

¿Qué es un consentimiento informado?

Antes que un paciente pueda participar en un ensayo clínico, el paciente debe dar un consentimiento informado de participación. Esto se hace mediante la firma por parte del paciente de un documento de consentimiento informado que declara que éste entiende el propósito del ensayo, lo que pasa durante el ensayo, los beneficios y los riesgos, a quién contactar en caso de que el paciente tenga preguntas, y declarando su entendimiento de sus derechos como paciente.

¿Quién paga el costo del ensayo clínico?

Cada ensayo clínico es diferente. No obstante, el costo al paciente debe ser mínimo, y el seguro de salud del paciente con frecuencia cubre cualquiera de los costos de rutina por participación. Los costos de un ensayo clínico pueden ser cubiertos por el patrocinador del estudio - esto puede ser el gobierno, o una compañía farmacéutica o de tecnología médica.

¿Cómo encuentro un ensayo clínico?

El Instituto del Cáncer Rutgers de Nueva Jersey y RWJBarnabas Health tienen una extensa lista de ensayos clínicos disponibles para todos tipos de cáncer. Hay ensayos clínicos disponibles en el Rutgers Cancer Institute de Nueva Jersey y en instalaciones de RWJBarnabas Health a través de todo el estado. Para encontrar un ensayo clínico visite cinj.org/clinical_trials o llame al **844-CANCERNJ (844-226-2376)**.

Locaciones:

- Clara Maass Medical Center
- Community Medical Center
- Jersey City Medical Center
- Monmouth Medical Center
- Monmouth Medical Center Southern Campus
- Newark Beth Israel Medical Center
- Robert Wood Johnson University Hospital
- Robert Wood Johnson University Hospital Hamilton
- Robert Wood Johnson University Hospital Rahway
- Robert Wood Johnson University Hospital Somerset
- Rutgers Cancer Institute of New Jersey
- Saint Barnabas Medical Center

Ensayos clínicos



Los tratamientos de hoy para
las curas del mañana

RWJBarnabas
HEALTH

RUTGERS
Cancer Institute
of New Jersey
RUTGERS HEALTH

Vamos a vencer al cáncer juntos.

El Rutgers Cancer Institute de New Jersey es el único centro integral para el cáncer del estado designado por el "Instituto Nacional del Cáncer" (NCI). Conjuntamente, RWJBarnabas Health y Rutgers Cancer Institute ofrecen las opciones de tratamiento más avanzadas contra el cáncer cerca de casa.



RWJBarnabas
HEALTH

RUTGERS
Cancer Institute
of New Jersey
RUTGERS HEALTH

Vamos a vencer al cáncer juntos.





Visión general

Como único centro integral del cáncer de Nueva Jersey designado por el Instituto Nacional del Cáncer, el Instituto del Cáncer Rutgers de Nueva Jersey y RWJBarnabas Health brindan a los pacientes acceso a opciones de tratamiento innovadoras que incluyen ensayos clínicos, medicina de precisión e inmunoterapia. Además de ensayos clínicos disponibles en el Instituto del Cáncer Rutgers, muchos también están disponibles en todo el estado en uno de los hospitales de RWJBarnabas Health. Nuestros médicos son líderes nacionales en el área de investigación clínica y son los principales contribuyentes y líderes en ensayos clínicos del Instituto Nacional del Cáncer y grupos cooperativos internacionales que brindan su experiencia para ayudar a desarrollar las opciones de tratamiento más avanzadas para los pacientes.

Nuestros médicos también participan en el Big Ten Cancer Research Consortium y la Oncology Research Information Exchange Network (ORIEN), junto con otras universidades de investigación y centros de cáncer de gran prestigio en todo el país.

¿Qué es un ensayo clínico?

Los ensayos clínicos son estudios de investigación que evalúan nuevas opciones de tratamiento para enfermedades como el cáncer, y ayudan a los médicos a entender qué tratamientos son más eficaces y pueden mejorar los resultados para el paciente y / o su calidad de vida. Muchos ensayos clínicos son sobre nuevas drogas, el uso de drogas actuales de una nueva manera, o combinando drogas para evaluar su efectividad. Los ensayos clínicos de oncología no utilizan placebos. Todos los tratamientos exitosos de hoy para el cáncer se basan sobre los resultados de ensayos clínicos anteriores. Dado al progreso logrado a través de ensayos clínicos es que personas tratadas por cáncer viven ahora más tiempo.

¿Qué es un ensayo clínico fase 1?

Los ensayos clínicos se llevan a cabo en una serie de pasos llamados fases. Cada fase de un estudio tiene un objetivo diferente y ayuda a contestar distintas preguntas. Los ensayos clínicos de fase 1 ofrecen opciones adicionales de tratamiento a los pacientes en casos en los que los tratamientos estándar ya no ayudan, o para pacientes con cánceres ya sea avanzados o difíciles de tratar. Como centro integral para el cáncer designado por el Instituto Nacional del Cáncer, nuestros pacientes tienen acceso a ensayos clínicos de fase 1.



¿Por qué es importante recibir atención en un centro integral para el cáncer designado por el NCI?

Cuando se diagnostica el cáncer, es importante para el paciente buscar el mejor nivel de atención posible, a menudo encontrado en un centro integral designado por el Instituto Nacional del Cáncer, así como el Instituto Rutgers para el Cáncer conjuntamente con RWJBarnabas Health. Estos centros son conocidos por proporcionar investigación amplia y profunda sobre el cáncer y la atención al paciente necesaria para el tratamiento de cánceres simples, complejos y raros. Designados por el Instituto Nacional del Cáncer, los centros integrales para el cáncer son integrados por expertos en enfermedades que trabajan en equipos multidisciplinarios para proporcionar la más avanzada y completa atención al paciente.

¿Cómo protegemos a nuestros pacientes en un ensayo clínico?

La seguridad y protección del paciente es muy importante. Antes de que se apruebe cada ensayo clínico, estos pasan por un proceso de revisión intenso, siguiendo estrictas pautas federales para proteger los derechos y bienestar de los participantes. Una junta institucional de revisión independiente (IRB, por sus siglas en inglés) sobre la investigación en sujetos humanos supervisa la seguridad de todos los ensayos clínicos. Cada ensayo clínico tiene un investigador principal que está a cargo del estudio y es responsable del plan de estudio detallado o protocolo que explica lo que se hará y por qué. El protocolo describe cuántos pacientes participarán, qué pruebas médicas se le realizarán al paciente y con qué frecuencia, así como el tratamiento y plan de monitoreo. Es importante observar que la participación en un ensayo clínico es voluntaria y que el paciente puede abandonar el ensayo en cualquier momento.