

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

Cedars-Sinai Medical Center
Vivian Hwe
Vivian.Hwe@cshs.org
Teléfono: 310-423-2473

Duke University
Magdi Elgasim
magdi.elgasim@duke.edu
Teléfono: 919-684-9019

Sistema de salud de Mount Sinai
Clara Rodriguez Rivas
Clara.RodriguezRivas@mountsinai.org
Teléfono: 212-824-7587



Escanee este código con la cámara de su teléfono inteligente o visite nucancerprevention.org para obtener más información.



CEDARS-SINAI
SAMUEL OSCHIN
CANCER CENTER



**DUKE UNIVERSITY
HEALTH SYSTEM**



**Mount
Sinai**

NWU20-01-03

¿Padece una enfermedad del hígado graso no alcohólico?

(NAFLD)

Participe en
RELIEF-NAFLD

Un estudio
*sobre la prevención del
cáncer de hígado*



Los avances en la prevención del cáncer dependen de **las personas con riesgo de padecer cáncer** que participan en ensayos clínicos.

¿Participará con nosotros en la búsqueda para prevenir el cáncer?



¿Por qué se lleva a cabo este estudio?

- Para averiguar si el lisinopril podría proteger a las personas con NAFLD e impedir que desarrollen un tipo de cáncer de hígado llamado carcinoma hepatocelular (HCC).
- La prevalencia del HCC está aumentando más rápidamente que la de cualquier otro cáncer en los EE. UU. debido, principalmente, a un aumento drástico en la prevalencia de la enfermedad del hígado graso no alcohólico (NAFLD).
- Participar en este estudio puede ayudarnos a aprender acerca de los efectos del lisinopril sobre la NAFLD que podrían ayudar a las personas en el futuro.
- **Nota:** El lisinopril es un medicamento que se ha utilizado comúnmente para tratar la presión arterial alta desde 1987 en los EE. UU.

Usted puede ser elegible para participar si:

- Se le diagnosticó una enfermedad del hígado graso no alcohólico (NAFLD).
- Sus pruebas muestran que tiene fibrosis (formación de cicatrices) en el hígado.



Unirse a este estudio es una decisión totalmente voluntaria. Si le interesa participar o si tiene más preguntas, hable con su médico o comuníquese con una coordinadora del estudio.

Si participa en este estudio, le pediremos que haga lo siguiente:

- Tomar 10 mg de lisinopril por vía oral una vez por día durante un máximo de 24 semanas.
- Recibir llamadas telefónicas o correos electrónicos del equipo del estudio para controlar su salud.
- Llevar un diario de píldoras para que le ayude a hacer un seguimiento de cuándo toma sus píldoras y para compartirlo con la coordinadora del estudio.
- Donar muestras de sangre y someterse a pruebas de imagenología no invasivas.

