

O que é consentimento livre e esclarecido?

Para que o paciente possa participar de um estudo clínico, precisará primeiro dar o seu consentimento livre e esclarecido para participar. Para tanto, o paciente deve assinar o termo de consentimento livre e esclarecido, em que declara compreender o objetivo do estudo clínico, o que acontecerá durante o estudo clínico, os benefícios e os riscos envolvidos no estudo clínico, quem contatar em caso de dúvidas e estar ciente dos seus direitos como paciente.

Quem paga o custo de um estudo clínico?

Cada estudo clínico em suas próprias características. Entretanto, as despesas para o paciente devem ser mínimas e frequentemente o seguro-saúde cobrirá qualquer custo relacionado à rotina da participação. Os custos de um estudo clínico podem ser cobertos pelo patrocinador do estudo, que pode ser o governo, uma indústria farmacêutica ou uma empresa de tecnologia médica.

O que devo fazer para encontrar um estudo clínico?

O Rutgers Cancer Institute of New Jersey e a RWJBarnabas Health têm uma lista extensa de estudos clínicos disponíveis sobre todos os tipos de câncer. Os estudos clínicos estão disponíveis no Rutgers Cancer Institute of New Jersey e nas instalações da RWJBarnabas Health em todo o estado. Para encontrar um estudo clínico, acesse cinj.org/clinical_trials ou ligue para **844-CANCERNJ (844-226-2376)**.

Localidades:

- Clara Maass Medical Center
- Community Medical Center
- Cooperman Barnabas Medical Center
- Jersey City Medical Center
- Monmouth Medical Center
- Monmouth Medical Center Southern Campus
- Newark Beth Israel Medical Center
- Robert Wood Johnson University Hospital
- Robert Wood Johnson University Hospital Hamilton
- Robert Wood Johnson University Hospital Rahway
- Robert Wood Johnson University Hospital Somerset
- Rutgers Cancer Institute of New Jersey
- Trinitas Regional Medical Center

Estudos clínicos



RWJBarnabas
HEALTH

RUTGERS
Cancer Institute
of New Jersey
RUTGERS HEALTH

Vamos combater o câncer juntos.

23171172-01/22

Tratamentos de hoje para as curas de amanhã

RWJBarnabas
HEALTH

RUTGERS
Cancer Institute
of New Jersey
RUTGERS HEALTH

Vamos combater o câncer juntos.

O Rutgers Cancer Institute of New Jersey é o único Centro Integrado de Oncologia do estado designado pelo NCI (National Cancer Institute). Juntos, a RWJBarnabas Health e o Rutgers Cancer Institute oferecem as opções mais avançadas para o tratamento oncológico, e perto de você.





Apresentação

Como o único Centro Integrado de Oncologia designado pelo National Cancer Institute de New Jersey, o Rutgers Cancer Institute of New Jersey e a RWJBarnabas Health proporcionam aos pacientes o acesso a opções de tratamento inovadoras, incluindo estudos clínicos, medicina de precisão e imunoterapia. Além da disponibilidade dos estudos clínicos no Rutgers Cancer Institute, muitos também estão disponíveis em outras regiões do estado, em um dos hospitais da RWJBarnabas Health. Os nossos médicos são líderes nacionais na área de pesquisa clínica e importantes contribuintes e líderes em estudos clínicos do National Cancer Institute e de grupos internacionais de cooperação, e oferecem seus conhecimentos para ajudar a desenvolver opções avançadas de tratamento para os pacientes.

Os nossos médicos também participam do Big Ten Cancer Research Consortium e da Oncology Research Information Exchange Network (ORIE), de outras universidades de pesquisa altamente conceituadas e centros de oncologia em todo o país.

O que é um estudo clínico?

Os estudos clínicos pesquisam e avaliam novas opções de tratamento para doenças como o câncer e ajudam os médicos a saber que tratamentos são mais eficazes e capazes de melhorar os resultados e/ou a qualidade de vida do paciente. Muitos estudos clínicos investigam novos medicamentos, o uso de medicamentos existentes de uma nova forma ou, ainda, a combinação de medicamentos para avaliar a respectiva eficácia. Os estudos de oncologia clínica não usam placebo. Todos os atuais tratamentos bem-sucedidos para o câncer tiveram como base os resultados de estudos clínicos anteriores. Graças ao progresso alcançado em estudos clínicos, hoje as pessoas em tratamento oncológico vivem mais.

O que é um estudo clínico de fase 1?

Os estudos clínicos são realizados em uma série de etapas, denominadas fases. Cada fase do estudo tem um objetivo diferente e ajuda a responder a questões diferentes. Os estudos clínicos de fase 1 avaliam a segurança de novos medicamentos, a combinação de medicamentos para o câncer e dispositivos. Os estudos clínicos de fase 1 oferecem outras opções de tratamento aos pacientes quando os tratamentos-padrão não são mais eficazes ou para pacientes com cânceres avançados ou difíceis de tratar. Como somos um Centro Integrado de Oncologia designado pelo NCI (National Cancer Institute), os nossos pacientes têm acesso a estudos clínicos de fase 1.



Por que é importante receber tratamento em um Centro Integrado de Oncologia designado pelo NCI?

É importante que os pacientes diagnosticados com câncer busquem o mais alto nível de cuidados oncológicos disponíveis, que muitas vezes são oferecidos em um Centro Integrado de Oncologia designado pelo National Cancer Institute, como o Rutgers Cancer Institute em conjunto com a RWJBarnabas Health. Esses centros são conhecidos pela capacidade de fazer pesquisas oncológicas com a profundidade e a abrangência necessárias para o paciente, bem como oferecer o tratamento apropriado para formas simples, complexas e raras de câncer. Os Centros Integrados de Oncologia designados pelo NCI contam com especialistas em doenças que trabalham em equipes multidisciplinares para oferecer o atendimento mais avançado e integrado aos pacientes.

De que modo protegemos os nossos pacientes em um estudo clínico?

A segurança e a proteção do paciente são muito importantes. Antes de ser aprovado, cada estudo clínico passa por um processo de revisão completo seguindo rigorosas diretrizes federais para proteger os direitos e o bem-estar dos participantes. Um comitê de ética em pesquisa (CEP) independente para pesquisas com seres humanos supervisiona a segurança de todos os ensaios clínicos. Cada estudo clínico tem um investigador principal, responsável pelo estudo e pelo plano ou protocolo detalhado do estudo, que explica o que será feito e por quê. O protocolo descreve quantos pacientes participarão, quais exames médicos farão e com que frequência, além do plano de tratamento e monitoramento. É importante observar que a participação em um estudo clínico é voluntária e o paciente pode sair do estudo a qualquer momento.