



**Leo Dan De Jesús Márquez Albores**

**Profesor: Dr. Darío Cristiaderit Gutiérrez  
Gómez**

**Nombre del trabajo: Cuadro  
comparativo**

**BIOÉTICA Y NORMATIVIDAD**

**Semestre 3 Grupo: A**

**Comitán de Domínguez Chiapas a 01 de octubre del 2020**

# CUADRO COMPARATIVO



<i>Ensayo clínico de escorbuto</i>	<i>Ensayo clínico de cáncer</i>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• 1747 buscar un terapia para el escorbuto distribuyo 6 compuestos a los marineros en grupo de dos</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Son investigaciones realizadas con seres humanos</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Los 6 compuestos estaban preparados de diferente forma pero uno tenía naranjas y limones</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Para aprobar nuevos tratamiento son llamados fases que son 3</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Este ensayo resolvió la incertidumbre y reveló cual era la cura más eficaz</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Si un tratamiento nuevo tiene éxito en una fase se pasan en las siguientes</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Encontrar ventajas y desventajas de los tratamientos consiste en efectuar ensayos clínicos</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Los estudios para fase uno es un grupo de personas que es menos de 30</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• La planificación de ensayo clínico el protocolo debe ser aprobado formalmente con un comité compuesto por expertos independientes y representante de ciudadanos</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Los ensayos de la fase uno sirven para encontrar una dosis del tratamiento nuevo que no sea peligroso para los humanos para saber cómo administrar y cómo afecta al cuerpo</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Separa a los pacientes en dos grupos en uno se suministra el tratamiento a experimentar mientras que en el de control no</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Si el tratamiento se ve no causa daños al cuerpo pasa a la fase dos que participan un grupo de personas de 100</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• El de control se le da un placebo es un compuesto inerte</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• En la fase 2 se examina el efecto del tratamiento en el cuerpo y cómo funciona en un tipo determinado de cáncer</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Los pacientes no deben saber si reciben el medicamento o el placebo se llama blinding a ciegas</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• La fase 3 donde requiere más de 100 personas para así comparar el tratamiento nuevo con el actual saber cuál es eficiente</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Al final del ensayo clínico deberán ser analizados por los investigadores imparciales no tengan interés en el resultado</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• El plan clínico debe repetirse en otros centros independientes de doble ciego</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Se tiene que evaluar los beneficios como los riesgos que esto tome estar seguros los pros superen los contras</li> </ul>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• El placebo no es necesario utilizar cuando existen otros tratamientos eficientes</li> </ul>	

En cuanto a mi punto de vista en los dos videos a un que se ve mal experimentar con las personas es ético por la única razón que como dicen en el video es solo para saber si el medicamento puede ser mejorado es así que primero como en el ensayo de cáncer que son 3 fases donde empiezan a ver con un pequeño grupo de personas y a partí de que el medicamento se ve que da resultados favorables se empiezan a aumentar el grupo de personas a llegar a miles de personas.

Esto empezó desde el año de 1747 en unos de los barcos de la corona Britania para poder descubrir una terapia de estorbado ya que solo en el ser humano podía ser esto es por eso solo con medicamento tras ser seré humanos nuestro sistema es diferente con otro ser vivo es por eso descubre con seré humanos y los que estudian y prueban el ensayo son investigadores imparciales que buscan interés en los resultados tanto los pacientes y los investigadores no deben saber cuál es medicamento o el placebo en lo que llama este sistema doble ciego que quiere dar su perspectiva de anular la exceptivas que pudieran influenciar en los resultados como también es útil que los médicos no sepan quien se encuentra en el grupo de tratamiento o control ya que esta manera se evitaran sesgos es así de que hay ética y control cuando se hace un tratamiento por que cubren todos los problemas que pudieran surgir y cuando ya hay un medicamento antes solo se prueba y se evalúa los pro con las desventajas de los medicamento el nuevo y el viejo.

### **REFERENCIAS DE VIDEOS ANALIZADOS:**

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