdo con principios científicos y éticos estrictos. Antes de que pueda comenzar un estudio de investigación clínica, una junta de revisión institucional (JRI) o un comité de ética de investigación (CEI) debe revisar y aprobar el estudio. El objetivo principal de estos comités es proteger los derechos, la seguridad y el bienestar de los participantes en la investigación, al tiempo que se comprueba el cumplimiento de las normas éticas.

¿Cuál es el objetivo del estudio de investigación clínica EXPRESSIVE?

Los investigadores están evaluando un medicamento en fase de investigación, que es un tipo de prevención

previa a la exposición (PrEP, por sus siglas en inglés). Los medicamentos de PrEP pueden ayudar a reducir la probabilidad de infección por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) en personas que corren el riesgo de exposición al virus.

Los participantes del estudio tomarán el medicamento en investigación o un medicamento de PrEP aprobado (comparativo) para evaluar:

- la seguridad del medicamento en investigación;
- cómo puede actuar el medicamento en investigación en el organismo;
- los posibles efectos secundarios del medicamento en investigación (tolerabilidad);
- la eficacia del medicamento en investigación para ayudar a reducir la probabilidad de contraer la infección por el VIH-1 en comparación con un medicamento de PrEP aprobado.

El medicamento en investigación es experimental. No es un medicamento de PrEP aprobado.

¿Reúno los requisitos?

Usted podría reunir los requisitos para participar en el estudio EXPRESSIVE si tiene al menos 16 años y:

- no tiene VIH;
- es hombre cisgénero (se le asignó el sexo masculino al nacer y se identifica como hombre), mujer transgénero (se le asignó el sexo masculino al nacer y se identifica como mujer),

hombre transgénero (se le asignó el sexo femenino al nacer y se identifica como hombre) o de género no binario (se le asignó cualquier género al nacer y no se identifica exclusivamente como hombre o mujer);

- ha tenido coito anal receptivo sin condón en el último año (sin contar actividades sexuales en una relación estable) y ha estado al menos en 1 de estas situaciones:

- ha tenido coito anal receptivo con 2 o más parejas en los últimos 3 meses, independientemente de si usó condón o no;
- ha tenido infecciones rectales o uretrales como gonorrea, clamidiasis o sífilis en los últimos 6 meses;
- consumió algún fármaco o droga estimulante mientras mantenía relaciones sexuales en los últimos 3 meses.

Existen criterios de elegibilidad adicionales que el equipo del estudio puede comentar con usted. Puede haber riesgos relacionados con la participación en este estudio de investigación clínica.

¿Qué sucederá en este estudio?

Antes de inscribirse en el estudio

Antes de inscribirse en este estudio, tendrá una visita de selección para determinar si es elegible para participar. Si puede y desea participar en el estudio, leerá y firmará un formulario de consentimiento informado (FCI). Si es menor de 18 años, sus padres o tutores



firmarán el FCI y usted firmará un formulario de asentimiento. El FCI le proporciona detalles sobre el estudio, incluidas las pruebas médicas a las que se someterá y los posibles riesgos y beneficios de participar. Al firmar este formulario, usted indica que se le han explicado los detalles del estudio, que se han respondido sus preguntas y que acepta participar.

El formulario de consentimiento informado no es un contrato, y usted es libre de abandonar el estudio por cualquier motivo y en cualquier momento.

Durante el estudio

Se le asignará aleatoriamente a 1 de 2 grupos, de forma similar a lanzar una moneda al aire, lo que le da un 50 % de probabilidades de recibir uno de los siguientes tratamientos:

- Pastillas del medicamento en investigación (que se toma mensualmente) + pastillas de placebo diarias.
- Pastillas del medicamento de PrEP comparativo aprobado (que se toma diariamente) + pastillas de placebo mensuales.



09 SEP 2025

APROBADO

Durante el estudio (cont.)

Ni usted, ni el médico, ni el personal del estudio sabrán qué medicamento del estudio está recibiendo. En caso de una emergencia médica, ellos podrán averiguarlo.

Las pastillas de placebo tienen el mismo aspecto que el medicamento en investigación o el medicamento comparativo, pero no contienen ingredientes activos. El uso de placebos ayuda a los investigadores a comprender mejor los efectos del medicamento en investigación.

Tomará el medicamento en investigación o el medicamento de PrEP comparativo durante un máximo de 30 meses (alrededor de 2.5 años) y acudirá a la clínica del estudio una vez al mes. Durante estas visitas, se le pueden realizar las siguientes pruebas y exploraciones médicas, entre otras: exámenes físicos, análisis de orina, toma de muestras de exudado faríngeo y rectal, extracciones de sangre, pruebas de embarazo (si puede quedarse embarazada) y cuestionarios. La duración de su participación en el estudio dependerá de cuándo lo inicie.

Seguimiento

Después de dejar de tomar el medicamento del estudio asignado, entrará al período de seguimiento de 42 días. Acudirá al centro del estudio hasta 2 veces y recibirá 1 llamada telefónica. Durante los primeros 28 días de seguimiento, todos los participantes tomarán diariamente el medicamento de PrEP comparativo.

¿Qué ocurre si quiero abandonar el estudio?

Puede decidir dejar de tomar el medicamento del estudio o abandonar el estudio antes de que este haya finalizado. Si lo hace, el personal del estudio le pedirá que regrese al centro del estudio lo antes posible después de su última dosis para someterse a pruebas médicas. También se le pedirá que acuda a las visitas programadas restantes del estudio.

¿Tengo que pagar para participar en este estudio?

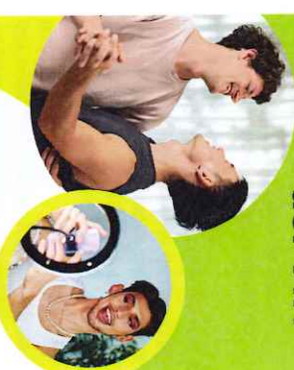
Todos los medicamentos del estudio y las pruebas relacionadas con él se proporcionarán sin costo alguno.

Para obtener más información, incluidos los posibles riesgos y beneficios de la participación, comuníquese con:



EXPRESSIVE

EXPRESSIVE
Juntos podemos ayudar al avance de
la investigación
para la prevención
del VIH



Obtenga información sobre
el estudio de investigación
clínica EXPRESSIVE
para personas que podrían
estar expuestas al VIH



[Fecha]

[Nombre del médico] [Apellido del médico], [Licencia]

[Dirección]

[Ciudad], [Estado], [Código postal]



Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con comparador activo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-8527 oral, una vez al mes, como profilaxis previa a la exposición al VIH-1

Estimado/a colega:

Soy investigador del estudio de investigación clínica EXPRESSIVE-11 y solicito sus remisiones para este estudio. Estamos enrolando a pacientes mayores de 16 años que tengan un riesgo elevado de exposición al virus de inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1).

El objetivo principal de este estudio es evaluar la eficacia y la seguridad de MK-8527 oral una vez al mes (qm) como profilaxis previa a la exposición (PrEP) en hombres cisgénero, mujeres transgénero, hombres transgénero y personas de género no binario ≥ 16 años que mantienen relaciones sexuales con parejas a las que se les asignó sexo masculino al nacer y tienen mayores probabilidades de exposición al VIH-1. El comparador activo para este estudio es emtricitabina/tenofovir disoproxilo (FTC/TDF) una vez al día (qd).

El MK-8527 es un novedoso inhibidor de la translocación de la retrotranscriptasa análogo de los nucleósidos (NRTTI) con potente actividad antirretroviral, que se está desarrollando para la prevención de la infección por el VIH-1. El MK-8527 ha sido, en general, bien tolerado en 5 estudios de fase 1 concluidos. En un estudio de determinación de la dosis de fase 2 se demostró que el perfil de eventos adversos de MK-8527 fue comparable al del grupo de placebo sin que se observaran tendencias de seguridad dependientes de la dosis. En general, las propiedades farmacocinéticas de MK-8527, junto con los datos preclínicos y clínicos de MK-8527, respaldan la administración de la dosis qm.

Crterios clave de inclusión

- Tiene ≥ 16 años. Nota: El enrolamiento de participantes de 16 a 17 años podría comenzar solo después de la finalización y la revisión de los resultados de la revisión de la seguridad inicial.
- No tiene infección por el VIH.
- Es un hombre cisgénero, una mujer transgénero (a quien se le asignó sexo masculino al nacer), un hombre transgénero (a quien se le asignó sexo femenino asignado al nacer) o una persona de género no binario.
- Pesa ≥ 35 kg (aproximadamente 77 libras).
- Ha tenido sexo anal receptivo sin condón en los 12 meses anteriores a la selección (sin incluir las relaciones sexuales que ocurren en una relación mutuamente monógama) y cumple, **al menos, 1 de los siguientes criterios:**
 - Sexo anal receptivo con 2 o más parejas en los 3 meses anteriores a la selección (independientemente del uso de condón)
 - Gonorrea o clamidia rectal o uretral o incidencia de sífilis en los 6 meses anteriores a la selección
 - Cualquier consumo de drogas estimulantes durante el sexo notificado por el participante en los 3 meses anteriores a la selección

Se aplican más criterios.

Criterios clave de exclusión

- Tiene signos de infección aguda o crónica por el virus de la hepatitis B (resultado positivo para el antígeno de superficie del virus de la hepatitis B).
- Ha tomado cabotegravir, lenacapavir o cualquier otro producto de acción prolongada para la prevención del VIH en cualquier momento (uso pasado o presente). Nota: se permite el uso previo de islatravir (MK-8591).
- Tiene antecedentes de neoplasia maligna dentro de los 5 años de la selección, excepto para casos de carcinoma basocelular, carcinoma de células escamosas localizado en la piel, cáncer de cuello uterino *in situ* o cáncer anal *in situ* tratados adecuadamente.
- Ha recibido una vacuna contra el VIH en cualquier momento (es decir, en la participación anterior en un estudio clínico de investigación) o anticuerpos monoclonales contra el VIH dentro de los últimos 12 meses.

Se aplican más criterios.

Información del estudio

Aproximadamente 4390 participantes serán aleatorizados en una proporción 1:1 a 1 de los 2 grupos de intervención, el grupo de MK-8527 qm o el grupo de FTC/TDF qd. Este es un estudio basado en criterios de valoración, lo que significa que la intervención del estudio se administrará durante un período máximo de 30 meses, según una acumulación estimada de casos del criterio de valoración principal.

Las visitas del estudio serán todos los meses hasta finalizar el periodo de tratamiento ciego del estudio. Los procedimientos y evaluaciones del estudio incluirán exámenes físicos, cuestionarios a los participantes, extracciones de sangre, pruebas de embarazo (si corresponde), pruebas de gonorrea, clamidia y VIH, y asesoramiento para la prevención.

Al finalizar el periodo de tratamiento ciego del estudio, los participantes comenzarán un período de seguimiento de 42 días y recibirán un tratamiento de 28 días con FTC/TDF de etiqueta abierta y administración diaria. Esto es para proporcionar PrEP mientras los participantes no reciban la intervención del estudio y a medida que disminuyan los niveles de MK-8527.

Para conocer más sobre este estudio o para referir a un posible participante, comuníquese conmigo al [número de teléfono] o escriba a [dirección de correo electrónico]. Gracias por su consideración.

Atentamente,

[Nombre del investigador] [Apellido],

[Licencia]

[Nombre de centro]





RECORDATORIO DE CITA

LUN MAR MIÉ JUE VIE SAB DOM

FECHA _____ a las _____ HORA _____ A. M. P. M.

Haga todo lo posible por asistir a la cita.

Si tiene que cambiarla, llame cuanto antes

a _____ al _____

NÚMERO

Consulte el reverso de la tarjeta para obtener más información.



EXPRESSIVE





Tipo de visita del estudio:

- Visita a la clínica
- Contacto telefónico

Para esta visita, recuerde:

- llevar todas las pastillas del estudio sin usar, junto con sus envases;
- ayunar (no coma ni beba nada durante 8 horas, excepto sorbos de agua).
- Otra indicación: _____

GRACIAS por su participación en este estudio.

Copyright © 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA and its affiliates.
MK9527-013_ApPOINTment Reminder Card_V11_Spanish-DO

