

Personas de todas las edades, razas y etnias—que están sanas o tienen enfermedades preexistentes—participan en ensayos clínicos de investigación en todo el mundo. Usted también puede hacerlo.

Puede buscar estudios clínicos en su zona
clinicaltrials.gov



Otros recursos útiles:

Instituto Nacional de Salud: Qué son los ensayos clínicos

<https://www.nia.nih.gov/health/topics/clinical-trials-and-studies>

ClinicalTrials.gov: Para pacientes y familias

<https://clinicaltrials.gov/ct2/help/for-patient>

En definitiva, los estudios clínicos ayudan a otros a la vez que lo ayudan a usted. Cuanta más datos de investigación se recopilen, mejor podrán los científicos, médicos y otros profesionales de atención médica aprender a tratar las enfermedades. En Labcorp valoramos la investigación exhaustiva para poder ofrecer resultados basados en datos que mejoren las vidas de pacientes como usted en todo el mundo.

Esperamos poder aprender con usted.



Copyright



Comprender los estudios clínicos y los posibles beneficios de la participación en el estudio



EN LA VANGUARDIA DE LOS NUEVOS AVANCES CIENTÍFICOS

Con Labcorp, sus contribuciones al estudio de nuevos fármacos proporcionan los datos necesarios para la aprobación de la Administración de Alimentos y Medicamentos y de otros organismos competentes. También pueden ayudar a los investigadores a encontrar nuevas formas de usar fármacos antiguos.



RECIBA ATENCIÓN MÉDICA EXPERTA

Nuestro experto equipo de atención médica lo controlará de cerca a lo largo del estudio. En algunos casos, incluso puede recibir acceso gratuito a fármacos estándares y procedimientos habituales.



AYUDAR A LOGRAR AVANCES EN EL TRATAMIENTO MÉDICO

En última instancia, ayudará a otros pacientes como usted al incrementar los datos de investigación y así contribuir al desarrollo de nuevos medicamentos que mejorarán las vidas de los pacientes en todo el mundo.

Los estudios clínicos aportan esperanza

Los estudios clínicos, como los que está analizando, dan la esperanza de contar con medicamentos y dispositivos médicos nuevos para enfrentar muchos de los principales retos que la atención de la salud tiene hoy día. Descubra si un ensayo clínico podría ser adecuado para usted.

Entonces, ¿qué es un estudio clínico (también conocido como “ensayo clínico”)?

Los estudios clínicos son tipos de investigación que determinan si los nuevos tratamientos son seguros y eficaces para tratar y prevenir enfermedades y afecciones médicas.

Los investigadores y los equipos del estudio deben seguir un protocolo estricto que establezca cómo se lleva a cabo el estudio y cómo se implementarán las medidas de seguridad. Las nuevas terapias estudiadas en los protocolos incluyen medicamentos, vacunas, dispositivos médicos y procedimientos.

Los estudios clínicos proporcionan el respaldo científico y los datos probatorios del mundo real necesarios para que la Administración de Alimentos y Medicamentos apruebe nuevos tratamientos y que estén al alcance de pacientes como usted. Por ejemplo, sin los cientos de miles de participantes dispuestos a formar parte de estudios clínicos para tratamientos y vacunas contra la COVID-19, los confinamientos por pandemia podrían haber durado mucho más tiempo, y las tasas de hospitalización y muerte hubieran sido mayores.

Por lo tanto, al participar en un estudio clínico, usted contribuye a cambios significativos y a un impacto positivo en nuestras vidas.

¿Debo participar?

Esta es una decisión que se toma mejor con la consulta de profesionales de atención médica, personal del estudio e incluso la opinión de sus amigos y familiares. La participación en el estudio es completamente voluntaria y se puede cancelar en cualquier momento. Asegúrese de que todas sus preguntas sobre los posibles beneficios y riesgos se respondan y analice detenidamente lo que esto implica, lo que incluye:

- Cronograma de administración de la dosis.
- Compromisos de tiempo.
- Compromisos de viaje y accesibilidad.
- Resultado final: considere hablar con sus médicos, familiares y amigos antes de inscribirse en un estudio.



¿Qué se ha establecido para proteger mi seguridad?

Los estudios clínicos siguen normas rigurosas y están muy regulados por el gobierno para proteger a los participantes. Toda propuesta de investigación debe ser revisada y aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos, así como por un Comité Independiente de Ética o una Junta de Revisión Institucional para salvaguardar los derechos y el bienestar de los participantes. A menudo, los estudios también emplean un Comité Independiente de Monitoreo y Seguridad de Datos para revisar periódicamente los datos recopilados de los pacientes de un ensayo.

De forma similar a todos los tratamientos y procedimientos médicos, los estudios clínicos no están 100 % libres de riesgos. Sin embargo, se toman medidas para controlar sus derechos, seguridad y bienestar por encima de todo lo demás. A pesar de estas precauciones, su afección o salud podría permanecer igual, mejorar o empeorar. Por este motivo, las visitas y evaluaciones del protocolo se programan de forma regular para lograr controlarlo de cerca y detectar de manera temprana cualquier problema posible.

¿Cómo puedo participar?

Pregunte a su profesional de atención médica si hay un estudio clínico adecuado para usted. Los grupos de apoyo para pacientes con enfermedades específicas pueden servir como otro gran recurso para saber qué estudios se están realizando que puedan ser relevantes para usted y/o su enfermedad.

