POR QUÉ ES IMPORTANTE LA INCLUSIÓN

Comprender la carga del cáncer

¿Sabía esto?

Las personas que se identificaron como negras o afroamericanas representan el 13.6 % de la población de los EE. UU.,¹ pero representaron solo el 5 % de los participantes en estudios oncológicos en 2020.² En general, los hombres negros tienen una incidencia de cáncer un 6 % más alta, pero un 19 % más alta de mortalidad por cáncer que los hombres blancos, lo que refleja tasas de supervivencia más bajas. Incluso más sorprendente es que las mujeres de raza negra tienen una incidencia de cáncer un 8 % más baja que las mujeres de raza blanca, pero un 12 % más alta de mortalidad por cáncer.³

Los participantes hispanos representaron solo el 11 % de la población total de investigación clínica en los EE. UU.² en comparación con el 19.1 % de la población hispana de los EE. UU.¹ El cáncer es la principal causa de muerte entre los hispanos en los EE. UU. Los hombres y mujeres hispanos de los EE. UU. y Hawái tienen tasas más bajas de cáncer de mama, colorrectal, pulmonar y de próstata, pero tasas más altas de cáncer de estómago, hígado, cuello uterino y vesícula biliar.⁴

Las poblaciones minoritarias de los EE. UU. están muy infrarrepresentadas en los estudios clínicos, aunque suelen tener tasas de cáncer más altas cuando se las compara con la población general de los EE. UU. Existen muchas barreras diferentes para la diversidad en los estudios clínicos sobre el cáncer, como el acceso a la atención sanitaria, el costo de la atención, los requisitos de elegibilidad rigurosos (factores más prevalentes en poblaciones minoritarias de EE. UU.) y la falta de confianza de los pacientes. La diversificación de la participación en estudios clínicos mejora la realización general de estudios clínicos y ayuda a reducir las disparidades en la atención del cáncer. En última instancia, la diversidad entre los participantes del estudio es importante para comprender los factores que pueden afectar la respuesta a los tratamientos contra el cáncer

OBTENGA MÁS INFORMACIÓN SOBRE LA DIVERSIDAD EN LOS ESTUDIOS CLÍNICOS

Si cree que un estudio clínico puede ser adecuado para usted, hable con su profesional de atención médica.

También puede buscar estudios clínicos en su zona en <u>clinicaltrials.gov</u>

Para ver vídeos y una lista de preguntas que hacer a los investigadores, visite <u>www.hhs.gov/about-research-participation</u>

Para conocer lo que Labcorp está haciendo, escanee el código QR



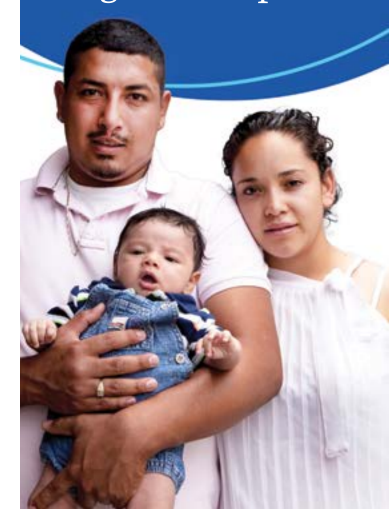
- Oficina del Censo de los EE. UU. [U.S. Census Bureau]. QuickFacts. Julio de 2023 https://www.census.gov/quickfacts/fact/table/US/PST045221
 - Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU
 [U.S. Food and Drug Administration]. Panorama resumido del
 informe de los ensayos farmacológicos de 2020.
 https://www.fda.gov/media/145718/download
- Datos y cifras sobre el cáncer para personas afroamericanas/negras de 2022-2024 https://www.cancer.org/research/cancer-facts-statistics/cancer-facts-figures-forafrican-americans.html
- Datos y cifras sobre el cáncer de la ACS para personas hispanas/latinas de 2021-2023 https://www.cancer.org/research/cancer-facts-statistics/hispanics-latinos-facts-figures.html



©2025 Labcorp. All rights reserved L708391 BRO2. 0225-3



Importancia de la diversidad en los estudios clínicos al incluir personas negras e hispanas



Las investigaciones aportan nuevas posibilidades

Las personas de todos los orígenes, que están sanas o tengan enfermedades preexistentes, participan en investigaciones de estudios clínicos en todo el mundo. Usted también puede hacerlo. Los estudios clínicos dan la esperanza de contar con medicamentos y dispositivos médicos nuevos para enfrentar muchas de las afecciones actuales que representan un reto.

Descubra si un estudio clínico podría ser adecuado para usted.





El impacto de la diversidad en los estudios

Dado que las personas de diferentes orígenes pueden reaccionar de forma diferente a ciertos productos médicos (medicamentos y dispositivos médicos), la diversidad en la participación en estudios clínicos es clave para avanzar en la equidad sanitaria. La diversidad proporciona una visión más completa de la eficacia de un producto y de los posibles efectos secundarios. Por lo tanto, si participantes de diversas características demográficas ingresan en un estudio clínico, dicha participación fomenta la obtención de conocimientos clínicos más profundos que representan con mayor precisión el espectro completo de pacientes que utilizarán el producto médico.

MITOS COMUNES

Mito 1: los estudios clínicos son experimentos y se trata a las personas como conejillos de Indias.

Estamos comprometidos con la seguridad detodos y cada uno de los participantes que participan en un estudio clínico. El equipo de atención médica observa atentamente a los participantes para garantizar los mejores resultados para los pacientes.

Mito 2: los estudios clínicos no son seguros porque se usan medicamentos que nunca antes habían usado.

Antes de que se pueda administrar un fármaco del estudio a los seres humanos, este pasa por pruebas rigurosas y completas, se realizan exámenes y revisiones normativas para garantizar la máxima seguridad posible.

Mito 3: los participantes no reciben información durante el estudio clínico.

Antes de cada estudio clínico, nuestros participantes leen un protocolo detallado que describe los riesgos y beneficios conocidos asociados al estudio. Cada participante es tratado con respeto y dignidad a lo largo de todo el proceso y puede retirar su consentimiento para participar en el estudio en cualquier momento, por cualquier motivo.