

Nombre del alumno: Jonatan Emmanuel Silva López

Nombre del profesor: Dr. Darío Cristiaderit Gómez Gutiérrez

Nombre del trabajo: Cuadro comparativo

Materia: Bioética y normatividad

Grado: 3.

Grupo: "A"

Comitán de Domínguez Chiapas a 01 de Octubre de 2020.

** ENSAYOS CLINICOS **

EXPERIMENTACIÓN

1

2

3

4

5

FDA

Se hace con < 30 personas.

- Dosis del Tx.
- Efecto en el cuerpo.

< 100 personas

- Beneficios
- Como funciona.

> 100 personas

- Comparación del tx. nuevo con el actual.

COMISION DE NACIONES EUROPEAS

- Raneación del ensayo clínico.
- > Comité ético.

Hay dos grupos de pacientes.

- ▶ Placebo
- ▶ Médico atento a Investigador.
- > Pacientes aleatorios.

Estudio a ciegas...

El paciente no conoce si es placebo o medicamento.

- > El médico desconoce al paciente.

> Se conoce de Investigador o Investigadores imparciales.

> Repetir en otros departamentos.

Evaluar el medicamento para verificar sus efectos buenos y malos.

6

* > CONCLUSION

- Los ensayos clínicos se hacen o se realizan en un determinado grupo de personas, este ensayo busca como propósito la aprobación y beneficios, al igual sus efectos, de un medicamento, algunos ensayos utilizan placebos o medicamentos que no nos benefician pero tampoco nos perjudican en la salud, sino que se busca más una respuesta psicológica similar a un medicamento que nos beneficie.
- para llevar a cabo los ensayos clínicos tienen que pasar por fases, las cuales indican o imponen normas, con las cuales las personas experimentan estas pruebas. En la experimentación humana de nuevos medicamentos, existen similitudes y diferencias en el marco ético legal y en cuanto a la aplicación de protocolos de experimentación.