

## ¿Interesado en los ensayos clínicos?

Como un resultado directo de los ensayos clínicos ha habido grandes avances en la supervivencia, calidad de vida y tratamiento de pacientes con cáncer. Al participar en ensayos clínicos, los pacientes juegan un papel activo en su propio cuidado de la salud, obtienen acceso a nuevos tratamientos de investigación antes de que estén ampliamente disponibles, y ayudan a otros al contribuir a la investigación médica que puede conducir a la aprobación de medicamentos y procedimientos que se utilizarán como normas futuras de atención.

Los ensayos clínicos son totalmente voluntarios y los pacientes tienen derecho a retirarse del estudio en cualquier momento durante el tratamiento o seguimiento. Si desea obtener más información sobre los ensayos clínicos, hable con su médico o con uno de nuestros coordinadores de investigación.

North Star Lodge Ensayos Clínicos, (509) 574-3535, [memorial-clinicaltrials@yvmh.org](mailto:memorial-clinicaltrials@yvmh.org)

## Preguntas frecuentes

*¿Qué involucra en el ensayo? ¿Habrá más pruebas?*

R: Su médico y el equipo de investigación le informarán si usted pueda necesitar pruebas adicionales y/o pruebas de sangre como parte de los objetivos del estudio.

*¿Cuánto dura el ensayo?*

R: La mayoría de los estudios seguirán a un paciente a través de su tratamiento y después del mismo hasta lo que se conoce como datos de "supervivencia". Esto podría ser de 3 a 15 años.

*¿Mi tratamiento se retrasará si estoy en un ensayo clínico?*

R: Las pruebas iniciales aseguran que cada estudio sea apropiado para un paciente antes de iniciar el tratamiento. Esto asegura la mejor atención para nuestros pacientes y es fundamental para el éxito del estudio.

*¿Quién paga los ensayos clínicos?*

R: El componente de investigación de su atención es cubierto por el estudio. Visitas de rutina como al consultorio, laboratorios, análisis y medicamentos no relacionados con la investigación los cubrirá usted o su plan de seguro. Trabajaremos con su compañía de seguros para asegurar que la participación en un ensayo clínico no sea excluida y que sus artículos de rutina estarán cubiertos.

*¿Quién verá mi información?*

R: Si usted está inscrito en un ensayo clínico, se le asignará un número de estudio que vincula a su información de ensayo clínico. Su información de salud está protegida y se mantiene confidencial.

*¿Recibiré un placebo?*

R: A veces, es necesario comparar un nuevo tratamiento con un no tratamiento cuando ese es el estándar de cuidado. Se le indicará con anticipación si un estudio tiene un componente placebo.

*¿Cómo son supervisados y regulados los estudios?*

R: Los ensayos clínicos están regulados por la Food Drug Administration (FDA) así como también por Institutional Review Boards (IRB). Uno de los papeles de estas entidades es asegurarse de que los riesgos involucrados en el ensayo clínico sean razonables en comparación con los posibles beneficios. Estas entidades siguen el estudio de principio a fin.

*¿Sabré los resultados del estudio?*

R: Por favor, comunique a su equipo de investigación si usted está interesado en recibir información sobre los resultados de su ensayo clínico. Pueda que los resultados no se conozcan en muchos años.