

## Novidades desta investigação

A fase de observação do ensaio foi concluída em Abril de 2013. No total, 838 crianças foram recrutadas e seguidas ao longo do tempo para registar quaisquer episódios de febre no contexto dos cuidados padrão, tendo sido repetidamente tratadas com a mesma ACT (arteméter/lumefantrina ou dihidroartemisinina/piperaquina, consoante o braço de tratamento). Durante a fase de observação, medimos a segurança e eficácia de ambos os fármacos com o decorrer do tempo.

Este ensaio incluiu vários componentes de estudos secundários junto dos participantes no ensaio e respectivas aldeias, para realizar avaliações mais aprofundadas relacionadas com a segurança e eficácia dos fármacos.

Por exemplo, [realizámos visitas aos agregados familiares para identificar possíveis desafios que impedem os pacientes de aderir ao tratamento](#), assim como efeitos adversos ao nível comunitário. Estes desafios podem afectar a percepção destes fármacos por parte dos prestadores de cuidados, o comportamento ao procurar tratamento, a adesão ao tratamento futuro e a reputação de um fármaco na comunidade. Ao nível comunitário, foi utilizado um [questionário de indicadores da malária \(MIS, Malaria Indicator Survey\) contínuo](#) para monitorizar as variações na sobrecarga que a doença representa no espaço e tempo dentro da área, assim como quaisquer alterações nos esforços de controlo da malária.

De momento, os dados do ensaio estão a ser preparados para análise.

- Obtenha mais informações em: <http://www.actconsortium.org/projects/18/the-actia-trial-safety-of-repeated-drug-use-in-children#sthash.weqNWTST.dpuf>