

Universidad Del Sureste

Licenciatura En Medicina Humana

Materia

Bioética Y Normatividad

Nombre del Docente:

Dr. Gutiérrez Gómez Darío Cristiaderit

Nombre de la tarea

**Cuadro Comparativo De Ensayos Y Fases En
Investigaciones O Estudios Clínicos De
Medicamentos Nuevos**

Nombre de la alumna:

Espinosa Alfonso Margarita Del Carmen

Grado: 3° Grupo: "A"

01 De Octubre Del 2020.

**CUADRO COMPARATIVO DE ENSAYOS Y FASES EN
INVESTIGACIONES O ESTUDIOS CLINICOS DE MEDICAMENTOS
NUEVOS**

	Definición	Características	Similitudes	Diferencias
Ensayos clínicos - ECRAN project (ESP)	Son estudios realizados a personas para desarrollar un nuevo medicamento eficaz para una enfermedad.	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Tiene un protocolo por separación de los pacientes. ✓ Suministran el medicamento. ✓ Solo se preocupan por la salud de los grupos éticos. 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Eligen a los pacientes con lo que deben de trabajar al azar. ➤ Los grupos no deben de saber si reciben el placebo o el medicamento. ➤ Su objetivo es que el medicamento debe de ayudar efectivamente a los pacientes. 	<ul style="list-style-type: none"> ❖ Los resultados del estudio lo analizan personas sin interés por el numero medicamento. ❖ Evalúan los benéficos o las contras después de administrarlo al paciente. Se deben de realizar estudios epidemiológico para saber para que enfermedades son efectivos los nuevos medicamentos.
Fases de estudios clínicos	Son investigaciones que se realizan con los seres humanos para tener nuevos medicamentos.	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Tiene fases continuas ✓ Determina la administración del medicamento ✓ Distingue la afectación al cuerpo en general. 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Trabajan con un numero de personas alrededor de 100. ➤ Se compara con el tratamiento nuevo para saber cual es mejor. ➤ Su objetivo es ayudar a los pacientes del futuro. 	<ul style="list-style-type: none"> ❖ Los resultados son analizados con prueban en pacientes con la enfermedad. ❖ Si los medicamentos son correctos y no hacen dalo a la salud lo administran. ❖ Se enfocan en una sola enfermedad para que los científicos conozcan mas y así los medicamentos sean efectivos .

CONCLUSION DE LA OBSERVACION DESDE UNA PERSPECTIVA BIOETICA (NO LEGAL)

Los estudios clínicos son investigaciones para crear nuevos medicamentos para contribuir con la salud de las personas de un futuro las cuales se ven afectados por enfermedades que necesitan de medicamentos aún más eficaces, dentro de este proceso para el desarrollo de los medicamentos nuevos se ve claramente que tienen que existir pruebas funcionales para saber si no harán daño a nuestra salud, los estudios clínicos por su parte se deben de realizar con personas afectadas por la enfermedad para saber si realmente hacen el efecto esperado para la contribución de la salud.

Por otro lado, se ven muy arraigando los procesos de elaboración pues estos procesos tiene que llevar un orden de prueba, los cual para que se vea el resultado se pide que sea realizado a una cantidad de personas bastante amplio lo cual también ayudara para saber si existen complicaciones o algunos factores que pongan en riesgo nuestra salud. Por eso mismo existente personas que le dan valides a estos medicamentos ya después de haber hecho un análisis y haber tomado sus conclusiones, para esto se pide también realizarlo en distintos campos con interés del nuevo medicamento y así ver una comparación entre los medicamentos ya existentes con uno nuevo lo cual ayude a la persona afectada por alguna enfermedad diagnosticada.