

**Nombre de alumnos: Oded Yazmin Sánchez Alcázar**

**Nombre del profesor: Gutiérrez Gómez Darío Cristiaderit**

**Nombre del trabajo: cuadro comparativo Ensayos clínicos**

**Materia: Bioética y normatividad**

**Grado: 3**

**Grupo: A**

PASIÓN POR EDUCAR

**Primer punto**

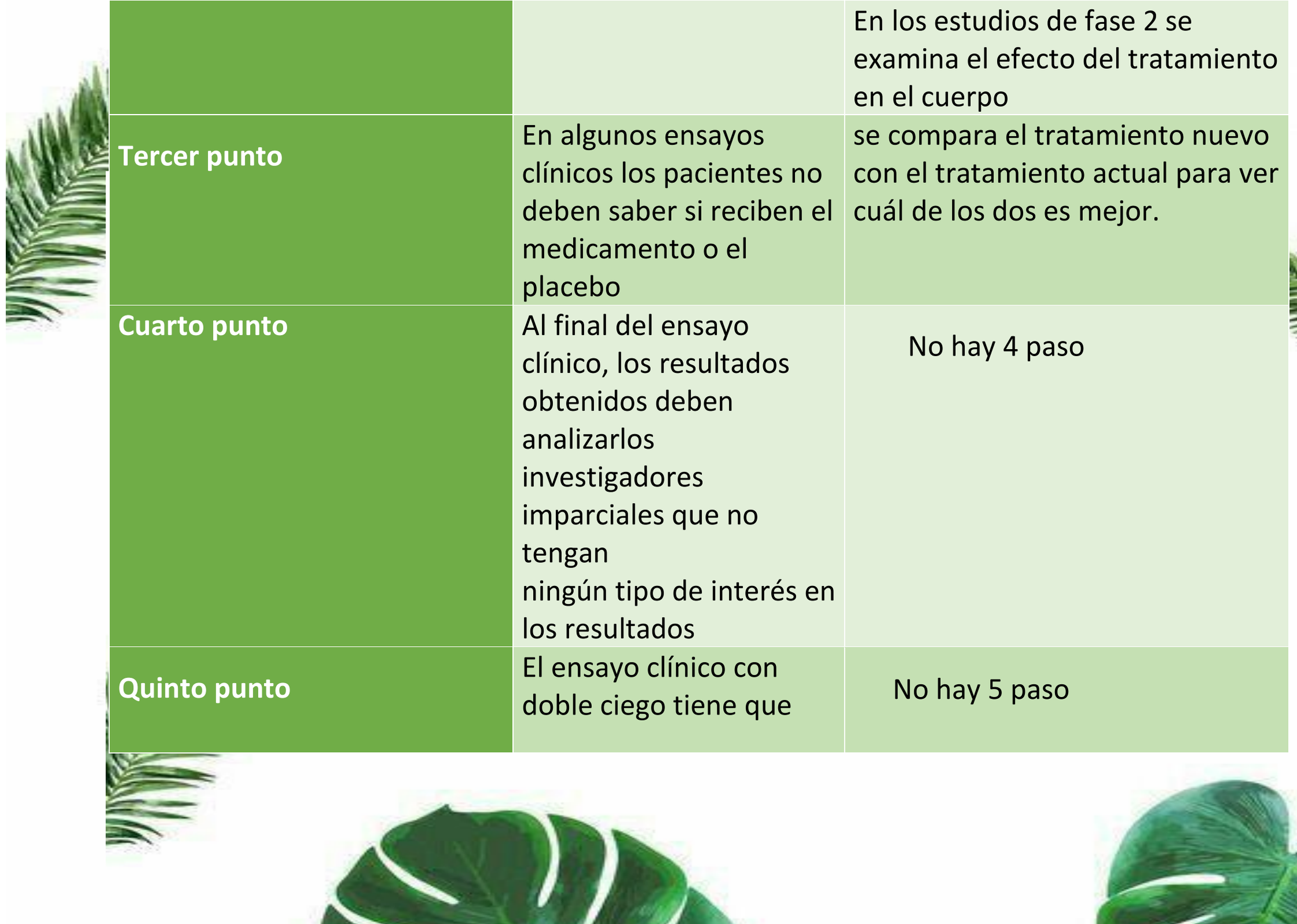
La planificación del ensayo clínico, el protocolo, debe ser aprobado formalmente.

- Son pequeños y en ellos participan menos de 30 personas.
- Los estudios de fase 1 están diseñados para encontrar una dosis del tratamiento nuevo que no sea peligrosa
- para determinar cómo se deberá administrar el tratamiento y saber cómo afecta al cuerpo

**Segundo punto**

Separar a los pacientes en dos grupos.

En esta participan más personas, por lo general menos de 100.



		En los estudios de fase 2 se examina el efecto del tratamiento en el cuerpo
<b>Tercer punto</b>	En algunos ensayos clínicos los pacientes no deben saber si reciben el medicamento o el placebo	se compara el tratamiento nuevo con el tratamiento actual para ver cuál de los dos es mejor.
<b>Cuarto punto</b>	Al final del ensayo clínico, los resultados obtenidos deben analizarlos investigadores imparciales que no tengan ningún tipo de interés en los resultados	No hay 4 paso
<b>Quinto punto</b>	El ensayo clínico con doble ciego tiene que	No hay 5 paso

	repetirse en otros centros independientes.	
<b>Sexto punto</b>	El medicamento tiene que mejorar realmente las condiciones de los pacientes.	No hay 6 paso
<b><u>Semejanzas:</u></b> Frecuentemente mujeres, niños, ancianos o minorías étnicas son excluidos de la investigación.	si	si
<b><u>Semejanza:</u></b> Es posible que haya algún defecto en el diseño del ensayo clínico.	Si	Si



<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>semejanza:</b> Los ensayos clínicos deben ser realizados para conocer si un nuevo tratamiento propuesto es mejor que otro ya existente.</li></ul>	Si	Si
<ul style="list-style-type: none"><li>• La salud de todos puede ser protegida y promovida por servicios sanitarios basados en investigación sanitaria de alta calidad.</li></ul>	Si	Si
<b>observaciones</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• El placebo no tiene que utilizarse cuando existen otros tratamientos.</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Con forme aumenta el grado de las fases el numero de personas es mayor</li></ul>

- Se tienen que elegir pacientes a los que ha sido destinado al tratamiento.
- Lo que realmente interesa al paciente de un tratamiento o un medicamento es que sea el mejor, no que sea igual o inferior al que existe en el mercado.

Este video se enfocaba en el cáncer y decía que la participación de las personas servirá para que los científicos conozcan más sobre más sobre el cáncer y ayuden a los pacientes del futuro.



Es muy importante que al momento de realizar un ensayo clínico tener el consentimiento de las personas, además de explicarles los riesgos de esta además de verificar que este aprobado por las autoridades sanitarias y los comités de investigación ética antes de que se pueda llevar a cabo porque siempre debemos tener en cuenta la seguridad de los pacientes además como ya mencioné el paciente debe saber toda la información ya sea de las ventajas y desventajas que podría recibir además de confidencialidad de sus datos personales y garantizar que el paciente se puede retirar libremente sin que esto condicione su salud posteriormente pero también por otro lado gracias a los ensayos clínicos podemos avanzar en el desarrollo de nuevas terapias, características de la enfermedad a tratar de esta manera las personas que están participando no solo pueden recibir beneficios si no que están ayudando a que otras personas puedan realizarlo en un futuro además de ayudar a descubrir que tratamientos pueden beneficiar a futuros pacientes pero jamás olvidar respetar los derechos de las personas aclarando todas sus dudas posibles y que comprobemos que ha comprendido la información.

Ensayos clínicos - ECRAN  
Projet (ESP) vide 1

Ensayos clínicos  
ECRAN Projet video 2

Primer  
punto.

La planificación del  
ensayo clínico el  
protocolo, debe ser  
aprobado oficialmente

Son pequeños y en ellos  
participan menos de 30  
personas

Las estudios de fase I  
están diseñados para  
encontrar una dosis  
del tratamiento nuevo  
que no sea peligrosa.

Segundo  
punto.

Separar a los  
pacientes en  
dos grupos

En estos participan  
más personas por  
lo general menos de  
100

En los estudios de  
fase 2 se examina  
el efecto del  
tratamiento en  
el grupo.

3 punto

En algunos ensayos clínicos los pacientes no deben saber si reciben el medicamento o el placebo.

Se compara el tratamiento nuevo con el tratamiento actual para ver cual de los 2 es mejor.

4 punto.

Al final del ensayo clínico, los resultados obtenidos deben analizarlos investigadores imparciales que no tengan ningún tipo de interés en los resultados.

No hay 4 paso

5 punto.

El ensayo clínico con doble ciego o tiene que repetirse en otros centros dependientes

No hay 5 paso.

6 punto	El medicamento tiene que mejorar realmente las condiciones de los pacientes.	No hay 6 paso
<p>Semejanza frecuentemente mujeres niños, ancianos o mininos son excluidos.</p>	SI	SI
<p>Semejanza es posible que haya algún defecto en el ensayo</p>	SI	SI
<p>Semejanza Los ensayos clínicos deben ser realizados para conocer si un tratamiento es mejor al existente.</p>	SI	SI

La salud de todos puede ser protegida y promovida por servicios sanitarios basados en investigaciones.

Si

Si

Observaciones

El placebo no tiene que utilizarse cuando existen otros tratamientos.

Se tiene que elegir a pacientes a los que se ha designado el tratamiento.

- Lo que realmente interesa al paciente de un tratamiento o medicamento es que

Conforme aumenta el grado de las fases el número de personas es mayor.

- Este video se enfocaba en el cáncer, decía que la participación de las personas serviría para que los científicos de hoy conozcan más sobre el cáncer y ayuden a los pacientes del futuro.

The background of the slide is decorated with various tropical plants. In the top left, there is a large, vibrant green Monstera leaf with characteristic white splits. To its right and scattered throughout the top and right sides are several green fern fronds. In the bottom left and bottom right corners, there are more large Monstera leaves, similar to the one in the top left. The overall aesthetic is fresh and natural.

Referencia bibliografica

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

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