

¿Lo sabía?

La aterosclerosis intracraneal, un estrechamiento de las arterias cerebrales, es una de las principales causas de accidente cerebrovascular en todo el mundo y tiene un riesgo muy alto de accidente cerebrovascular recurrente. En la actualidad, los tratamientos disponibles para tratar su afección son limitados. El estudio CAPTIVA es importante ya que los conocimientos adquiridos a partir de este estudio pueden dar lugar a mejores tratamientos para prevenir un accidente cerebrovascular en pacientes con estrechamiento importante de las arterias cerebrales.

Para obtener más información sobre **CAPTIVA**:

Salinas Valley Health

Dr. Rene Colorado

research@salinasvalleyhealth.com

(831) 759-1965

Visítenos en la web:



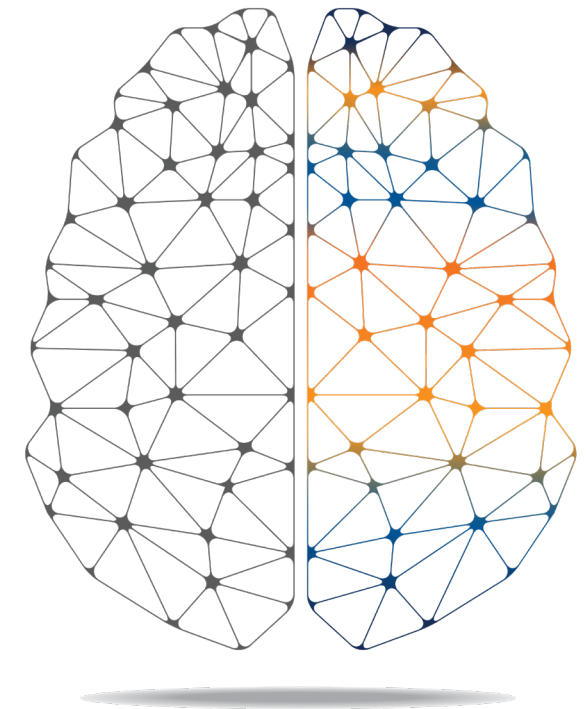
<https://captiva.neurosurgery.ufl.edu/>

<https://nihstrokenet.org/trials/captiva/home>

<https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05047172>



Versión 1.0, 24 de abril de 2023



Un ensayo para la prevención del accidente cerebrovascular

Comparación de tratamientos anticoagulantes y antiplaquetarios para la aterosclerosis vascular intracraneal

¿Quiénes pueden participar en CAPTIVA?

Las personas que cumplen con lo siguiente pueden considerar participar en CAPTIVA:

- Han tenido un accidente cerebrovascular en los últimos 30 días debido a un estrechamiento del 70 al 99 % de una arteria cerebral importante.
 - Tienen 30 años o más.
 - Pueden tragar pastillas.
 - Están disponibles para hablar por teléfono.
 - Están dispuestas y son capaces de participar en el año de seguimiento que requiere el estudio.
-

Gracias por considerar la participación en CAPTIVA.

¿Qué significa la participación en CAPTIVA?

CAPTIVA reclutará 1,683 participantes que ya hayan tenido un accidente cerebrovascular menor por estrechamiento de una arteria cerebral y los tratará y les realizará un seguimiento por un período de 12 meses. Si decide participar en este estudio, se le asignará aleatoriamente (como en un sorteo) a uno de tres tratamientos del estudio:

- 1) ticagrelor y aspirina
- 2) rivaroxabán y aspirina
- 3) clopidogrel y aspirina

El neurólogo del estudio realizará evaluaciones en el momento de la inscripción y, luego, 30 días, 4 meses, 8 meses y 12 meses después de la inscripción. Los participantes del estudio tendrán una supervisión minuciosa y recibirán tratamiento para la presión arterial, el colesterol, la diabetes e instrucciones personalizadas mediante un programa de modificación del estilo de vida llamado INTERVENT para ayudarlos con la dieta, la reducción de peso, el ejercicio y a dejar de fumar. El médico del estudio actualizará de forma periódica a su médico de atención primaria acerca de su progreso y su participación en el estudio.

Todos los medicamentos del estudio, las evaluaciones de seguimiento y la orientación de INTERVENT se proporcionarán sin costo alguno para los participantes del estudio durante los 12 meses de seguimiento del estudio.

Consulte la información de contacto en el reverso del folleto para obtener más información sobre CAPTIVA.

