

LOS MÁS PROBABLES PARA NECESITAR UN TRATAMIENTO PARA EL ALZHEIMER ESTÁN SUBREPRESENTADOS EN ENSAYOS CLÍNICOS

Los afroamericanos, los nativos americanos, los hispanos y los asiáticos americanos / isleños del Pacífico se ven afectados de manera desproporcionada por el Alzheimer; sin embargo, están subrepresentados en los ensayos clínicos de Alzheimer, donde se realizan investigaciones cruciales para encontrar tratamientos o una cura para esta enfermedad mortal.



UNA BASE PARA EL ÉXITO YA EXISTE

El Instituto Nacional sobre el Envejecimiento (NIA) ha establecido centros en todo el país que ofrecen apoyo y oportunidades para participar en la investigación del Alzheimer, y están bien posicionados para aumentar la educación y las actividades de divulgación para las poblaciones subrepresentadas dentro de sus comunidades, que incluyen:

- 33 Centros de Investigación de la Enfermedad de Alzheimer (ADRC) en las principales instituciones médicas.
- 4 ADRC exploratorios diseñados para expandir y diversificar las oportunidades de investigación y educación a nuevas áreas del país y nuevas poblaciones.
- 8 Centros de Recursos para la Investigación del Envejecimiento de las Minorías (RCMAR) centrados en la enfermedad de Alzheimer para mejorar la diversidad del personal de ensayos clínicos mediante la tutoría de científicos prometedores de grupos subrepresentados.



DESEQUIDAD EN LA INVESTIGACIÓN IMPULSA EL PROGRESO

La subrepresentación de estas poblaciones limita la capacidad de los investigadores para comprender las disparidades de salud y restringe el conocimiento de cómo una terapia o diagnóstico aprobado puede afectar a quienes tienen más probabilidades de necesitar el tratamiento.



LA LEY DE ENACT TENDRÍA UN IMPACTO PROFUNDO EN SU COMUNIDAD Y COMPONENTES

- La Ley ENACT proporcionaría fondos al NIA para expandir a cantidad de ADRC en áreas con concentraciones más altas de poblaciones subrepresentadas, a través de entidades como Colegios y Universidades Históricamente Negros, Instituciones al Servicio de Hispanos, Colegios Tribales y Universidades, o centros de excelencia para otras poblaciones subrepresentadas.
- La Ley ENACT proporcionaría fondos a los ADRCs and RCMARs para aumentar la educación y

el alcance a las comunidades subrepresentadas y a los médicos de atención primaria para informar sobre las oportunidades actuales de ensayos, la importancia de la participación y el impacto dispar de la enfermedad en sus poblaciones.

- Los ADRCs y RCMARs utilizarían estrategias de participación comunitaria en su alcance a poblaciones subrepresentadas, incluidas presentaciones comunitarias, difusión en los medios de comunicación, juntas asesoras comunitarias y eventos emblemáticos.

APOYE LA BIPARTISANA LEY DE EQUIDAD EN NEUROCIENCIAS Y ENSAYOS CLÍNICOS DE ALZHEIMER (ENACT) (S. 1548/H.R. 3085)

aumentar la participación de poblaciones subrepresentadas en ensayos clínicos de Alzheimer

#ENACTact
alzimpact.org