

Les essais cliniques sont des études de recherche qui aident à montrer si un test ou un traitement fonctionne et est sûr. Il existe de nombreuses façons de participer à un essai. Certains essais vous posent des questions sur les traitements que vous prenez déjà. Dans d'autres essais, vous prenez un nouveau médicament. Certains essais cliniques utilisent des personnes en bonne santé. D'autres utilisent des personnes qui ont un problème de santé spécifique.

ENBOEFWUSF
BVSOTTFVSEFTPOTEF
TBOUTVFOFTTBDMORVF
WTDPOWOU

Les femmes participent-elles aux essais cliniques ?

Oui. Les femmes participent déjà aux essais cliniques. Cependant, les femmes d'origines diverses doivent encore participer. Les femmes de tous âges, de tous les groupes raciaux et ethniques, et les femmes handicapées ou souffrant de problèmes de santé chroniques devraient envisager de participer à un essai clinique.

Vous pouvez aider en envisageant un essai pour vous-même. Vous pouvez faire une différence en aidant les médecins à en apprendre davantage sur la santé des femmes.

Pourquoi les femmes devraient-elles participer ?

Les produits médicaux peuvent affecter les hommes et les femmes différemment. Il est important que les femmes participent car les femmes ont parfois des effets secondaires différents. Le corps d'une femme peut également affecter le fonctionnement des médicaments et des appareils.

Bureau de la santé des femmes de la FDA
www.fda.gov/womeninclinicaltrials

15 choses à savoir avant de participer à un essai clinique

Participer à un essai clinique est votre choix. Vous ne devriez pas vous sentir obligée de vous joindre. Vous avez le droit d'arrêter à tout moment. Il existe des règles pour protéger les personnes dans les essais cliniques.

Le consentement éclairé est le processus d'apprentissage des principaux faits sur l'essai clinique avant de vous joindre. Cette liste n'est pas tout ce que vous devez savoir, mais elle vous aidera à démarrer la conversation. Assurez-vous d'avoir des réponses à vos questions avant d'accepter de participer. Découvrez :

Le but et ce qui va se passer

1. Le but de l'étude
2. Les médicaments, tests et traitements que vous pourriez recevoir
3. Combien de temps durera l'étude et combien de fois vous devrez venir
4. Comment ils garderont vos données privées
5. Que se passe-t-il lorsque l'étude se termine

Les risques et avantages possibles

L'essai peut fournir des traitements ou des dépistages, mais rien ne garantit que votre santé s'améliore. Le médicament, le test ou le traitement peuvent ne pas fonctionner pour vous.

6. Les avantages des soins
7. Les risques et effets secondaires des traitements

8. Tout traitement ou autre option pour les personnes atteintes de votre maladie
9. Si vous pouvez prendre vos autres médicaments

Tout autre support ou coûts éventuels

10. Quels traitements ou services l'étude paiera
11. Si l'étude propose des services de garde d'enfants ou de transport
12. Les frais que vous pourriez devoir payer
13. Ce que votre assurance couvrira

Comment obtenir plus d'informations

14. À qui vous adresser si vous avez des questions ou des problèmes
15. Comment vous obtiendrez les résultats

Quel est le rôle de la FDA ?

L'Administration des aliments et des médicaments des États-Unis (FDA) s'assure que les traitements médicaux sont sûrs et efficaces pour les personnes à utiliser. La FDA ne développe pas de nouveaux traitements ni ne mène d'essais cliniques.

Le Bureau de la santé des femmes de la FDA est en partenariat avec le Bureau de recherche sur la santé des femmes des Instituts nationaux de la santé (NIH) dans le cadre d'une initiative visant à promouvoir la participation de diverses femmes aux essais cliniques. Pour en savoir plus sur ces activités, accédez à :

www.fda.gov/womeninclinicaltrials



**U.S. FOOD & DRUG
ADMINISTRATION**