

Cáncer de ovario - Acerca de los estudios clínicos

Esta sección ha sido revisada y aprobada por la [Junta editorial de Cancer.Net](#) [1], July / 2012

Acerca de los estudios clínicos

Los médicos y los científicos siempre buscan mejores métodos para tratar a las mujeres que padecen cáncer de ovario. Para realizar avances científicos, los médicos desarrollan estudios de investigación en los que participan personas, que se denominan estudios clínicos. Muchos estudios clínicos se centran en nuevos tratamientos y evalúan si estos son seguros, eficaces y posiblemente mejores que el tratamiento actual (estándar). Estos tipos de estudios evalúan fármacos nuevos, diferentes combinaciones de tratamientos existentes, nuevos enfoques de radioterapia o cirugía, y nuevos métodos de tratamiento. Las pacientes que participan en estudios clínicos, a menudo, se encuentran entre los primeros en recibir nuevos tratamientos antes de que estos estén a disposición del público en general. Sin embargo, no hay garantía de que el tratamiento nuevo sea seguro, eficaz o mejor que un tratamiento estándar.

También se realizan estudios clínicos que evalúan nuevas formas de aliviar los síntomas y los efectos secundarios durante el tratamiento, y de controlar los efectos tardíos que pueden presentarse después de este. Hable con su médico sobre los estudios clínicos en lo que respecta a los efectos secundarios. Además, existen estudios en curso sobre las formas de prevenir la enfermedad.

Las pacientes deciden participar en los estudios clínicos por muchos motivos. Para algunos, un estudio clínico es la mejor opción de tratamiento disponible. Debido a que los tratamientos estándares no son perfectos, las pacientes a menudo están dispuestas a enfrentar el mayor grado de incertidumbre que implica un estudio clínico con la esperanza de obtener un mejor resultado. Otras pacientes se presentan voluntariamente para participar en los estudios clínicos porque saben que estos son la única manera de obtener progresos en el tratamiento del cáncer de ovario. Aunque el estudio clínico no las beneficie directamente, su participación puede beneficiar a futuras pacientes con cáncer de ovario.

A veces, a las personas les preocupa que, al participar en un estudio clínico, no reciban tratamiento y, en su lugar, reciban un placebo o una ?píldora de azúcar?. El uso de placebos en los estudios clínicos sobre el cáncer es poco frecuente. Cuando se utiliza un placebo en un estudio, se hace con el pleno conocimiento de los participantes. Obtenga más información sobre el uso de [placebos en estudios clínicos sobre el cáncer](#) [2] (en inglés).

Para ingresar en un estudio clínico, las pacientes deben participar en un proceso conocido como [consentimiento informado](#) [3] (en inglés). Durante el consentimiento informado, el médico debe hacer una lista de todas las opciones de la paciente, a fin de que la persona comprenda de qué manera el nuevo tratamiento se diferencia del tratamiento estándar. El médico también debe hacer una lista de todos los riesgos del tratamiento nuevo, que pueden ser diferentes de los riesgos del tratamiento estándar o no. Por último, el médico debe explicar qué se requiere de cada paciente para participar en el estudio clínico, incluidos la cantidad de visitas al médico, las pruebas y el programa de tratamiento. Obtenga más información sobre [los estudios clínicos](#) [4], lo que incluye la seguridad de la paciente, las fases de un estudio clínico, cómo decidirse a participar en un estudio clínico, las preguntas para hacer al equipo de investigación y [los enlaces para buscar estudios clínicos sobre el cáncer](#) [5].

Si desea obtener información sobre los temas específicos que están en estudio en relación con el cáncer de ovario, consulte la sección [Investigaciones actuales](#) [6].

Las pacientes que participan en un estudio clínico pueden dejar de hacerlo en cualquier momento por motivos personales o médicos. Estos pueden incluir la ineficacia del nuevo tratamiento o la presencia de efectos secundarios graves. Los estudios clínicos también son monitoreados cuidadosamente por expertos que están atentos a cualquier problema en cada estudio. Es importante que las pacientes que participan en un estudio clínico hablen con su médico y los investigadores acerca de quiénes serán los encargados de proporcionarles tratamiento y cuidados durante el estudio clínico, después de su finalización o, en caso de que la paciente decida retirarse del estudio clínico, antes de que este concluya.

Links:

- [1] <http://www.cancer.net/about-us>
- [2] <http://www.cancer.net/node/24390>
- [3] <http://www.cancer.net/node/24386>
- [4] <http://www.cancer.net/node/18380>
- [5] <http://www.cancer.net/node/18385>
- [6] <http://www.cancer.net/node/18119>