

¿Está iniciando un tratamiento por consumo de opioides?

¡Participe en el Proyecto HOMER!

¡Ayude a otros que necesitarán tratamiento en el futuro!

¡Reciba \$200!

¿En qué consiste HOMER?

¡Este proyecto de investigación ayudará a los equipos de cuidados clínicos y a los pacientes a comprender qué opción funciona mejor para iniciar el tratamiento de acuerdo con las necesidades específicas de cada paciente!

Su médico le explicará el proceso de inicio del tratamiento. El tratamiento puede comenzar:

1. en la clínica
2. en el hogar (no en la clínica), con un plan para que usted siga
3. con su médico por teléfono o video, pero no en la clínica

¿Qué se le pedirá que haga?

- Aceptar que se le asigne al azar (como al lanzar una moneda al aire) a una de las tres opciones de inducción.
- Completar una encuesta de 40 minutos antes de comenzar el tratamiento.
- Completar una encuesta de 20 minutos 3 veces (al mes, a los 3 meses y a los 9 meses) luego de comenzar el tratamiento.

HOMER puede ayudar a futuros pacientes a recibir el mejor cuidado ¡SU participación ayudará!



¿Qué recibirá usted?

Usted recibirá una tarjeta de regalo por el valor de \$50 por cada encuesta que complete.

¡Eso es hasta \$200!



¿Puede participar?

- ¿Tiene 16 años o más?
- ¿Está buscando tratamiento con Buprenorfina/Suboxona para su consumo de opioides?
- ¿Está de acuerdo en que se le asigne al azar en el inicio del tratamiento uno de los tres métodos?
- ¿Tiene acceso a un teléfono y/o internet?

Si dijo "SÍ" a estas preguntas, ¡contáctenos!

HOMER: Datos

- ¡Es un estudio nacional en el que se encuentran participando 1.200 personas!
- Compara cómo influyen 3 enfoques para iniciar el tratamiento con buprenorfina en el éxito a largo plazo de las personas con dependencia o trastorno por consumo de opiáceos.
- Significa "Hogar vs. Oficina vs. Telesalud para la Recuperación Mejorada con Medicación".
- Está financiado por el Patient Centered Outcomes Research Institute.

¡Contáctenos! ¡Ayude a mejorar el tratamiento para futuros pacientes!

Llame: 303-724-6637

Email: homer@cuanschutz.edu



Título del estudio: Comparación de la Inducción del Tratamiento Asistido con Medicamentos para el Trastorno por Consumo de Opiáceos (por sus siglas en inglés, estudio HOMER) en la Oficina, el Hogar y la Telesalud.

Investigador principal: Linda Zittleman, MSPH

COMIRB No: 20-1692

Versión con fecha: 3/31/2020

Se le ha solicitado formar parte de este estudio de investigación porque usted tiene 16 años o más, su médico de cabecera le ha diagnosticado una dependencia a los opiáceos o desorden del uso de opiáceos (por sus siglas en inglés, OUD), y usted acepta recibir un tratamiento asistido con medicación (por sus siglas en inglés, MAT) con buprenorfina.

Si usted participa en el estudio, durante un periodo de nueve meses participará en las siguientes actividades:

- **Al azar:** A usted se le ha pedido que participe al azar (a chance, o como al lanzar una moneda al aire) a uno de tres grupos de estudio para comenzar su MAT inducido en la clínica cerca de su zona, o en su hogar vía telesalud (por teléfono o vídeo con su equipo de cuidados). Todas estas opciones corresponden al cuidado estándar proporcionado por su médico y el equipo de cuidados.
- **Encuestas:** Se le requerirá que complete una serie de encuestas al comenzar el tratamiento, un mes después, luego a los tres meses, y después a los nueve meses. Las encuestas se pueden completar en línea, por correo postal, o por teléfono. Cada encuesta tomará entre 20 y 30 minutos en completar. Un miembro del equipo de estudio lo contactará y tendrá acceso a su nombre, dirección, número de teléfono y dirección de correo electrónico para enviarle las encuestas.
- **Seguimiento Clínico de los Participantes:** Como parte del cuidado, su equipo de cuidados médicos tomará registro de su receta, reposiciones y resultados de los análisis de buprenorfina en orina. Esta información se compartirá con el equipo de investigación para el estudio.

Este estudio se diseñó con el propósito de aprender más acerca de si las personas recibiendo MAT obtienen diferentes resultados producto del tratamiento basado en el método de inducción utilizado al comparar la inducción en el hogar, la oficina y la telesalud.

Algunos posibles malestares o riesgos incluyen:

- **Encuestas:** Es posible que usted se canse o aburra cuando le hacemos preguntas, o cuando se encuentre completando las encuestas. Algunas personas pueden sentirse incómodas o ponerse ansiosas al responder alguna pregunta. No debe responder a ninguna pregunta que no desee contestar.
- **Confidencialidad:** Existe un riesgo potencial de pérdida de confidencialidad. Se harán todos los esfuerzos por mantener su información confidencial; sin embargo, esto no se puede garantizar.
- **Al azar:** En cualquier grupo en el que se lo incluya al azar va a recibir cuidados ligeramente diferentes. Aunque todos los métodos de inducción cumplen con la norma de cuidados

estándar para prácticas primarias, un método puede resultar mejor que otros. De momento no existe suficiente evidencia científica para recomendar un método de inducción sobre el otro.

Pueden existir riesgos que los investigadores no hayan contemplado.

Si nos dice que se va a lastimar físicamente, tendremos que compartirlo con su equipo de atención médica.

Este estudio no se diseñó para beneficiarlo a usted de manera directa.

Se hará todo lo posible por proteger su privacidad y confidencialidad conforme a toda ley institucional, estatal y federal que proteja la información de participantes en investigaciones, como la Health Insurance Portability and Accountability Act (HIPAA). Siempre mantendremos los nombres de los sujetos de estudio, como usted, privados.

El Patient-Centered Outcomes Research Institute financia esta investigación.

Usted recibirá una tarjeta de regalo por el valor de \$50.00 cada vez que complete la serie de cuestionarios (antes de la inducción, un mes después, luego de tres meses y después de 9 meses de la inducción MAT), o tarjetas de regalo por el valor de hasta \$200 por su participación. Si usted decide no completar todas las encuestas periódicamente establecidas, sólo será compensado por las encuestas que completó.

Usted tiene la elección de participar en este estudio o no. No está obligado a formar parte de este estudio si no lo desea.

Los datos que recopilaremos se utilizarán para este estudio, pero también pueden ser importantes para investigaciones a futuro. Sus datos pueden utilizarse para investigaciones futuras o distribuidos a otros investigadores para estudios futuros sin consentimiento adicional si la información que lo identifica a usted se elimina de los datos.

Si tiene alguna duda, puede llamar a Linda Zittleman, MSPH al 303-724-9716 o a Donald Nease, MD al 303-724-7283. Puede llamar en cualquier momento para hacer preguntas.

Es posible que tenga dudas acerca de sus derechos como sujeto de esta investigación. Si tiene preguntas, puede llamar a la COMIRB (la Junta de Revisión Institucional responsable) al (303) 724-1055.

Al completar esta encuesta, usted acepta participar en este estudio de investigación. [\[opcional\]](#)



Participe Encuesta y Calendario de Pago

¡Recibirá una **tarjeta de regalo de \$50** por cada encuesta que Se le pedirá que complete 4 encuestas. Esto significa que puede recibir hasta \$ 200 en tarjetas de regalo.

Se le pedirá que complete una encuesta de 30 - 40 minutos **cuando comience el tratamiento (Inscripción)** y una encuesta de 20 minutos 3 veces después de comenzar el tratamiento (**1 mes, 3 meses y 9 meses**). Utilice este formulario para realizar un seguimiento de sus próximas encuestas y tarjetas de regalo.

<u>Fecha en que se completó la encuesta</u>	<u>Fecha en que se recibió la tarjeta de regalo de \$50</u>
Encuesta #1: _____	\$50: _____
Encuesta #2: _____	\$50: _____
Encuesta #3: _____	\$50: _____
Encuesta #4: _____	\$50: _____

¿Tiene preguntas?

Llame: 303-724-6637

Email: homer@cuanschutz.edu



Department of Family Medicine
UNIVERSITY OF COLORADO **ANSCHUTZ MEDICAL CAMPUS**



AAFP national research
— network — 

