

ENSAIOS CLÍNICOS

O QUE DEVO SABER?

Na sequência da formação “Ensaio Clínicos – O que devo saber?”, organizada pela AICIB e APDI, no dia 28/01/2023, foram elaborados folhetos informativos sobre cada um dos temas abordados, de forma a esclarecer os cidadãos e doentes sobre ensaios clínicos. Este folheto é relativo ao tema “**A Experiência de Ensaio Clínicos**” e foi elaborado com base na apresentação do Enfermeiro Filipe Pimenta do Centro Hospitalar Tondela Viseu E.P.E..

A EXPERIÊNCIA DE ENSAIOS CLÍNICOS

A perspetiva do enfermeiro



- A investigação e os ensaios clínicos beneficiam os doentes e a sociedade.
- A participação do utente num ensaio clínico permite-lhe ter um papel ativo na gestão da sua doença.
- O recrutamento é o processo através do qual os médicos incluem doentes num ensaio clínico .
- O Enfermeiro coordenador do ensaio clínico participa, por norma, nas consultas de recrutamento, contribuindo no esclarecimento das etapas do ensaio clínico e das suas regras.
- A captação, triagem clínica ou *screening* define os doentes que podem ser selecionados para o estudo através da análise dos critérios de inclusão e exclusão.
- Estes critérios são baseados em fatores como: idade, género, tipo e estadio da doença, tratamentos anteriores, quadros clínicos e parâmetros analíticos.
- Cabe ao médico avaliar se determinado doente tem as características específicas para integrar um ensaio clínico.
- É dada ao doente toda a informação para decidir se quer ou não participar num ensaio clínico.

A participação no ensaio clínico é voluntária.

A qualquer momento pode desistir do ensaio clínico, mantendo a atividade assistencial, por decisão médica ou do doente.