

Información sobre el desarrollo y participación de pacientes en ensayos clínicos.

¿Qué son los estudios clínicos?

Los ensayos clínicos son investigaciones de nuevos tratamientos que estudian su efecto en pacientes. En Latinoamérica existen muchos ensayos clínicos que han demostrado avances en otros continentes y en muchos casos, representan una opción de tratamiento y medicamentos más avanzados, que no están disponibles de otro modo.

Es importante que hombres y mujeres de todas las edades y antecedentes étnicos participen en los ensayos clínicos, para que lo que se aprenda en ellos ayude a todos los pacientes de cáncer ahora y en el futuro. Los ensayos clínicos, por lo general, comparan el tratamiento más aceptado para el cáncer (tratamiento estándar) con un nuevo tratamiento que los médicos esperan que sea mejor.

¿Qué tipo de información obtendré si deseo participar en un estudio clínico??

Antes de entrar a un estudio clínico, el médico, la enfermera u otra persona del equipo de investigación le explicará el propósito del estudio y qué sucederá durante el mismo. Puede hacer cualquier pregunta sobre el estudio. También le darán un formulario de consentimiento para que lo lea. En este formulario se explicará:

- El plan exacto para cada etapa del estudio clínico
- Los posibles efectos secundarios del tratamiento
- Cómo el estudio clínico podría afectar su vida diaria

Debe hacer preguntas sobre cualquier parte del formulario de consentimiento que no entienda.

Si decide participar en el estudio, le pedirán que firme el formulario de consentimiento. Aunque usted firme el formulario de consentimiento, puede cambiar de idea y retirarse en cualquier momento.

¿Quién me asegura que mis derechos serán protegidos?

Antes de que empiecen los ensayos clínicos, los mismos son aprobados por un grupo de expertos a nivel internacional, los cuales deben asegurar la integridad de todos los pacientes participantes.

Este comité ético debe revisar los estudios clínicos y asegurarse de que se llevan a cabo de forma segura y justa. Todos los estudios clínicos deben ser aprobados por un comité ético que incluye médicos, enfermeras e investigadores clínicos.

¿Cuáles son algunos de los beneficios de participar en un estudio clínico?

1. Los últimos tratamientos y medicamentos: Acceso a los medicamentos y tratamientos de vanguardia, no disponibles de ninguna otra manera, enteramente gratis.
2. Acceso a especialistas líderes en su campo: Recibirá acceso a especialistas que tienen un alto entendimiento de su condición y le proveerán atención y cuidados personalizados.
3. Cuidados médicos cercanos: Se le proveerá un monitoreo constante de su condición, cuidados y tratamientos. También recibirá evaluaciones de salud más frecuentes.
4. Entendimiento de su condición: Los ensayos clínicos permiten que usted se empodere de su condición, profundizando sus conocimientos de la misma.
5. Reducción de efectos secundarios: Es posible que los nuevos tratamientos y de investigación, puedan reducir los efectos no deseados de medicinas actualmente disponibles en el mercado.
6. Mejora de la calidad de vida: No solamente usted podría mejorar su condición, sino también ayudar a salvar las vidas de personas con la misma condición de generaciones futuras.

¿Cuáles son algunos de los riesgos de participar en un estudio clínico?

- No se sabe con seguridad si el nuevo tratamiento del estudio clínico le ayudará más que el tratamiento estándar para su cáncer.
- Los tratamientos en los estudios clínicos producen efectos secundarios.





Algunas Preguntas Frecuentes

Sobre ensayos clínicos
Y sobre el proyecto Vitzana

Si actualmente estoy recibiendo tratamiento, ¿Debería llenar el formulario?

Si, te aconsejamos llenar el formulario, ya que te permitirá ser contactado si cumples con los criterios de inclusión para el acceso a tratamientos de última generación.

Después de ser contactado podrás rechazar o aceptar la oferta para el acceso a un ensayo clínico en cualquier momento.

¿Si lleno el formulario cuando se pondrán en contacto conmigo?

Nuestro equipo se pondrá en contacto contigo SOLO si identificamos que hay una alta probabilidad de que seas incluido en un ensayo clínico. Esto debido a que los ensayos clínicos están en constante apertura y cierre. De esa forma nuestro equipo tiene una labor continua de conectar a centros de investigación con pacientes interesados en participar en una investigación.

¿Qué son los criterios de inclusión?

Son requisitos que cada ensayo clínico solicita para que un paciente acceda a recibir el tratamiento de última generación. Estos criterios ayudan a seleccionar a las personas que van a participar en la investigación, preservando su seguridad durante el transcurso de este.

Si actualmente estoy recibiendo tratamiento, ¿Puedo ser candidato o candidata a recibir esta terapia de última generación?

Esto va a depender de los CRITERIOS DE INCLUSIÓN de cada ensayo clínico, muchos de estos buscan a pacientes que hayan recibido tratamiento previo a la terapia que se pone a prueba. En otros casos se buscan a pacientes que no haya recibido ningún tratamiento.



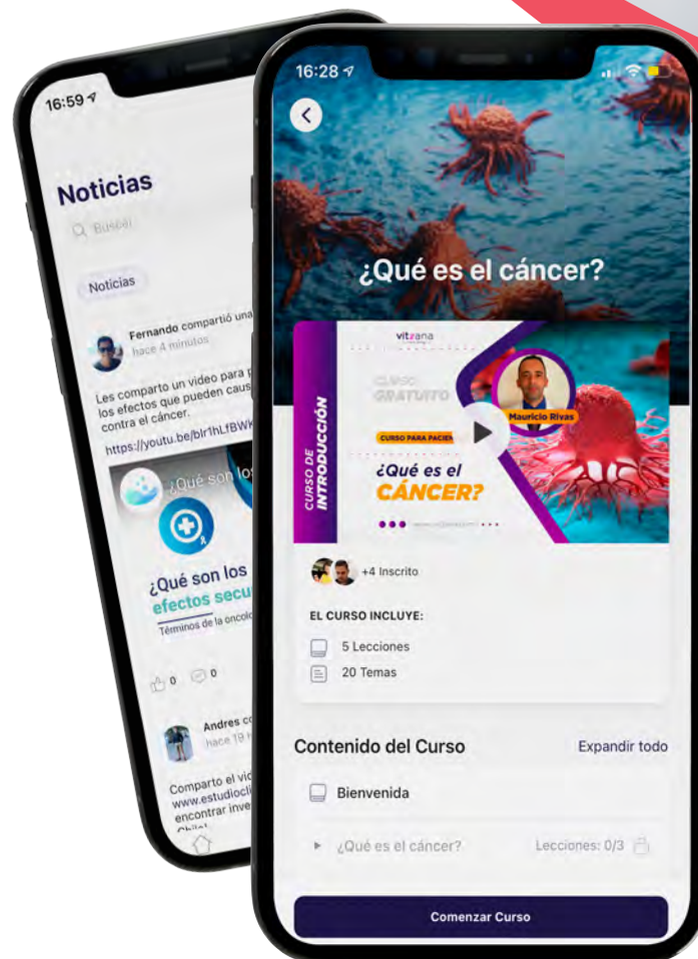
¿Vitzana es un centro de investigación o un centro de atención oncológica?

No, Vitzana es un proyecto apoyado por CORFO que tiene el objetivo de educar, apoyar y acompañar a pacientes diagnosticados con cáncer.

De esa forma contamos con una plataforma de educación y ayudamos a conectar a pacientes con centros de investigación que desarrollan ensayos clínicos.

¿Por qué se llaman tratamientos de última generación?

Los llamamos "Tratamientos de última generación" porque han demostrado avances en pacientes de otros países, si bien estos no han sido completamente aprobados, ya han sido puestos a prueba y se encuentran en una etapa de internacionalización de los ensayos clínicos.



Accede a
**Cursos
Gratuitos**
Descarga la app

www.vitzana.com

