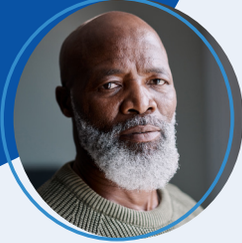


## POR QUÉ ES IMPORTANTE LA INCLUSIÓN

Comprender la  
carga del cáncer



### ¿Sabía esto?

Las personas que se identifican como negras o afroamericanas representan el 13.4 % de la población estadounidense,\* aunque solo el 5 % participó en estudios oncológicos en 2020.\*\* Además, existe una tasa de incidencia un 9 % mayor para todos los tipos de cáncer en los varones negros no hispanos frente a los varones blancos no hispanos y una tasa de mortalidad un 22 % mayor para todos los tipos de cáncer entre los varones negros no hispanos en comparación a los varones blancos no hispanos.\*\*\*

Las poblaciones minoritarias de EE. UU. están muy subrepresentadas en los estudios clínicos, pero tienden a tener tasas de cáncer más altas en comparación con la población general de EE. UU. Existen muchas barreras diferentes para la diversidad en los estudios clínicos sobre el cáncer, como el acceso a la atención sanitaria, el costo de la atención, los requisitos de elegibilidad rigurosos (factores más prevalentes en poblaciones minoritarias de EE. UU.) y la falta de confianza de los pacientes. La diversificación de la participación en estudios clínicos mejora la realización general de estudios clínicos y ayuda a reducir las disparidades en la atención del cáncer. En última instancia, la diversidad entre los participantes del estudio es importante para comprender los factores que pueden afectar la respuesta a los tratamientos contra el cáncer.

## OBTENGA MÁS INFORMACIÓN SOBRE LA DIVERSIDAD EN LOS ESTUDIOS CLÍNICOS

**Si cree que un estudio clínico puede ser adecuado para usted, hable con su profesional de atención médica.**

También puede buscar estudios clínicos en su zona en [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov)

Para ver vídeos y una lista de preguntas que hacer a los investigadores, visite [www.hhs.gov/about-research-participation](https://www.hhs.gov/about-research-participation)



Oficina del Censo de los EE. UU. [U.S. Census Bureau] QuickFacts. Julio de 2021. <https://www.census.gov/quickfacts/fact/table/US/PST045221>

\*\*Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU. Panorama resumido del informe de los ensayos farmacológicos de 2020. <https://www.fda.gov/media/145718/download>

\*\*\*Sociedad Estadounidense contra el Cáncer [American Cancer Society]. Datos y cifras sobre el cáncer para afroamericanos 2019-2021.

Los datos de la tasa de incidencia se recopilaban entre los años 2011 y 2015. Se recopilaban datos sobre la tasa de mortalidad entre los años 2012 y 2016. <https://www.cancer.org/content/dam/cancer-org/research/cancer-facts-and-statistics/cancer-facts-and-figures-for-african-americans/cancer-facts-and-figures-for-african-americans-2019-2021.pdf>



# Importancia de la diversidad en los estudios clínicos al incluir personas negras e hispanas



# Las investigaciones aportan nuevas posibilidades

Las personas de todos los orígenes, que están sanas o tengan enfermedades preexistentes, participan en investigaciones de estudios clínicos en todo el mundo. Usted también puede hacerlo. Los estudios clínicos dan la esperanza de contar con medicamentos y dispositivos médicos nuevos para enfrentar muchas de las afecciones actuales que representan un reto.

**Descubra si un estudio clínico podría ser adecuado para usted.**



## El impacto de la diversidad en los estudios

Dado que las personas de diferentes orígenes pueden reaccionar de forma diferente a ciertos productos médicos (medicamentos y dispositivos médicos), la diversidad en la participación en estudios clínicos es clave para avanzar en la equidad sanitaria. La diversidad proporciona una visión más completa de la eficacia de un producto y de los posibles efectos secundarios. Por lo tanto, si participantes de diversas características demográficas ingresan en un estudio clínico, dicha participación fomenta la obtención de conocimientos clínicos más profundos que representan con mayor precisión el espectro completo de pacientes que utilizarán el producto médico.

### MITOS COMUNES

**Mito 1:** los estudios clínicos son experimentos y se trata a las personas como conejillos de Indias.

Estamos comprometidos con la seguridad de todos y cada uno de los participantes que participan en un estudio clínico. El equipo de atención médica observa atentamente a los participantes para garantizar los mejores resultados para los pacientes.

**Mito 2:** los estudios clínicos no son seguros porque se usan medicamentos que nunca antes habían usado.

Antes de que se pueda administrar un fármaco del estudio a los seres humanos, este pasa por pruebas rigurosas y completas, se realizan exámenes y revisiones normativas para garantizar la máxima seguridad posible.

**Mito 3:** los participantes no reciben información durante el estudio clínico.

Antes de cada estudio clínico, nuestros participantes leen un protocolo detallado que describe los riesgos y beneficios conocidos asociados al estudio. Cada participante es tratado con respeto y dignidad a lo largo de todo el proceso y puede retirar su consentimiento para participar en el estudio en cualquier momento, por cualquier motivo.