

Qué se debe tener en cuenta antes de participar en un estudio clínico

Debe saber todo lo posible sobre el estudio clínico y sentirse cómodo haciendo preguntas a los miembros del equipo de atención médica sobre este, sobre la atención que se espera durante un estudio y sobre el costo del estudio. Podría ser útil analizar las siguientes preguntas con el equipo de atención médica. Encontrará algunas de las respuestas a estas preguntas en el documento de consentimiento informado.

- ¿Cuál es el propósito del estudio?
- ¿Quiénes participarán en el estudio?
- ¿El estudio incluye un placebo o un tratamiento que ya se comercializa?
- ¿Por qué los investigadores creen que el nuevo tratamiento que se evalúa puede ser eficaz?
¿Se evaluó antes y se publicaron los resultados?
- ¿Qué tipos de pruebas y tratamientos se incluyen?
- ¿Cómo se comparan los posibles riesgos, efectos secundarios y beneficios del estudio con mi tratamiento actual?
- ¿Cómo podría afectar mi vida diaria este estudio?
- ¿Cuánto tiempo durará el estudio y qué se me pedirá que haga como participante?
- ¿Se requerirá hospitalización?
- ¿Podrá alguien averiguar si estoy participando?
- ¿Quién pagará el tratamiento? ¿Mi seguro cubrirá los costos?
- ¿Se me reembolsarán otros gastos, como los traslados o el cuidado de mis hijos?
- ¿Qué tipo de atención de seguimiento a largo plazo forma parte de este estudio?
- ¿Cómo sabré que el tratamiento funciona? ¿Se me proporcionarán los resultados de los estudios?
- Si el tratamiento funciona para mí, ¿podré continuar usándolo una vez que el estudio haya finalizado?
- ¿Quién estará a cargo de mi atención? ¿Podré consultar a mi médico?
- ¿Qué trayectoria y experiencia en investigación tienen el médico y el personal del estudio?
- ¿El médico/investigador tiene algún interés financiero o especial en el estudio clínico?
- ¿Qué sucederá con mi atención médica si dejo de participar?