

Si desea obtener más información sobre este estudio, comuníquese con las coordinadoras del estudio:

Northwestern University

Yanfei Xu
yanfei-xu@northwestern.edu
(312) 472-0585

Duke University

Victoria Johnson
Victoria.a.johnson@duke.edu
(919) 668-2382

Kim Turnage
kimberly.turnage@duke.edu
(919) 681-5559

Memorial Sloan Kettering Cancer Center

Tenzin Dechen
dechent@mskcc.org
(646) 888-5228

Cleveland Clinic

Brenna Elliott
elliottb2@ccf.org
(216) 445-4217

Mayo Clinic

Lisa Seymour
Seymour.lisa@mayo.edu
(507) 293-7698

St Elizabeth Hospital

Kimberly Schmidt
Kimberly.Schmidt@stelizabeth.com
(859) 301-9418

También puede encontrar más información aquí:

<https://www.nucancerprevention.org/breast>

<http://bit.ly/toptamresearch>



**NATIONAL
CANCER
INSTITUTE**



**ROBERT H. LURIE
COMPREHENSIVE CANCER CENTER
OF NORTHWESTERN UNIVERSITY**



DukeHealth



**Memorial Sloan-Kettering
Cancer Center**



Cleveland Clinic



MAYO CLINIC



**St. Elizabeth
HEALTHCARE**

Alternativas al tratamiento del DCIS:

Tamoxifeno administrado por boca comparado con un gel aplicado directamente en la mama antes de la cirugía





¿Por qué se realiza este estudio?

- El tratamiento del DCIS generalmente implica cirugía y luego radiación, con frecuencia seguida de tamoxifeno administrado en forma de píldora por boca.
- Muchas mujeres dudan en tomar píldoras después de la cirugía debido a la posibilidad de efectos secundarios.
- Estamos evaluando un gel con medicamento que contiene una forma activa de tamoxifeno (4-OHT) que se puede aplicar en la piel de las mamas y va directamente a la mama.
- Estudios anteriores muestran que este gel permanece principalmente en la mama y muy poco ingresa en la sangre.
- En este estudio se evaluará si el gel tendrá la misma eficacia que las píldoras de tamoxifeno, pero con menos efectos secundarios.

Puede ser elegible para participar si:

- Le han diagnosticado DCIS positivo para ER.
- No está embarazada ni amamantando.
- No tiene antecedentes de cáncer de útero ni de coágulos de sangre.
- No ha usado tamoxifeno o un fármaco similar en los últimos 5 años.

Usted recibirá:

- Tratamiento durante 4 a 10 semanas antes de la cirugía.
- Asesoramiento de compañeras opcional con ABCD (After Breast Cancer Diagnosis).
- Compensación de hasta \$300 por su tiempo y por gastos adicionales (cuidado de niños, traslado, ausencia al trabajo, etc.).
- Puntaje de DCIS de mama de Oncotype DX para analizar con su médico, que la ayudará a decidir si debe recibir radiación o no.



Si participa en este estudio, sucederá lo siguiente:

- Comenzará con una visita al consultorio, entregará una muestra de sangre y completará un breve cuestionario.
- Tomará una píldora y se aplicará un gel en ambas mamas todos los días durante un máximo de 10 semanas antes de la cirugía.
- Se comunicará por teléfono con nosotros para que la controlemos (semanas 1, 4 y 8).
- Regresará el día de la cirugía para la obtención de una muestra de sangre y para completar un breve cuestionario.
- Durante la cirugía, obtendremos una pequeña muestra del tejido de la mama para medir la cantidad de tamoxifeno presente.
- En su visita posoperatoria habitual, completará una breve evaluación.

Obtenga más información ahora en su teléfono inteligente



O visite nucancerprevention.org/breast