



Estudios clínicos



Los nuevos medicamentos y tratamientos que demuestran la mayor promesa en un laboratorio pueden ser trasladados a un estudio clínico. El objetivo de un estudio clínico es evaluar la seguridad y eficacia de la nueva terapia. Los estudios clínicos ofrecen esperanza a muchas personas y ofrecen una oportunidad para ayudar a los investigadores a encontrar mejores tratamientos. Los estudios actuales están evaluando una serie de resultados importantes para la comunidad de la LME, desde la mejora de la movilidad hasta las recuperaciones autonómicas.

P: ¿Qué sucede durante un estudio clínico?

Dirigido por un investigador principal, que suele ser un médico, los estudios clínicos siguen protocolos específicos que describen quién es elegible, la duración del estudio y la información recopilada, así como el objetivo, el diseño y el enfoque del estudio utilizado. La investigación clínica generalmente comienza con un pequeño número de participantes y se hace progresivamente más grande con el tiempo. Cada una de las

cuatro fases reguladas de un estudio clínico responde a preguntas importantes y proporciona la evidencia requerida para recibir la aprobación de la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés).

Fase I: Evalúa la seguridad y los posibles efectos secundarios en un pequeño grupo de personas (20-80).

Fase II: Se amplía a un grupo más grande (100-300) en varios centros para probar la seguridad y la eficacia en una escala más amplia y evaluar diferentes dosificaciones o técnicas de tratamiento.

Fase III: Aumenta el número de centros y participantes (1,000-3,000) que luego se dividen en dos grupos aleatorizados y cegados. Los médicos y los participantes no conocen los detalles de su grupo de estudio, por lo que los resultados pueden compararse y confirmarse de manera imparcial. El éxito en la fase III conduce a la aprobación de la FDA para el uso clínico. Fase IV: Continúa realizando un seguimiento de la seguridad, los riesgos, los beneficios y el uso óptimo del tratamiento aprobado por la FDA a medida que esté disponible para uso público.

Tenga en cuenta que los medicamentos o tratamientos pueden no estar disponibles para usted después de que el estudio haya terminado. El medicamento o la terapia puede fallar en el estudio y nunca llegar al mercado o puede tener éxito, pero no está disponible hasta que tenga la aprobación de la FDA, lo que puede tomar años.

P: ¿Cómo puedo participar en un estudio clínico?

A medida que la investigación prometedora continúa expandiéndose, hay muchos estudios clínicos en desarrollo y en curso en los EE.UU. y en todo el mundo. No hay costo para participar y no se ofrece ningún pago o estipendio para evitar influir en los posibles resultados. Todos los participantes deben cumplir con las pautas específicas de elegibilidad basadas en factores como la edad, el tipo de enfermedad, el historial clínico y la condición médica actual. Puede encontrar una base de datos de estudios clínicos con financiación privada y pública en [ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov).

P: ¿Qué es el consentimiento informado?

Si está considerando participar en un estudio clínico, el personal de investigación le dará documentos de consentimiento informado que describen el propósito, la duración, los riesgos, los beneficios, los posibles efectos secundarios, los procedimientos requeridos y a quién contactar para obtener más información. El consentimiento informado continúa mientras esté en el estudio, pero no es un contrato. Los participantes pueden retirarse del estudio en cualquier momento, o rechazar tratamientos o pruebas particulares.

P: ¿Se supervisan los estudios clínicos?

El gobierno de los Estados Unidos tiene estrictas salvaguardias para proteger a las personas que participan en estudios clínicos. Cada estudio clínico en los Estados Unidos debe ser aprobado y supervisado por una Junta de Revisión Institucional (IRB, por sus

siglas en inglés) para asegurarse de que los riesgos sean lo más bajos posible y valga cualquier beneficio potencial. Un IRB es un comité independiente de médicos, estadísticos, defensores de la comunidad y otros que asegura que un estudio clínico sea ético y que los derechos de los participantes del estudio estén protegidos.

Preguntas importantes que considerar al solicitar un estudio clínico

- ¿Por qué se está realizando esta investigación, cuál es el objetivo del estudio y quién lo patrocina?
- ¿Cómo se comparan los posibles riesgos y beneficios con los tratamientos aprobados para mí?
- ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios inmediatos y a largo plazo?
- ¿En qué fase está el estudio?
- ¿Tengo que pagar por el viaje o alojamiento para participar en el estudio?
- Si participo en una fase temprana del estudio, ¿tendré derecho a participar en fases posteriores?

Fuente: Instituto Nacional de la Salud (NIH, por sus siglas en inglés)

P: ¿Hay alguna ventaja de ir al extranjero para recibir un tratamiento si no lo puedo recibir en los Estados Unidos?

Sea muy cauteloso antes de participar en un estudio fuera de la jurisdicción de la FDA (la FDA cubre los Estados Unidos) o buscando un tratamiento no probado o experimental. Los estudios clínicos legítimos nunca cobran a los pacientes por participar. Todo estudio clínico en seres humanos debe, como mínimo, acatarse a las directrices internacionales de la Declaración de Helsinki y a las normas del país de acogida. Aunque los ahorros en costos derivados del uso de un tratamiento médico extranjero pueden ser tentadores, puede que no superen los riesgos.

P: ¿Cuál es la diferencia entre un estudio clínico y experimentos en humanos?

El investigador de un estudio clínico registrado debe disponer de información inmediata y detallada del estudio. No debe haber costo para participar y usted debe permanecer sin confirmación a si usted está en el grupo experimental o de control del estudio. Aunque los estudios clínicos deben seguir protocolos éticos y de procedimiento estrictos, los experimentos humanos pueden no acatar las medidas adecuadas para minimizar el riesgo y proteger los derechos de los voluntarios.

Fuentes: Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA, por sus siglas en inglés)

¿Necesita hablar con alguien?

Nuestros especialistas en información están a su disposición para responder sus preguntas. Llame gratis al 1-800-539-7309 (línea gratuita en los EE. UU.) / 973-379-2690 (internacional) de lunes a viernes.

También puede programar una llamada o hacer una pregunta en línea en:
<https://connect.paralysis.org/es/send-us-your-question>

Recursos sobre para estudios clínicos:

En español:

Información general:

The Miami Project: Tratamientos Experimentales para lesiones en la medula espinal

https://icord.org/wp-content/uploads/2012/08/Tratamientos_experimentales_para_LME-revisedJun07.pdf

Lo que debe saber si está pensando en participar en un estudio clínico.

MedlinePlus: Estudios clínicos

<https://medlineplus.gov/spanish/clinicaltrials.html>

NIH: Los estudios clínicos de investigación y usted

<https://salud.nih.gov/investigacion-clinica/>

Una página web organizada por los NIH para pacientes que piensan participar en un estudio clínico. Incluye varios videos informativos

Organización Panamericana de la Salud: Portal de ensayos clínicos de las Américas

<https://www.paho.org/es/portal-ensayos-clinicos-americas>

El Portal de los Ensayos Clínicos de las Américas es una plataforma de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) que busca fortalecer los ensayos clínicos científica y éticamente sólidos. Incluye ingreso al Registro Internacional de Estudios Clínicos.

Video:

Departamento de Salud y Servicios Humanos – YouTube Channel

<https://www.youtube.com/watch?v=U8Wti3PhKN8>

El video explica el concepto de la aleatorización en las investigaciones científicas y lo que debe saber quien esté considerando participar como voluntario en un estudio en el que los participantes serán aleatorizados.

Bases de datos de estudios clínicos en inglés:

Centerwatch

<https://www.centerwatch.com>

212 Carnegie Center, Suite 301, Princeton, NJ 08540, USA

Teléfono: 703.538.7600

Línea gratuita en los EE. UU.: 888.838.5578

Correo electrónico: customerservice@centerwatch.com

La página web de Centerwatch tiene una gran cantidad de información relacionada con los estudios clínicos y está diseñada para ser un recurso tanto para los pacientes interesados en participar en estudios clínicos como para los profesionales de la investigación. Centerwatch es una división de Thomson Corporation.

ClinicalTrials.gov

<https://www.clinicaltrials.gov>

ClinicalTrials.gov ofrece información general sobre estudios clínicos e información específica sobre estudios clínicos con apoyo federal y privado (realizados en Estados Unidos y en todo el mundo) para una amplia gama de enfermedades y afecciones. El sitio web proporciona información sobre el propósito de un estudio, participantes elegibles, ubicaciones y contactos. ClinicalTrials.gov también tiene una base de datos de resultados que informa de los resultados resumidos de los estudios clínicos registrados y de estudios observacionales.

Health Canada: Clinical Trials Database

Health Canada: Base de Datos de Estudios Clínicos

<https://health-products.canada.ca/ctdb-bdec/?lang=eng>

Health Canada, mediante su Base de Datos de Estudios Clínicos, ofrece una lista con información específica relacionada con las fases I, II y III en los pacientes. Health Canada administra esta base de datos donde ofrecen información sobre estudios clínicos canadienses de medicamentos farmacéuticos y biológicos.

ISRCTN Registry

Registro ISRCTN

<https://www.isrctn.com>

c/o BioMed Central

The Campus, 4 Crinan St.

Londres, N1 9XW

United Kingdom

Correo electrónico: info@biomedcentral.com

ISRCTN es un registro y una base de datos curada que contiene el conjunto básico de elementos de datos que se consideran esenciales para describir un estudio al inicio, Según los requisitos establecidos por la Plataforma Internacional de Registro de Estudios Clínicos (ICTRP, por sus siglas en inglés) de la Organización Mundial de la Salud (OMS) y las directrices del Comité Internacional de Editores de revistas Médicas (ICMJE, por sus siglas en inglés). Todos los registros de estudios de la base de datos son accesibles y se pueden buscar libremente y se les ha asignado un ID ISRCTN.

Multiple Sclerosis Association of America: Clinical Trials Search Tool

Asociación de Esclerosis múltiple de América: Herramienta de búsqueda de

estudios clínicos

<http://mymsaa.org/ms-information/clinical-trials-search/>

Teléfono: 800-532-7667

Permite buscar estudios clínicos relacionados con la EM por ubicación geográfica y algunos otros filtros.

SCITrialsFinders.net

<https://scitrialsfinder.net/Home>

Permite que la gente encuentre estudios de la lesión medular en su área

Spinal Cord Injury Trials: Connecting Scientists and the SCI Community

Estudios de lesiones de la médula espinal: Conectando a los científicos con la comunidad de LME

<https://scitrials.org/>

Ofrece un mecanismo de búsqueda para estudios de la lesión medular que pueden filtrarse por nivel de lesión, tiempo transcurrido desde la lesión, gravedad de la lesión y ubicación geográfica.

Centros y programas de investigación:

Department of Veterans Affairs (VA): Cooperative Studies Program

Departamento de Asuntos de Veteranos: Programa de Estudios Cooperativos

<https://www.vacsp.research.va.gov>

El Programa de Estudios Cooperativos del VA realiza estudios de investigación, incluyendo estudios clínicos multicéntricos y estudios epidemiológicos, en colaboración con otros socios federales, internacionales, universitarios y privados de la industria.

International Center for Spinal Cord Injury (ICSCI) at Kennedy Krieger Institute

Centro Internacional para lesiones de la médula espinal (ICSCI) en el Instituto Kennedy Krieger

<https://www.kennedykrieger.org/ResearchRegistry>

707 North Broadway

Baltimore, MD 21205

Teléfono: 443-923-9400 (referencia local) 888-554-2080 (referencia gratuita)

TTY: 443-923-2645

Correo electrónico: info.sci@spinalcordrecovery.org

El ICSCI se centra en la restauración y rehabilitación de niños y adultos con parálisis crónica. La investigación incluye terapias restaurativas basadas en actividades que están diseñadas para ayudar a las personas con lesión de la médula espinal a recuperar la sensación, la función y la movilidad.

Proyecto de Miami para curar la parálisis

<https://www.themiamiproject.org/participant/research-participation/what-are-clinical-trials/clinical-trials/>

1095 NW 14th Terrace

Lois Pope Life Center

Miami, FL 33136

Teléfono: 305-243-6001 o 800-STAND UP

Correo electrónico: miamiproject@med.miami.edu

El equipo internacional del proyecto Miami se encuentra en el Lois Pope LIFE Center e incluye a más de 300 científicos, investigadores, médicos y personal de apoyo que toman enfoques innovadores para los desafíos de la lesión cerebral y de la médula espinal. La Iniciativa de Estudios clínicos Christine E. Lynn del proyecto de Miami está diseñada para tomar descubrimientos que se encuentran exitosos en estudios de laboratorio y para seguirlos rápidamente a estudios humanos. Su estudio de trasplante de células aprobado por la FDA Schwann, el único de su clase en el mundo, está cambiando el campo de la lesión de la médula espinal y establece una base importante para las futuras terapias de reemplazo celular del proyecto Miami.

Centro de Investigación Reeve-Irvine

<https://www.reeve.uci.edu/>

Facultad de Medicina, Universidad de California, Irvine

2107 Centro de Investigación de Neurociencias Gillespie

Irvine, CA 92697-4265

Teléfono: 949-824-0210

Correo electrónico: rirc@uci.edu

El Centro de Investigación Reeve-Irvine ha sido establecido para estudiar lesiones y enfermedades de la médula espinal que resultan en parálisis u otra pérdida de la función neurológica, con el objetivo de encontrar una cura. Nombrado por el actor Christopher Reeve, el Centro es parte de la Facultad de Medicina de la Universidad de California, Irvine. El Centro de Investigación Reeve-Irvine está ubicado en el Centro de Investigación de Neurociencias Gillespie y está dirigido por el Dr. Oswald Steward. Las actividades realizadas bajo los auspicios del Centro promueven la coordinación y la cooperación de científicos de todo el mundo que buscan una cura para la paraplejia y la cuadriplejía y la mejora de las enfermedades que afectan a la función neurológica.

Investigación del Centro Shepherd

<https://shepherd.org/research/>

2020 Peachtree Road NW

Atlanta, GA 30309-1465

Teléfono: 404-352-2020

Shepherd Center es una instalación modelo de SCI. Su equipo de investigación desarrolla y evalúa nuevos fármacos, tratamientos e intervenciones terapéuticas en el campo de la SCI, la TBI y la EM. Usted puede completar su formulario de admisión para ser considerado para la participación en la investigación.

La información en este mensaje es presentada con el propósito de educarle e informarle sobre la parálisis y sus efectos. Nada mencionado en este mensaje debe ser tomado como un diagnóstico o tratamiento médico. No debe reemplazar las instrucciones de su doctor o proveedor de salud. Si tiene preguntas sobre su salud por favor llame o visite a su doctor o proveedor de salud calificado inmediatamente. Siempre consulte con su doctor o proveedor de salud antes de comenzar un nuevo tratamiento, dieta o programa de bienestar. Nunca reemplace los consejos de su doctor o deje de buscar atención médica por algo mencionado en este mensaje.

Esta publicación cuenta con el apoyo de la Administración para la Vida Comunitaria (ACL), del Departamento de Salud y Servicios Humanos (HHS) de los Estados Unidos, como parte de un premio de asistencia financiera por un total de 10 000 000 dólares, financiado en un 100 por ciento por la ACL/HHS. El contenido es de los autores y no representa necesariamente las opiniones oficiales de la ACL/HHS o del Gobierno de los Estados Unidos, ni su respaldo.