

Le sperimentazioni cliniche nell'Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" di Bari Informazione per i pazienti

La sperimentazione clinica è una ricerca scientifica condotta su pazienti allo scopo di identificare risposte specifiche a nuove terapie/procedure, oppure nuove modalità di utilizzo di terapie già note. Le sperimentazioni cliniche danno un grande contributo alla conoscenza ed al progresso nella lotta contro molte malattie. Molti dei trattamenti terapeutici odierni più efficaci sono il risultato di lunghi studi di sperimentazione clinica che spesso suggeriscono nuove direzioni per la ricerca futura. **L'Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" di Bari da sempre è impegnato nella conduzione di sperimentazioni cliniche**, molto spesso in collaborazione con i più importanti Istituti di Ricerca internazionali.

Il **protocollo** è il "regolamento" della sperimentazione clinica. In questo documento sono descritte le caratteristiche (i criteri di inclusione e di esclusione che definiscono l'adeguatezza o la non idoneità del singolo soggetto) delle persone che possono essere curate nell'ambito della sperimentazione clinica, il programma, la logistica, gli esami necessari, i dettagli sulla cura e la durata dello studio.

Gli studi possono riguardare tutti gli ambiti della ricerca, ovvero: **prevenzione, diagnosi e trattamento dei tumori, aspetti di qualità di vita, controllo dei sintomi e aspetti psicologici** dei pazienti e dei loro famigliari.

Scrupolose linee guida hanno il compito di **tutelare chi sceglie di partecipare ad una Sperimentazione Clinica**. Tutti gli Studi condotti presso l'Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" di Bari sono approvati dal Comitato Etico dell'Istituto, condotti e monitorati presso il Centro Studi Clinici Controllati al fine di garantire che i rischi siano ridotti al minimo e che siano nettamente minori dei potenziali benefici.

Alle persone a cui viene offerto di partecipare ad uno studio clinico viene fornita un'informazione sulla tutela dei loro diritti.

La persona deve essere a conoscenza di avere una serie di diritti, sia prima di acconsentire a partecipare che durante la sperimentazione. L'ottenimento del "**consenso informato**" è la procedura con la quale il paziente apprende gli aspetti fondamentali della sperimentazione, prima di decidere se partecipare o meno.

La possibilità di partecipare ad una sperimentazione clinica fa parte della discussione tra i componenti dei **team multidisciplinari** attivi presso l'Istituto.