

W ?CO b?dzie Onkologiczne Centrum Wsparcia Bada? Klinicznych [1]

W ?wi?tokrzyskim Centrum Onkologii powstanie Onkologiczne Centrum Wsparcia Bada? Klinicznych. B?dzie pomaga? lekarzom prowadz?cym badania nad nowymi lekami i terapiami. To równie? ogromna szansa dla pacjentów onkologicznych na szybszy dost?p do nowoczesnego leczenia.

?CO znalaz?o si? w gronie 7 placówek medycznych rekomendowanych przez Agencj? Bada? Medycznych do dofinansowania w ramach konkursu na tworzenie i rozwój Onkologicznych Centrów Wsparcia Bada? Klinicznych. Na zorganizowanie o?rodka, prace zwi?zane z adaptacj? i wyposa?eniem pomieszcze? oraz bie??cym funkcjonowaniem OnkoCWBK ?CO otrzyma blisko 7 mln z?. W ten sposób ?wi?tokrzyskie Centrum Onkologii do??czy?o do Polskiej Sieci Bada? Klinicznych, zrzeszaj?cej o?rodki wy?onione w poprzednich konkursach organizowanych przez ABM.

Jak informuje ABM, rezultatem utworzenia Onkologicznych Centrów Wsparcia Bada? Klinicznych b?dzie uatrakcyjnienie polskiego rynku bada? klinicznych i zwi?kszenie liczby prowadzonych w Polsce bada? klinicznych komercyjnych i niekomercyjnych. Stworzenie szerokiej oferty dla badaczy i sponsorów prze?o?y si? na popraw? dost?pu pacjentów onkologicznych do nowoczesnych, innowacyjnych terapii, cz?sto jeszcze nie refundowanych w Polsce. Poprawi si? równie? koordynacja bada? klinicznych, wykorzystanie potencja?u badawczego i sprz?towego o?rodków klinicznych w Polsce oraz dost?p do informacji o aktualnie prowadzonych badaniach.

Pierwsze prace inwestycyjne w ramach tego dofinansowania maj? si? rozpocz?? w 2022 roku. W ramach Onko Centrum Wsparcia Bada? Klinicznych w ?CO zostan? przygotowane m.in. pomieszczenia do realizacji ambulatoryjnych wizyt pacjentów uczestnicz?cych w badaniach klinicznych, pokoje do telekonferencji i spotka? ze sponsorami oraz monitorami bada?. Realnie pacjenci b?d? mogli skorzysta? z nowych bada? klinicznych w ramach CWBK w 2023 roku.

B?dzie wi?cej bada? klinicznych

Obecnie ?CO prowadzi kilkana?cie bada? klinicznych, dotycz?cych:

- raka jamy ustnej,
- nowotworów hematologicznych (zespó? mielodysplastyczny - MDS, przewlek?a bia?aczka mielomonocytowa - CMML, ostra bia?aczka szpikowa – AML, szpiczak mnogi),
- raka piersi,
- raka jajnika,
- raka macicy,
- raka gruczo?u krokowego,
- raka rdzeniastego tarczycy.

Korzysta z nich oko?o 100 pacjentów.

- Potencja? badawczy naszego o?rodka jest du?o wi?kszy i mog?oby korzysta? z niego nawet oko?o 1000 pacjentów, ale brakuje czasu i jednostki wspieraj?cej badaczy w zakresie organizacji i prowadzenia badania klinicznego – mówi dr Pawe? Steckiewicz, kierownik O?rodka Koordynacji Bada? Klinicznych w ?CO. Jak wyja?nia, badania kliniczne s? równoleg?ym dzia?aniem do codziennej pracy klinicznej lekarza, ale obarczone s? wi?ksz? ilo?ci? formalno?ci, dokumentacji, obwarowa? i obostrze? ni? sprawozdawczo?? wymagana przez NFZ. Do tej pory wszystkie formalno?ci spoczywa?y na badaczach. Dzi?ki CWBK sytuacja zarówno badaczy, jak i pacjentów si? poprawi. – Lekarz - badacz b?dzie zajmowa? si? tym, co do niego nale?y, czyli opiek? nad pacjentem, a ca?a administracja, zarz?dzanie, planowanie, rozliczanie badania b?dzie spoczywa?o w r?kach dedykowanej do tego jednostki – t?umaczy dr Steckiewicz. – Mamy nadziej?, ?e b?dzie to impulsem dla lekarzy do podejmowania inicjatyw badawczych, gdy? badania naukowe i badania kliniczne s? integralnym elementem nowoczesnego systemu opieki zdrowotnej.

Jak si? zostaje badaczem

- Inicjatorem badania klinicznego musi by? lekarz, który si? do nas zg?osi z pomys?em na rozwi?zanie danego problemu klinicznego i b?dzie chcia? zbada? mo?liwo?? jego rozwi?zania w oparciu o stosowane na ?wiecie leki i technologie medyczne – wyja?nia dr Steckiewicz. Badania mog? dotyczy? nie tylko najcz??ciej wyst?puj?cych nowotworów, ale równie? nowotworów rzadkich, dla których z racji ich unikalno?ci s? ograniczone mo?liwo?ci terapii. Granty na badania b?d? pozyskiwane zarówno z ABM, jak i od sponsorów komercyjnych.

Jak si? zostaje uczestnikiem badania klinicznego

Uczestnikami badania klinicznego mog? by? pacjenci, dla których wyczerpano ju? wszystkie dost?pne opcje leczenia. Drug? grup? stanowi? pacjenci nowo zdiagnozowani, którym badacze wspomagani przez OnkoCWBK b?d? mogli zaoferowa? nowe, du?o skuteczniejsze metody leczenia, ale ze wzgl?du na koszt dopuszczone przez

p?atnika (NFZ) dopiero w kolejnym etapie leczenia lub w og?le nie refundowane w Polsce. – Dzi?ki badaniom klinicznym nowo zdiagnozowani pacjenci b?d? mogli skorzysta? z nowoczesnego leczenia ju? we wczesnym etapie choroby, kiedy jest ono najkorzystniejsze dla chorego i procentuje wysok? skuteczno?ci?, utrzymuj?c? si? przez d?ugi czas remisj? choroby b?d? nawet ca?kowitym wyleczeniem – dodaje kierownik O?rodka Koordynacji Bada? Kliniknych w ?CO.

Aby trafi? do badania klinicznego, pacjent powinien porozmawia? ze swoim onkologiem, lekarzem prowadz?cym, który mo?e skierowa? go do O?rodka Koordynacji Bada? Kliniknych (od 2023 CWBK), gdzie zostanie przeprowadzona szczeg?owa kwalifikacja. Informacje o dzia?aniach OnkoCWBK b?d? równie? dost?pne w innych szpitalach i u lekarzy POZ.

Badanie kliniczne trwa od kilkunastu miesi?cy do kilku lat lub - w przypadku bada? nieograniczonych w czasie - dop?ki lek podawany w badaniu klinicznym jest skuteczny u pacjenta, b?d? do ca?kowitego wyleczenia. – Nigdy nie jest tak, ?e po zako?czeniu badania klinicznego zostawia si? pacjenta samemu sobie. Je?li np. dojdzie do wznowy choroby, pacjent mo?e do nas w ka?dej chwili wr?ci? i podj?? jeszcze skuteczniejsze leczenie – dodaje dr Steckiewicz.

Badania kliniczne to nie eksperyment

Jak podkre?la kierownik O?rodka Koordynacji Bada? Kliniknych, badania kliniczne to nie eksperyment medyczny. Realizowane w ?wi?tokrzyskim Centrum Onkologii badania prowadzone s? z pe?nym poszanowaniem praw i godno?ci pacjenta oraz zgodnie z wszelkimi obowi?zuj?cymi przepisami prawa, dotycz?cymi prowadzenia bada? klinicznych. Udzia? w badaniu klinicznym jest dobrowolny. Na ka?dym etapie pacjent mo?e si? wycofa? i zako?czy? udzia? w badaniu, nie ponosz?c ?adnych konsekwencji prawnych ani finansowych. Przed przyst?pieniem do badania pacjent jest poinformowany o procedurach, przebiegu terapii, ewentualnych dzia?aniach niepo??danych zwi?zanych z udzia?em w badaniu klinicznym, a tak?e s? mu przedstawiane obowi?zki uczestnika badania klinicznego, (np. systematyczne zg?aszanie si? na badania kontrolne, które mog? by? cz?stsze w por?wnaniu ze standardowym sposobem leczenia). Ka?dy pacjent musi wyrazi? ?wiadom? zgod? na udzia? w badaniu klinicznym poprzez podpisanie Informacji dla Uczestnika Badania Klinicznego i Formularza ?wiadomej Zgody.

- Uczestnictwo w badaniach klinicznych to same korzy?ci dla pacjenta. Po pierwsze, otrzymuje w tym czasie leki, które s? ju? stosowane na ?wiecie, ale w Polsce s? refundowane dopiero w dalszym etapie leczenia lub w og?le nie s? obj?te refundacj?. Podawanie leków obj?tych badaniami klinicznymi podlega bardzo ?cis?ej kontroli i rygorowi stosowania. Opr?cz tego, ?e pacjent jest skutecznie leczony, jest równie? bardzo skutecznie diagnozowany i monitorowany. Skuteczne leczenie prowadzi do skrócenia okresu hospitalizacji, mniejszej ilo?ci powik?a?, umo?liwia pacjentowi powr?t do normalnej aktywno?ci spo?ecznej i zawodowej. I tacy pacjenci w naszych badaniach klinicznych funkcjonuj? – podkre?la dr Pawe? Steckiewicz.

Aktualno?ci

Source

URL: <https://www.onkol.kielce.pl/pl/aktualnosci/w-sco-bedzie-onkologiczne-centrum-wsparcia-badan-klinicznych>

Links

[1] <https://www.onkol.kielce.pl/pl/aktualnosci/w-sco-bedzie-onkologiczne-centrum-wsparcia-badan-klinicznych>