

Se invita a todos los pacientes potencialmente elegibles a considerar un estudio,

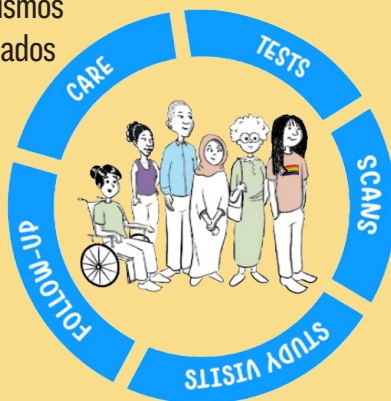
independientemente de su raza, ascendencia, orientación sexual, identidad de género o estado de discapacidad.

La representación diversa es importante en los estudios para comprender si los resultados difieren en diferentes poblaciones.



Cada participante del estudio recibe

las mismas pruebas, el mismo cronograma de visitas y los mismos seguimientos basados en protocolo del estudio por parte del personal de investigación y profesionales capacitados.



Recuerde siempre que es usted quien decide si un estudio es adecuado para usted.



La participación en el estudio es **voluntaria** y requiere su consentimiento informado.

Por lo tanto, la próxima vez que un médico o enfermero mencione la posibilidad de un estudio clínico, espero que esta información le haya ayudado a comprender lo que significa.

Hable con sus proveedores de atención médica sobre los beneficios y los riesgos de un determinado estudio clínico.



USTED decide qué es lo correcto para **USTED**.

Para obtener más información sobre los estudios clínicos, consulte a su médico hoy mismo.

¿QUÉ ES UN ESTUDIO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA?

¡Su seguridad es importante!



Los estudios de investigación clínica se utilizan para averiguar si el **fármaco del estudio funciona** y es **seguro**.

Algunos de estos fármacos pueden ser de nuevo desarrollo y otros pueden existir desde hace tiempo, pero ahora se están estudiando en diferentes enfermedades.



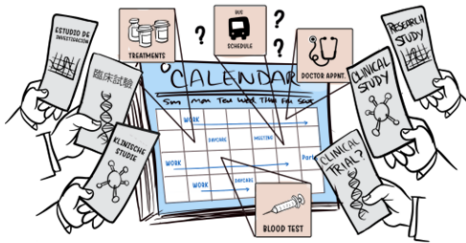
INGLÉS



ESPAÑOL



Recibir un diagnóstico de una enfermedad grave o que puede cambiarle la vida puede significar iniciar una etapa de la vida llena de nuevos médicos, enfermeros, pruebas, procedimientos, tratamientos o terapias, y mucha confusión.



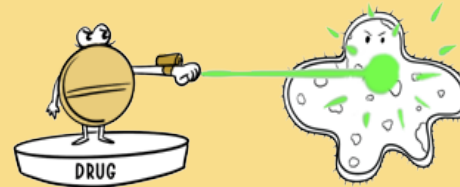
Y además de todo lo demás, es posible que se le pregunte sobre la posibilidad de considerar un estudio de investigación clínica.



Cada fármaco, desde un analgésico común a los medicamentos principales contra el cáncer, ha pasado por un estudio clínico.



Un estudio bien diseñado puede ayudar a responder muchas preguntas sobre la seguridad y eficacia del fármaco, lo que proporciona a los investigadores y médicos información sobre qué hacer a continuación.



Estos estudios responden preguntas como las siguientes:

“¿Detiene o ralentiza la enfermedad que debe tratar?”

“¿Qué efectos secundarios tiene el nuevo fármaco?”

Las respuestas deben venir en forma de datos o hechos científicos que se recopilen y se controlen durante un estudio clínico.



Siempre existen directrices de seguridad del paciente para controlar el bienestar de cada paciente, en cada etapa, de cada estudio.



SU PARTICIPACIÓN IMPORTA

Es importante tener pacientes de cada raza y ascendencia incluidos

en los estudios para comprender mejor **CÓMO** funciona el fármaco del estudio en cada población de pacientes.

Voltee para más información