



Estudios clínicos para pacientes del servicio de oncología

Servicio de oncología | Área metropolitana de Denver
uchealth.org

uchealth



Estudios clínicos del servicio de oncología en Anschutz Medical Campus

Le damos la bienvenida al grupo de estudios clínicos del Centro de Cáncer de University of Colorado. Gracias por tomarse el tiempo de conversar con nosotros sobre sus opciones de tratamiento y por considerar participar en un estudio clínico con medicamentos nuevos y de avanzada para el tratamiento del cáncer. Los estudios clínicos son un paso importante para desarrollar y ofrecer mejores opciones de tratamiento a los pacientes.

Estos estudios cumplen una función importante para:

- Encontrar nuevas terapias y tratamientos.
- Evaluar nuevos tipos de agentes contra el cáncer.
- Recopilar información de pacientes para ayudar a la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) a decidir si se deben aprobar nuevos medicamentos como tratamientos para el cáncer.
- Encontrar nuevas formas de detectar o prevenir el cáncer.

Nuestro equipo de investigadores capacitados trabaja en estrecha colaboración con el personal del hospital y los profesionales de la salud de UCHHealth. Estamos aquí para acompañar y orientar a los pacientes con cáncer en cada etapa del estudio clínico.

En este folleto encontrará la siguiente información

- Introducción a los estudios clínicos sobre el cáncer.
- Información sobre qué esperar si decide participar en un estudio clínico en nuestro centro.
- Recursos y apoyo disponibles para los pacientes con cáncer y sus familias.

Aspectos importantes a tener en cuenta sobre los estudios clínicos

¿Qué es un estudio clínico?

Un estudio clínico permite responder preguntas sobre nuevos medicamentos para tratar distintas enfermedades. Los investigadores realizan estudios clínicos para averiguar si los medicamentos nuevos son seguros y eficaces. Los estudios son la forma más rápida y segura de encontrar tratamientos que funcionen. Los investigadores solo prueban nuevas terapias en personas después de que los estudios en laboratorio o en animales hayan demostrado que son seguras y que tienen buenas probabilidades de ofrecer resultados positivos. Un estudio puede analizar un medicamento completamente nuevo que aún no se haya usado o que se haya usado muy poco en pacientes. También puede evaluar la combinación de 2 o más medicamentos conocidos que no se hayan utilizado juntos anteriormente. A medida que los investigadores adquieren más experiencia con un nuevo medicamento y comprueban su eficacia, inician nuevos estudios para compararlo con el tratamiento estándar actual.

Los estudios clínicos protegen la seguridad de los pacientes que participan. Los investigadores, los médicos y los pacientes deben seguir normas estrictas para garantizar la seguridad del estudio clínico.

¿Qué es un protocolo?

Un protocolo es un conjunto de normas que guían un estudio clínico y describe:

- los requisitos que debe cumplir una persona para participar en un estudio; por ejemplo:
 - tipo de tumor
 - edad (generalmente 18 años o más en los estudios con adultos) y tratamientos anteriores
- el cronograma de pruebas, procedimientos, medicamentos y las dosis indicadas
- la duración del estudio

¿Cuáles son las fases del desarrollo de un medicamento?

Los ensayos clínicos pasan por 3 fases antes de que la FDA revise los resultados y decida si aprueba el tratamiento. La FDA es el organismo que supervisa el uso de medicamentos en Estados Unidos. Cada medicamento debe pasar por distintas "fases" de estudio clínico antes de ser aprobado.

Si se trata de un cáncer poco frecuente, es posible que haya menos pacientes por fase de los que se muestran aquí. Las 3 fases son:

- **Los estudios de Fase I se realizan la primera vez que se administra un medicamento a pacientes.** Participan grupos pequeños de 30 a 50 personas con distintos tipos de cáncer, con el fin de:
 - determinar la dosis y la frecuencia con que se debe administrar el medicamento
 - conocer los efectos secundarios
 - observar cómo el cuerpo procesa el medicamento, midiendo sus niveles en sangre
 - evaluar si el medicamento actúa o no contra el cáncer
- **Los estudios de Fase II se realizan con grupos más grandes de pacientes (entre 60 y 150), todos con el mismo tipo de cáncer, con el fin de:**
 - averiguar si el nuevo tratamiento funciona lo suficientemente bien como para probarlo en un grupo mayor
 - identificar los tipos de cáncer en los que el tratamiento resulta más eficaz
 - conocer mejor los efectos secundarios y cómo manejarlos
 - obtener más información sobre la dosis y la frecuencia con que debe administrarse el medicamento
- **Los estudios de Fase III comparan los nuevos tratamientos con los tratamientos estándar actuales en grupos grandes de pacientes (más de 500), todos con el mismo tipo de cáncer. Su objetivo es:**
 - evaluar la eficacia de un medicamento nuevo
 - hacer un seguimiento de los efectos secundarios
 - compararlo con los tratamientos que se usan habitualmente
 - obtener más información sobre la seguridad del medicamento

Un medicamento puede tardar más de 10 años en completar todas estas fases y obtener la aprobación de la FDA para su uso en pacientes con cáncer.

Aspectos importantes a tener en cuenta sobre los estudios clínicos (cont.)

¿Qué es el consentimiento informado?

El consentimiento informado es el proceso por el cual usted recibe toda la información necesaria sobre un estudio clínico antes de decidir si desea participar. Le explicarán los siguientes aspectos:

- por qué se realiza la investigación
- qué desean aprender los investigadores a partir del estudio
- qué se hará durante el ensayo y durante cuánto tiempo
- los posibles riesgos de participar en el estudio
- los posibles beneficios de participar en el estudio
- quién tendrá acceso a su información relacionada con la investigación
- si tendrá que pagar para participar en el estudio
- con quién ponerse en contacto si sufre una lesión o se lastima mientras participa en el estudio
- los efectos secundarios conocidos y los efectos secundarios previsibles
- las razones por las que el ensayo se podría interrumpir, como cuestiones de seguridad, niveles elevados de fósforo, etc.

Le recomendamos que lleve los documentos de consentimiento a casa para revisarlos y hablar con su familia o amigos antes de firmarlos. Ellos pueden ayudarlo a decidir si desea inscribirse en el estudio o no. Dado que se trata de una decisión importante, pregúntele al personal del estudio clínico cualquier duda que tenga sobre el estudio y los formularios de consentimiento antes de tomar una decisión. Debe firmar un formulario de consentimiento antes de poder participar en un estudio clínico.

El equipo del estudio clínico le proporcionará cualquier información nueva que obtenga durante y después de su participación en el estudio. Cuando haya información nueva sobre riesgos, beneficios o procedimientos de prueba, se actualizará el formulario de consentimiento y usted lo revisará y firmará de nuevo.

Participar en el estudio es voluntario y la decisión de hacerlo es completamente suya. Además, puede decidir dejar de participar en el estudio en cualquier momento.

¿Quién puede participar en un estudio clínico?

- Los pacientes con un tipo de cáncer para el cual no existe un tratamiento estándar, o cuyo tratamiento actual ya no está funcionando.
- En algunos casos, el médico puede sugerirle participar en un estudio clínico para acceder a un medicamento nuevo que parezca prometedor para su tipo de cáncer, incluso si aún quedan tratamientos estándar por probar.
- Otras veces, esta decisión se basa en el patrón genético o proteico del tumor más que en el tipo de cáncer en sí.

Existen distintos ensayos clínicos según el tipo y estadio del cáncer. Los lineamientos de cada protocolo ayudan a determinar quién puede participar. Estos son algunos de los factores que se consideran:

- edad
- tipo de cáncer
- antecedentes médicos
- estado de salud actual, incluidas otras enfermedades o afecciones médicas que tenga o para las que haya recibido tratamiento en el pasado
- otros medicamentos que esté tomando, incluidos los productos a base de hierbas
- su estado general de salud y capacidad para tolerar efectos secundarios repentinos; esto no siempre se refiere a estar en buena forma física, sino también al funcionamiento de órganos como los riñones y el hígado, evaluado mediante análisis de sangre

Los factores que se usan para seleccionar a los participantes y reducir al mínimo los riesgos se conocen como "criterios de elegibilidad" del estudio.

Es importante saber que el proceso de inscripción en un ensayo clínico puede llevar meses o incluso años, pero una vez que finaliza, no se pueden incorporar nuevos pacientes.

¿Cuáles son los beneficios y los riesgos de los estudios clínicos?

Posibles beneficios

- participar activamente en su atención médica
- acceder a nuevos tratamientos que aún no están disponibles para el público en general
- recibir atención médica especializada en un centro de salud de excelencia

Posibles riesgos

- efectos secundarios, conocidos o desconocidos, o reacciones al medicamento del estudio
- la posibilidad de que el medicamento del estudio u otra intervención del estudio no funcione
- visitas frecuentes o prolongadas a la clínica, que pueden interferir con su rutina y requerir análisis de sangre

Si decide participar en un estudio clínico, el cáncer podría mejorar o no. Aun así, los resultados del estudio pueden beneficiar a otras personas en el futuro.

Algunas preguntas frecuentes

¿Puedo abandonar el estudio clínico después de haber comenzado?

Sí, puede abandonar el estudio en cualquier momento y por cualquier motivo.

¿Por qué me piden una muestra de tejido o una biopsia del tumor o de tejido normal?

El análisis de biopsias (ya sea del tumor o de tejido normal, como la piel) y de muestras de sangre puede ayudar a identificar los factores que determinan si un paciente responderá o no al medicamento del estudio. Aunque una biopsia puede resultar incómoda, por lo general conlleva muy pocos riesgos. Además, puede ser clave para que los investigadores sigan avanzando en la personalización de la terapia contra el cáncer.

¿Qué tipos de tratamientos se ofrecen en los estudios clínicos?

En los estudios clínicos se ofrecen distintos tipos de tratamiento, los cuales van cambiando a medida que avanza la investigación sobre el cáncer. Estos estudios buscan aprender más sobre tratamientos como:

- quimioterapia (quimio)
- terapias con agentes dirigidos
- inmunoterapia contra el cáncer
- cirugía o radioterapia
- estudios de prevención y supervivencia



Aspectos importantes a tener en cuenta sobre los estudios clínicos (cont.)

¿Cómo me inscribo en un estudio?

Durante su primera visita para hablar de las opciones de tratamiento con el médico, es posible que reciba 1 o más formularios de consentimiento con información detallada sobre los estudios clínicos.

El equipo del estudio también le proporcionará otra información importante que deberá considerar antes de decidir si desea participar. Por ejemplo:

- el cronograma del estudio
- el tiempo que deberá dedicarle
- los posibles costos durante el estudio, según lo indicado en el formulario de consentimiento
- los recursos que podría necesitar durante el estudio

Formulario de consentimiento

No se realizará ningún procedimiento de investigación hasta que usted firme un formulario de consentimiento.

Si decide firmarlo y participar en un estudio, el equipo programará las citas necesarias para comenzar una etapa llamada "selección". Esta etapa tiene como objetivo confirmar que el estudio no lo exponga a riesgos mayores que los posibles beneficios del tratamiento. El proceso de selección del estudio suele incluir:

- un examen físico
- muestras de sangre para análisis de laboratorio
- un electrocardiograma o ECG, que registra la actividad del corazón
- otras pruebas necesarias según el tipo de medicamento (por ejemplo, examen ocular, radiografía de tórax o biopsia)

Tomografías

Si el estudio requiere tomografías, es posible que necesite hacerse una nueva para evaluar el cáncer, ya que por lo general no se aceptan imágenes con más de 28 días. Sin embargo, no todos los estudios las piden; en algunos casos, como en estudios de prevención y supervivencia, puede que no sean necesarias. Estos son algunos ejemplos de tomografías que podría necesitar:

- tomografía computarizada (CT, por sus siglas en inglés) de tórax, abdomen o pelvis
- imágenes por resonancia magnética (MRI, por sus siglas en inglés)
- tomografías óseas
- tomografías por emisión de positrones o tomografías computarizadas (PET o CT, por sus siglas en inglés, respectivamente)

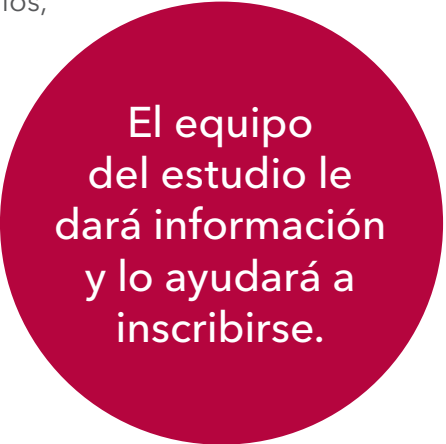
En la mayoría de los casos, se le realizará el mismo tipo de tomografía que ya se le haya hecho antes para detectar y evaluar el cáncer. El personal del estudio lo ayudará a programar las citas para la tomografía y cualquier otra prueba que sea necesaria. Algunos estudios, como los de prevención o supervivencia, no requieren tomografías.

Cita de selección

Durante la cita de selección, se reunirá con un coordinador de investigación clínica (CRC, por sus siglas en inglés), quien lo acompañará durante toda su participación en el estudio y le ayudará a programar próximas citas. Los CRC también están disponibles para responder sus preguntas y trabajarán en estrecha colaboración con usted y el equipo médico para coordinar su atención.

En su visita de selección, revisará las citas y el cronograma del estudio. También recibirá la información del CRC para que pueda ponerse en contacto con él fácilmente.

Las citas de selección pueden llevarse a cabo durante varios días. Esto significa que comenzar el estudio tomará más tiempo que iniciar un tratamiento estándar, ya que primero deben realizarse evaluaciones de selección para garantizar la seguridad.



El equipo
del estudio le
dará información
y lo ayudará a
inscribirse.



¿Dónde recibiré el tratamiento?

Hay varias zonas en el Anschutz Medical Campus donde los pacientes reciben los tratamientos. A veces, los estudios utilizan más de un lugar para el tratamiento en función de lo que se esté realizando ese día. El CRC le informará dónde será su tratamiento en cada ocasión.

Clínica ambulatoria de infusión de UCHealth - Anschutz Medical Campus

La mayoría de las terapias por vía intravenosa (IV) se administran en esta clínica.

- En los estudios que requieren varias extracciones de sangre para pruebas específicas (como las farmacocinéticas), el tratamiento se realiza en la clínica de infusión, donde deberá permanecer durante todo el día.
- Si se necesitan más muestras de sangre fuera del horario de atención de la clínica de infusión, le indicarán que vaya al Centro de investigación traslacional clínica (CTRC), ubicado en el piso 12 del hospital (Anschutz Inpatient Pavilion).
- En la mayoría de los casos, entre una extracción y otra, podrá caminar por la clínica o las zonas cercanas. La enfermera de investigación asignada ese día le informará a qué hora debe realizarse cada extracción, para que esté presente en el momento indicado. También puede optar por quedarse en la clínica de infusión leyendo o mirando televisión.
- Si el protocolo del estudio requiere que permanezca en observación después de recibir 1 o más terapias intravenosas, deberá quedarse en la clínica de infusión hasta que finalice ese período de observación.

Aspectos importantes a tener en cuenta sobre los estudios clínicos (cont.)

Sala de tratamiento de investigación

En muchos estudios, los tratamientos se administran por vía oral y el paciente los toma de forma ambulatoria. En la mayoría de los días en que se le realicen extracciones de sangre farmacocinéticas para estos estudios, deberá presentarse en la Sala de tratamiento de investigación (RTR, por sus siglas en inglés), ubicada en la Clínica ambulatoria de infusión de UCHealth. Si la RTR no está disponible, es posible que lo atiendan en el Centro de investigación traslacional clínica (CTRC) para pacientes hospitalizados, ubicado en el piso 12 del hospital principal (Anschutz Inpatient Pavilion).

Cualquier procedimiento que se deba realizar fuera del horario de atención de la clínica ambulatoria también se llevará a cabo en el CTRC ubicado en el piso 12 del hospital principal (Anschutz Inpatient Pavilion).

Unidad del servicio de oncología para pacientes hospitalizados, piso 11 (Anschutz Inpatient Pavilion)

En algunos estudios, es posible que se requiera supervisión durante la noche o acceso a recursos adicionales que no están disponibles de forma ambulatoria. La unidad del servicio de oncología para pacientes hospitalizados, ubicada en el piso 11, cuenta con los recursos necesarios para atender cualquier necesidad médica aguda que pueda surgir durante la administración de terapias nuevas y complejas.

Centro de investigación traslacional clínica para pacientes hospitalizados (CTRC) (Anschutz Inpatient Pavilion)

En algunos estudios, es posible que se requiera un período de evaluación más prolongado o una habitación privada. Estos estudios, que pueden incluir medicamentos intravenosos o por vía oral, se llevan a cabo en el piso 12 del hospital, en el CTRC, una unidad que funciona las 24 horas y cuenta con un equipo médico completo. Las visitas necesarias durante fines de semana, feriados o fuera del horario de la clínica también se realizan en esta unidad.

Otros centros de estudios clínicos

También realizamos estudios de investigación en las siguientes ubicaciones:

- UCHealth Highlands Ranch Hospital
- UCHealth Lone Tree Medical Center
- UCHealth Cherry Creek Medical Center

El equipo del estudio le informará si participar en un ensayo clínico en alguno de estos centros es una buena opción para usted.





Preguntas más frecuentes

¿Es mejor participar en un estudio de fase II o III que en uno de fase I?

La fase del estudio no determina si el medicamento funcionará o no para tratar su enfermedad, pero sí refleja el nivel de experiencia que se tiene con ese tratamiento. Es posible que se identifique un medicamento activo para tratar su enfermedad en cualquier fase de un estudio clínico.

Como en los estudios de fase I se conoce menos sobre el medicamento, suelen requerir un monitoreo más intensivo, con visitas frecuentes a la clínica y análisis de laboratorio. Estos estudios suelen aceptar pacientes con distintos tipos de cáncer y personas que ya han recibido varios tratamientos anteriormente. Esto puede darles acceso a medicamentos que, de otro modo, no podrían obtener una vez que el fármaco avance a fases II o III.

Los estudios de fase II y III evalúan qué tan bien funciona un medicamento para un tipo específico de cáncer. Su médico normalmente revisará si hay algún estudio de este tipo para el que usted califique antes de considerar remitirlo a un estudio de fase I. Sin embargo, los estudios de fase II y III suelen exigir requisitos más estrictos, y a menudo solo aceptan pacientes con un tipo específico de cáncer y con 1 o ningún tratamiento previo.

Preguntas más frecuentes (cont.)

¿Recibiré un tratamiento que no tiene ningún efecto médico (placebo)?

Un placebo es una pastilla o un líquido que parece un medicamento, pero no lo es y no tendrá ningún efecto médico en usted. En los estudios de fase I, todos los pacientes reciben el medicamento que se está estudiando. Los placebos se usan con más frecuencia en algunas partes de los estudios de fase II o fase III.

Solo un pequeño número de estudios utilizan placebos. Si se inscribe en un estudio de fase II o III, existe la posibilidad de que se le asigne uno. En ese caso, se lo informarán claramente, incluyendo cuáles son las probabilidades de que le toque. Usted siempre puede decidir no participar en un estudio que use placebo.

Algunos estudios serán ciegos, lo que significa que ni usted ni el médico del estudio sabrán a qué grupo de tratamiento fue asignado. Le informarán si un estudio es ciego en el formulario de consentimiento. También puede decidir no participar en un estudio de este tipo.



¿Qué compromiso de tiempo implica participar en un estudio clínico?

El tiempo que deberá dedicar varía según el estudio, por eso es importante que lo considere al decidir si desea participar. La mayoría de los estudios requiere al menos 1 visita semanal para realizar análisis de laboratorio y exámenes médicos. En algunos casos, deberá asistir todos los días durante la primera o segunda semana.

El día que reciba la primera dosis del medicamento, es probable que deba permanecer varias horas en nuestras instalaciones. En algunos estudios, estas visitas pueden durar entre 8 y 12 horas debido a la cantidad de muestras de sangre necesarias después de tomar el medicamento. Estas visitas prolongadas pueden repetirse a lo largo del estudio, según lo establecido en el protocolo. También podrían requerirse procedimientos adicionales, como exámenes oculares o biopsias, para comprobar su seguridad y evaluar la eficacia del tratamiento. Deberá asistir a visitas adicionales para estos procedimientos, además de las visitas regulares del estudio.

Todas estas visitas son fundamentales para proteger su salud y asegurar el buen desarrollo del estudio. En algunos estudios, el cronograma se vuelve menos exigente después de los primeros 2 o 3 ciclos de tratamiento. En otros casos, las visitas semanales o más frecuentes pueden continuar durante toda la duración del tratamiento. Encontrará el cronograma detallado en el formulario de consentimiento y se lo explicarán durante la cita de selección, para que tenga claro qué esperar.

¿Cuánto tiempo participaré en el ensayo?

Por lo general, el paciente continuará recibiendo el medicamento del estudio mientras esté funcionando para controlar la enfermedad y no le cause efectos secundarios graves. Durante este tiempo, se le realizarán tomografías u otras pruebas periódicas para evaluar si la enfermedad está avanzando. Se le retirará del estudio si el medicamento no es eficaz para su caso. También podría dejar de participar si su médico considera que el tratamiento ya no es seguro para usted o si los efectos secundarios se vuelven difíciles de tolerar. Recuerde que usted puede decidir abandonar el estudio en cualquier momento, por cualquier motivo.

¿Qué son las muestras farmacocinéticas y farmacodinámicas?

Las muestras farmacocinéticas y las muestras farmacodinámicas (PK y PD, por sus siglas en inglés, respectivamente) son muestras de sangre u orina que se obtienen durante el transcurso del tratamiento. Estas muestras nos proporcionan información sobre:

- los niveles del medicamento en el cuerpo
- cómo el organismo procesa y elimina el medicamento
- cómo está funcionando el tratamiento

Muchos estudios en fases tempranas requieren permanecer en el Centro de Cáncer durante 1 o más días, entre 8 y 12 horas después de recibir una dosis del medicamento del estudio. Esto es para que podamos recolectar muestras de sangre u orina. Esta información estará incluida en el formulario de consentimiento y también se revisará con usted durante la visita de selección.

¿Qué debo contarle al profesional de la salud especializado o al médico durante mis citas en la clínica?

Comparta cualquier cambio que haya notado desde su última visita, incluso si le parece algo leve, inusual o si cree que podría ser un efecto secundario del medicamento del estudio. Por ejemplo, avísenos si ha tenido cambios en su nivel de energía, problemas con el apetito, nuevos sarpullidos, etc. Es buena idea llevar un diario donde anote cuándo comenzaron los nuevos síntomas y qué estaba haciendo en ese momento. Hable siempre con su médico antes de hacer cambios en sus medicamentos.

¿Cuándo veré al médico del estudio?

Verá al médico del estudio clínico aproximadamente una vez al mes y cada vez que se le realice una tomografía para evaluar el tumor, la evolución de la enfermedad y la respuesta al tratamiento. Aunque no tenga una visita programada, siempre puede preguntar si su médico está disponible.



Preguntas más frecuentes (cont.)

¿Qué debo hacer si tengo efectos secundarios del tratamiento?

Póngase en contacto con el equipo de enfermería de la clínica por teléfono o a través de MyHealth Connection. Si se trata de una emergencia o fuera del horario de atención, vaya al departamento de emergencias.

¿Cuánto me costará participar en un estudio clínico?

Todos nuestros estudios están diseñados para que los costos de la investigación se facturen al patrocinador del estudio. Esto incluye, por ejemplo, análisis de sangre adicionales, visitas que se realizan únicamente con fines de investigación y los medicamentos del estudio. Su seguro médico regular cubrirá los servicios considerados parte del "estándar de atención", es decir, aquellos que necesitaría como parte del tratamiento habitual para el cáncer, reciba o no el medicamento del estudio. Esto puede incluir tomografías para evaluar los tumores, visitas mensuales al médico y análisis de laboratorio de rutina.

Si usted ya realiza copagos, estos seguirán aplicándose. Además, podría haber otros gastos de su bolsillo, como transporte, comidas o alojamiento, mientras participa en el estudio. Trabajaremos con usted para reducir estos costos en la medida de lo posible. Si recibe facturas inusuales o tiene preguntas sobre algún cobro, comuníquese al coordinador de investigación clínica (CRC, por sus siglas en inglés) lo antes posible. Esto nos permitirá trabajar rápidamente con nuestros especialistas en seguros y los administradores del presupuesto del estudio para resolver cualquier inconveniente.

¿Seguiré viendo al médico del servicio de oncología que me remitió (oncólogo)?

Si lo remiten a UCHHealth para participar en un ensayo clínico, el oncólogo del estudio se asegurará de que el oncólogo que lo remitió reciba los informes de sus visitas a la clínica, para que pueda estar al tanto de su evolución. Puede ver al oncólogo que lo remitió y al oncólogo del estudio con la frecuencia que desee.

Durante un estudio clínico, el oncólogo del estudio suele tomar la mayoría de las decisiones relacionadas con su tratamiento contra el cáncer. Le pedimos que no siga 2 tratamientos diferentes al mismo tiempo sin consultarlo primero con el oncólogo del estudio, ya que otros medicamentos o tratamientos pueden interferir directamente con el tratamiento del estudio o afectar su elegibilidad para participar o permanecer en el estudio. Consideramos que nuestro equipo es una parte fundamental de su atención oncológica y trabajamos en conjunto con los demás profesionales para brindarle el apoyo que necesita.



Póngase en contacto con el equipo de enfermería de la clínica por teléfono o a través de MyHealth Connection.



Recursos

Los siguientes recursos están disponibles a través del Centro de Cáncer de University of Colorado.

- **Servicios de enlace para pacientes.** Nuestro equipo de divulgación y servicios comunitarios ofrece servicios de enlace para pacientes, guiando con compasión, experiencia, y sin costo alguno, a los miembros de la comunidad a lo largo de su participación en estudios clínicos.
- **Trabajadoras sociales con licencia.** Brindan apoyo con temas financieros, laborales, de seguros y emocionales.
- **Nutricionistas acreditados.** Ofrecen apoyo con inquietudes relacionadas con la alimentación, el peso y la nutrición durante el tratamiento del cáncer.
- **UCHealth Clinical Assessment and Rapid Evaluation (CARE) Clinic - Anschutz Medical Campus.** Un recurso para pacientes que participan en estudios clínicos, que ofrece consultas en la clínica y remisiones según sea necesario.
- **Servicios de enlace de la American Cancer Society (ACS).** Brinda ayuda para acceder a alojamiento y a los programas de la ACS.
- **Grupos de apoyo y programas educativos para pacientes con cáncer.**
- **Cancer.gov.** Encuentre guías sobre estudios clínicos en [cancer.gov/clinicaltrials](https://www.cancer.gov/clinicaltrials).

Si desea acceder a cualquiera de los recursos mencionados, hable con su coordinador del estudio o con un profesional de la salud. Ellos le ayudarán a conectarse con el servicio que necesita.

Notas

[illegible]



UCHealth Cancer Care - Anschutz Medical Campus
University of Colorado Cancer Center
1665 Aurora Court
Aurora, CO 80045
Número de teléfono: 720.848.0300

Servicio de oncología
uchealth.org

