**Consentimiento para la Evaluación**

Estamos llevando a cabo un estudio para mejorar las experiencias clínicas de los hombres homosexuales, bisexuales y otros hombres que tienen sexo con hombres que están tomando o comenzando a tomar la profilaxis prexposición (PrEP) para el VIH. Este estudio aumentará nuestra comprensión de los factores que influyen la elección para tomar PrEP. El estudio incluye un periodo de 12 meses de seguimiento del uso de la PrEP y una intervención basada en una aplicación móvil para teléfonos móviles. Las evaluaciones del estudio incluyen la realización de encuestas en línea, la introducción de información en la aplicación del estudio, el intercambio de cierta información de su atención médica de la PrEP, y para algunos participantes, una prueba de laboratorio de orina recolectada cada 3 meses. Algunos participantes se les puede pedir que realicen una entrevista en profundidad después de los 12 meses de estudio. También se pedirá a los participantes que acudan a una visita a los 18 meses para completar una encuesta de seguimiento. Los participantes serán atendidos en centros clínicos en las ciudades de Nueva York, NY y Birmingham, AL.

¿Le interesa participar en el estudio?

Si le interesa, por favor responde a las siguientes preguntas para saber si usted puede participar. Las preguntas de evaluación le tomarán entre 5 y 10 minutos para completar.

Las preguntas abordarán temas como la edad, sexo , las parejas sexuales y si ha sido diagnosticado con el VIH. Uno de los riesgos de ser evaluado es que las preguntas pueden incomodarle. Por favor, recuerde que puede detener la encuesta en cualquier momento.

Otro riesgo de la evaluación es la posibilidad de que su información sea compartida de una manera que usted no pretendía. Sin embargo, el equipo del estudio ha tomado muchas medidas para mantener la seguridad de su información, incluyendo el uso de encriptación y otras prácticas de seguridad de datos. La información que introduzca es confidencial, NO se relacionará con su nombre y sólo se utilizará con fines de investigación.

No se beneficiará directamente de la encuesta. Si se determina que usted es elegible para participar en el estudio, puede beneficiarse de soporte mejorado usando la PrEP proporcionado por la intervención. También es posible que no se beneficie directamente de la participación en el estudio, aunque su participación nos ayudaría a trabajar en nuestros objetivos de investigación para mejorar la atención clínica de la PrEP. Recibirá su atención médica habitual de la PrEP independientemente de su participación en el estudio. Todos los participantes en el estudio recibirán incentivos económicos para apoyar su participación.

Si tiene preguntas o dudas, puede llamar a la investigadora principal, la Dra. Rebecca Schnall, al (212) 342-6886 o al número de nuestra oficina del estudio, el (212) 305-8198. Si tiene preguntas o dudas sobre sus derechos como sujeto de investigación, puede ponerse en contacto con la Junta de Revisión Institucional de la Universidad de Columbia en el teléfono (212) 305-5883 o por correo electrónico a [irboffice@columbia.edu.](mailto:irboffice@columbia.edu)

¿Da su consentimiento para ser evaluado para este estudio?



**IRB-AAAT8812 (Y02M06)**

**IRB Approval Date: 04/25/2023 For use until: 07/25/2023**