

# Universidad del Sureste

Licenciatura en Medicina Humana

Materia:

Bioética y normatividad.

Trabajo:

Cuadro comparativo

Docente:

Dr. Darío Cristiaderit Gutiérrez Gómez

Alumno:

Ulises Osorio Contreras

Semestre y grupo:

3º "A"

Comitán de Domínguez, Chiapas a; 01 de octubre 2020.



## Cuadro comparativo

Ensayo clínico	Fases de estudios clínicos
<ul style="list-style-type: none"><li>• En 1747 la historia narra que en un barco británico un médico con los conocimientos de la época hizo un ensayo clínico para el tratamiento de escorbuto dividió a su tripulación en pares de dos y sobrevivió el que tomo el compuesto correcto el de naranja y limón.</li><li>• Encontrar ventajas y desventajas de los atramentos consistes en efectuar ensayos clínicos.</li><li>• Punto 1 la planificación del ensayo, el protocolo debe ser aprobado formalmente con un comité ético por expertos independientes y por representantes de los ciudadanos.</li><li>• Punto 2 separa a los pacientes en dos grupos en uno se suministra el tratamiento a experimentar mientras que en el de control no</li><li>• Elegir a los pacientes siempre aleatoriamente</li><li>• Punto 3 los pacientes como el medico no deben saber quién reciben el medicamento</li><li>• Punto 4 los resultados obtenidos deben ser analizado por un grupo de especialista que no tengan ningún interés en los resultados</li><li>• Punto 5 repetición en otros centros independientes</li><li>• Punto 6 cuando el tratamiento es mas eficaz debemos de analizar los beneficios como los riesgos</li><li>• Mujeres, niños, ancianos y otras minorías étnicas quedan excluidos</li><li>• Los estudios clínicos buscan que el medicamento sea mejor y no peor o igual a los actuales de los que existen</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Son investigaciones con grupos de personas que van aumentando dependiendo la fase en la que se encuentre.</li><li>• Para el acepta miento de los medicamentos es que pase las tres fases si falla en una de las fases es cancelado automáticamente.</li><li>• la fase 1 son pequeños y participan menos de 30 persona</li><li>• Para buscar un tratamiento nuevo que no se peligrosa.</li><li>• Para saber como se va a dar el tratamiento y para saber cómo afecta el cuerpo</li><li>• Si se encuentra una dosis que no haga daño, el tratamiento pasa a la siguiente fase</li><li>• La fase 2 hay un aumento de personas menos de 100</li><li>• Se examina los efectos que se dan en el cuerpo y como funciona en un tipo determinado de cáncer. (está centrado en un estudio de cáncer)</li><li>• La fase 3 tiene otro aumento de persona normalmente es de más de 100 a veces pueden ser hasta 1000</li><li>• Es la comparación del tratamiento nuevo con el antiguo</li></ul>

## **Conclusión**

**La presentación de los códigos de ética reconocidos y aplicados internacionalmente en la actualidad, la posición en la que se ubican los ensayos clínicos dentro de la investigación biomédica, es una observación de los riesgos relacionados con la participación en ensayos clínicos y una presentación de los diversos actores que participan en los ensayos clínicos. La observación que se obtiene base la investigación de los individuos que incrementan en el ensayo medico tiene una gran importancia ya que es para el nuevo saber de la ciencia ya que en la antigüedad no había una preocupación por si se moría o no, el paciente o la rata de laboratorio como muchos científicos lo afirman ya que estaban a la merced por ser esclavos o de bajos recursos, en la actualidad es buscar un beneficio o tratamiento mas funcional o mejor que el anterior que tenemos a disponibilidad pero que si el nuevo medicamento esta haciendo daño mas de lo usual de lo que esperaban es retirado inmediatamente. El primer conjunto de normas éticas para la investigación en seres humanos formuladas por la comunidad médica internacional fue establecido en 1964 por la Asociación Médica Mundial (AMM) en la Declaración de Helsinki (la Declaración). Las fases o puntos que se incrementan en los videos consultados dan a entender los métodos en las que se entrega el prototipo del nuevo fármaco, estos se basan en no saber que toman los pacientes como ellos y los médicos para que no hay una corrupción de datos por la proporción de los compuestos, como todo es de una manera aleatoria la investigación no se vera dañada con los factores que contengan los pacientes, también el control adecuado que se incrementa con el aumento de los pacientes de cada fase, solo para saber el porcentaje de los efectos que pueden causar en diferentes patrones, todo esto es permitido por un comité ético que se conforma por especialista y por los representantes de los ciudadanos si es correcto incrementa el ensayo clínico o si no esta bien incrementado por las fallas encontradas, porque ellos deben de analizar si el fármaco nuevo tiene más beneficio que los riesgos a la salud, siempre se descartaran pacientes como los menores de edad, mujeres embarazada, adultos mayores de la tercera edad y otras minorías étnicas, al final de las investigaciones siempre se buscara lo mejor para el tratamientos de los pacientes que se encuentran afectados por alguna enfermedad.**

## **Referencia bibliográfica**

- <https://www.youtube.com/watch?v=PrQDYNk4CU0>
- <https://www.youtube.com/watch?v=MQGgYyJMEXo>