

¿Qué preguntas debo hacerle a mi médico?

Es normal tener muchas preguntas. Estas son algunas de las que podría desear hacerle a un miembro del equipo de atención médica antes de decidirse a participar. A medida que vaya haciendo las preguntas, coloque una al lado de cada una.

Acerca de este estudio:

- ¿Por qué se está haciendo este estudio?
- ¿Cuánto tiempo voy a estar en el estudio?
- ¿Qué tipos de pruebas y tratamientos voy a hacer?
- ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios o riesgos del nuevo tratamiento?
- ¿Cuáles son los posibles beneficios?
- ¿Cómo sabremos si el tratamiento está funcionando?
- ¿Qué pasará si el tratamiento no funciona?
- ¿Cambiará mi equipo de atención cuando esté participando en el estudio?
- ¿Qué información se compartirá conmigo?
- ¿Cómo se mantendrá la privacidad de mi información?
- ¿Cuáles son mis derechos?

Costos

- ¿Tendré que pagar alguna de las pruebas o alguno de los tratamientos?
- ¿Qué gastos cubrirá mi seguro médico?

Vida diaria

- ¿Cómo podría afectar mi vida diaria este estudio?
- ¿Con qué frecuencia tendré que venir al hospital o a la clínica?

Comparando las opciones

- ¿Cuáles son mis otras opciones de tratamiento?
- ¿En qué se diferencia el tratamiento que obtendría en este estudio de las otras opciones de tratamiento?

**Si tiene preguntas,
comuníquese con nosotros al:
Centro de Educación y Recursos**

**215-214-1618
recstaff@fcc.edu**

**Servicio de Información
Sobre el Cáncer del Instituto
Nacional del Cáncer**

**800-4-CANCER (800-422-6237)
clinicaltrials.gov**

Aviso de no discriminación: Es la política de Temple University Hospital, Inc. que nadie será excluido o negado los beneficios o la participación de atención médica de calidad por motivos de raza, etnicidad, religión, orientación sexual, género, identidad / expresión de género, discapacidad, edad, ascendencia, color, origen nacional, capacidad física, nivel de educación o fuente de pago.

1/25

 **Fox Chase
Cancer Center**
Temple Health



¿QUÉ ES UN ESTUDIO CLÍNICO?



**SEA PARTE
DEL
PROGRESO**

 **Fox Chase
Cancer Center**
Temple Health

¿Qué es un estudio clínico?



Cuando descubre que tiene cáncer, su médico le habla acerca de sus opciones de tratamiento. Un estudio clínico puede ser una de esas opciones. Los estudios clínicos son estudios de investigación con personas. Los tratamientos estándares que se utilizan hoy son resultado de los estudios clínicos.

Los estudios clínicos encuentran nuevas o mejores formas de: Estos estudios nos ayudan a responder importantes preguntas como:

- Prevenir el cáncer
- Detectar el cáncer
- Tratar el cáncer
- Controlar los síntomas del cáncer o los efectos secundarios del tratamiento
- ¿Qué causa el cáncer?
- ¿Qué nuevos medicamentos y tratamientos funcionan ?
- ¿Cuáles no funcionan?

¿Cuáles son los beneficios y riesgos?

Como todas las opciones de tratamiento, los estudios clínicos tienen posibles beneficios y riesgos.

Beneficios

- Puede obtener un nuevo tratamiento que todavía no está disponible para personas fuera del estudio.
- El equipo de investigación lo controlará de cerca y le brindará apoyo.
- Si el tratamiento en estudio es mejor que el tratamiento estándar, usted podría ser uno de los primeros en beneficiarse.
- El estudio puede ayudar a los científicos a aprender más sobre el cáncer y ayudar a la gente en el futuro.

Riesgos

- El nuevo tratamiento podría no ser mejor, o incluso no ser tan bueno como, el tratamiento estándar.
- Podría haber efectos secundarios que los médicos no prevén.
- Podría necesitar más pruebas. Algunas de estas pruebas podrían ser incómodas o tomar mucho tiempo.
- El tratamiento podría funcionar en algunos pacientes, pero no funcionar en su caso.

¿Qué necesito saber antes de participar?

Antes de decidirse a participar en un estudio, usted debe obtener información al respecto.

Protocolo

Cada estudio tiene un plan detallado que se denomina protocolo. Este plan explica lo que se hará durante el estudio y quienes pueden participar. También incluye información que ayuda al médico a decidir si el tratamiento es adecuado para usted.



Consentimiento Informado

Cada estudio también comprende un proceso que se denomina consentimiento informado. El consentimiento informado es una parte fundamental para garantizar la seguridad de los pacientes en los estudios de investigación. Durante este proceso, usted obtiene toda la información sobre el estudio antes de decidir si desea participar. Su médico le explicará esta información usando palabras que usted entienda.

Usted aprenderá acerca de:

- El tratamiento y las pruebas
- Los posibles beneficios y riesgos
- Cualquier otro gasto que no esté cubierto
- Cómo se mantendrá la privacidad de sus expedientes (récord) médicos
- Su derecho de retirarse del estudio en cualquier momento
- Todas las otras opciones de tratamiento

“Tienes que levantarte y decir ‘yo elijo hacer la diferencia.’”

— Oronica Fields
Fox Chase Cancer Center
Embajadora de la Comunidad

