

Zeina Nahleh, MD, F.A.C.P.

Associate Professor of Medicine and Biomedical Sciences

Chief, Division of Hematology-Oncology

Department of Internal Medicine

TTUHSC - Paul L. Foster School of Medicine

4800 Alberta Ave

El Paso, TX 79905

(915) 545-6618 (office)

(915) 545-6634 (fax)

zeina.nahleh@ttuhsc.edu



**Estudios Clínicos: ¿Esta Usted Interesado
en formar Parte de Un Estudio Clínico?**

¿Que es un Estudio Clínico?



- Estudios Clínicos son estudios de investigación que implica pacientes voluntarios que ayudan a encontrar diferentes maneras de tratar una enfermedad.
- Cada estudio esta diseñado en encontrar una pregunta científica especifica y ayudar a entrar mejores maneras de prevenir, diagnosticar y tratar cáncer.



¿ Que sucede durante un Estudio Clínico?



- Cuando alguien elige tomar parte de una investigación clínica, el cuidado que el/ella recibirá será similar al que recibiría si no participara en un estudio clínico.
- Normalmente hay monitoreo adicional con el propósito de aprender acerca de efectos secundarios y benéficos de un estudio clínico.
- Algunos estudios solo examinan un régimen, donde todos los participantes el mismo tratamiento.



¿Que sucede durante un Estudio Clínico? (Continuación)



- Otras investigaciones clínicas pueden comparar un tratamiento con el tratamiento estándar (normalmente utilizado).
- En este tipo de estudio, los participantes son asignados al azar a recibir un tratamiento o el otro. Ni el participante, ni el doctor pueden elegir cual tratamiento recibirá por razones importantes científicas.



¿Que sucede durante un Estudio Clínico? (Continuación)



- Mucha gentes se preocupa de no saber que medicamento recibirán o si recibirán un placebo, algunas veces llamado “pastilla de azúcar”
- Los placebos nunca serán utilizados en lugar de un tratamiento que se sabe que funciona.
- Los participantes siempre serán informados antes de aceptar en participar en un estudio si un placebo va hacer considerado.



¿Por que los Estudios Clínicos son tan importantes?



- Los estudios clínicos son una parte vital en el proceso de encontrar nuevos tratamiento para el cáncer. Estos estudios de investigación son conducidos para determinar si un medicamento de estudio es seguro y efectivo. Las investigaciones que se realizan hoy guiaran las mejoraría del cuidado de cáncer en el futuro.



¿Que es “Consentimiento Informado”?



- Consentimiento Informado significa que los pacientes deben ser informados sobre los puntos claves acerca de un investigación clínica antes de tomar la decisión de participar en la investigación.
- Si el paciente acepta formar parte, el proceso del consentimiento informado consta de firmar la forma que explica a detalle la investigación clínica, los efectos secundarios posibles, los riesgos y beneficios.
- Los participantes pueden interrumpir su decisión de participar en el estudio en cualquier tiempo y por cualquier motivo.



¿ Debería participar en un Estudio Clínico?



- La decisión de participar en un estudio clínico es personal.
- Puede que usted dese hablar esto con su familia y seres queridos, al igual con miembros del equipo de su cuidado medico, antes de hacer una decisión.
- Al igual que los tratamientos estándar, hay posibilidades de riesgo o beneficios al formar parte de un estudio clínico.

¿ Debería participar en un Estudio Clínico? (Continuación)



- Medicamentos de estudio puede que sean mas o menos efectivos que los tratamientos estándar y tener efectos secundarios no conocidos.
- Usted será informado de estos riesgo lo mas posible.
- Su equipo de cuidado medico le dará la información que usted necesita para hacer la decisión que es correcta para usted.



¿Donde puedo encontrar mas información acerca de Estudios Clínicos?



- Para mayor información, visite la pagina de internet para material educativo acerca de Investigaciones Clínicas, en: <http://www.cancer.gov/clinicaltrials/>

