

## ARCHIVO DE ESTUDIOS CLÍNICOS CEC HGF SSVQ

INVESTIGADOR RESPONSABLE	AÑO	INGRESO A CEC (SE COMPLETO DOCUMENTACIÓN)	FECHA DE APROBACIÓN	DURACIÓN DEL ESTUDIO	TÍTULO	CÓDIGO	FASE CLÍNICA	ESTADO	FECHA DE CIERRE	CRO	PATROCINADOR	PAGO OVER HEAD
Dra. Eugenia Loredo - Dr. Osvaldo Giannini Tassara	2007	22-06-2007	26-07-2007	10 Años	"Estudio randomizado, multicéntrico, abierto, de fase III acerca de lapatinib, trastuzumab adyuvante, su secuencia y combinación, realizado con sujetos que padecen cáncer de mama primario HER2/ErB2 positivo"	EGF 106708	III	Cerrado	23-09-2020	GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.	GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.	NO
Dr. Osvaldo Giannini Tassara	2008	27-07-2008	09-10-2008	10 Años	"Estudio de fase III de adenocarcinoma gástrico, esofágico o de unión gastroesofágica, ERBB2 positivo, avanzado o metastásico, tratados con capecitabina más oxaliplatino, con o sin lapatinib"	EGF110656 Logic	III	Cerrado	2017	GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.	GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2010	12-04-2010	15-07-2010	120 meses	"Un estudio randomizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de Fase 3 de denosumab como tratamiento adyuvante para mujeres con cáncer de mama en estadio temprano con alto riesgo de recurrencia (D-CARE)"	20060359	III	Cerrado	2016	Monitor: Quintiles Chile S.A.	AMGEN Inc.	NO

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2010</b>	<b>23-08-2010</b>	<b>09-12-2010</b>	<b>No especificado</b>	<b>"Estudio fase III randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de pazopanib como terapia adyuvante para pacientes con RCC localizado o localmente avanzado seguido de nefrectomía"</b>	<b>VEG113387</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>5 Años</b>	<b>GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.</b>	<b>GlaxoSmith Kline Chile Farmacéutica Ltda.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Cristián Vergara Melian</b>	<b>2010</b>	<b>11-11-2010</b>	<b>09-12-2010</b>		<b>"Estudio de extensión multicéntrico no controlado que evalúa la eficacia y seguridad de SAR153191 junto con Fármacos Anti-Reumáticos Modificadores de la Enfermedad (FARMEs) en pacientes con Artritis Reumatoide (AR) activa"</b>	<b>LTS11210 Ability</b>		<b>Cerrado</b>	<b>10-06-2021</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Berta Garrido Reyes</b>	<b>2011</b>	<b>19-11-2010</b>	<b>13-01-2011</b>		<b>"Un estudio multicéntrico, internacional, aleatorizado, de grupos paralelos, doble ciego para evaluar la seguridad cardiovascular de linagliptina contra glimepirida en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 y riesgo cardiovascular alto"</b>	<b>BI1218.74</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>PPD Internacional Holdings Inc. y Cía. Ltda.</b>	<b>PPD Internacional Holdings Inc. y Cía. Ltda.</b>	<b>NO</b>

Dr. Pablo González Mella	2011	02-01-2011	05-05-2011	app 7 años	"Estudio aleatorizado, Doble Ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de la Darbepoyetina Alfa a largo plazo administrada a 500 µg una vez cada 3 semanas a sujetos Anémicos en etapa avanzada de carcinoma pulmonar no microcítico bajo tratamiento con ciclos múltiples de quimioterapia "	20070782		Cerrado	2016	ICON CHILE Limitada	ICON CHILE Limitada	NO
Dr. Renato Jiménez Calabresse	2011	04-02-2011	24-04-2011		"Estudio de extensión multicéntrico no controlado que evalúa la eficacia y seguridad de SAR153191 junto con Fármacos Anti-Reumáticos Modificadores de la Enfermedad (FARMEs) en pacientes con Artritis Reumatoide (AR) activa"	LTS11210 Ability	II-III	Cerrado	12-04-2021	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	NO
Dr. Pablo González Mella	2012	09-11-2012	10-01-2013	3 años	"Estudio de fase 3, randomizado, a doble ciego, de BMS-936558 en comparación con dacarbazina en pacientes con melanoma irresecable o metastásico no tratado previamente"	CA209066	III	Cerrado			Bristol Myers Squibb	NO

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2012</b>	<b>20-08-2013</b>	<b>14-02-2013</b>	<b>No especificado</b>	<b>"Estudio de fase III, Aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de bevacizumab y sus biomarcadores asociados en combinación con paclitaxel, en comparación con paclitaxel más placebo como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de mama metastásico HER2 negativo"</b>	<b>GO25632</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Monitor: Quintiles Chile S.A.</b>	<b>F. Hoffman La-Roche</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Mario Yáñez Hidalgo</b>	<b>2013</b>	<b>30-01-2013</b>	<b>28-03-2013</b>		<b>"Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, para evaluar el efecto de SAR236553/REGN727 en la aparición de eventos cardiovasculares en pacientes que han experimentado recientemente un síndrome coronario agudo"</b>	<b>EFC11570</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2019</b>	<b>Covance Chile Serv. Cl.</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Renato Jiménez Calabresse</b>	<b>2013</b>	<b>25-05-2013</b>	<b>03-10-2013</b>		<b>"Estudio de utilidad multicéntrico, randomizado, abierto, de grupos paralelos para comparar sarilumab en dispositivo autoinyector y jeringa prellenada, en pacientes con artritis reumatoide activa, moderada a severa que son candidatos a terapia con anti-IL6R"</b>	<b>MSC12665/SARIL-RA-EASY</b>		<b>Cerrado</b>		<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A</b>	<b>NO</b>

Dra. Eugenia Loredo Fort	2013	21-06-2013	18-07-2013		"Estudio de ampliación del tratamiento con bosutinib sin enmascaramiento para sujetos con leucemia mielógena crónica que participaron previamente en los estudios de bosutinib B1871006 o B1871008"	B1871040		Cerrado	2015	Pfizer Chile S.A.	ICON CHILE Limitada	NO
Dr. Carlos Raffo Grado	2013	20-07-2013	05-09-2013		"Estudio randomizado controlado de rivaroxaban para la prevención de eventos cardiovasculares mayores en pacientes con enfermedad arterial coronarias o periférica (COMPASS – Criterios de Valoración Cardiovasculares en Personas que utilizan Estrategias de Anticoagulación [en inglés Cardiovascular Outcomes for People using Anticoagulation Strategies])(COMPASS) Rivaroxaban para la prevención de eventos cardiovasculares mayores en EAC o EAP. Medicación del estudio BAY 59-7939/Rivaroxaban/Xarelto."	BAY 59-7939/15786 COMPASS	III	Cerrado			Bayer S.A.	NO

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2013</b>	<b>30-08-2013</b>	<b>21-11-2013</b>	<b>244 semanas app</b>	<b>"Estudio multinacional, aleatorizado, de doble ciego, controlado con placebo y de fase 3 de la eficacia y la seguridad de la enzalutamida en los pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastatizante"</b>	<b>MDV3100-14</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Quintiles Chile</b>	<b>Medivation Inc.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Renato Jiménez Calabresse</b>	<b>2013</b>	<b>30-08-2013</b>	<b>02-01-2014</b>	<b>24 semanas</b>	<b>" Estudio de fase 3, randomizado, con control de placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de abatacept por inyección subcutánea en adultos con artritis psoriásica activa"</b>	<b>IM101-332</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>06-05-2021</b>	<b>NA</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Osvaldo Giannini Tassara</b>	<b>2013</b>	<b>09-09-2013</b>	<b>27-03-2014</b>	<b>30 meses</b>	<b>"Estudio aleatorizado de fase 3, doble ciego de PF-05280014 más paclitaxel en comparación con trastuzumab más paclitaxel para el tratamiento primario de pacientes con cáncer de mama metastásico positivo para HER2"</b>	<b>B3271002</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2017</b>	<b>ICON CHILE Limitada</b>	<b>Pfizer</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Carlos Raffo Grado</b>	<b>2013</b>	<b>07-11-2013</b>	<b>11-09-2014</b>		<b>"Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, para evaluar el efecto de SAR236553/REGN727 en la aparición de eventos cardiovasculares en pacientes que han experimentado recientemente un síndrome coronario agudo"</b>	<b>EFC11570</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Covance Chile Serv. Cl.</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>NO</b>

<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2013</b>	<b>13-12-2013</b>	<b>12-06-2014</b>	<b>2 años</b>	<b>"Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de la solitromicina (CEM-101), por vía intravenosa a oral, en comparación con la eficacia y la seguridad de la moxifloxacina, por vía oral, en el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad".</b>	<b>CE01-301</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2017</b>	<b>INC Research Chile</b>	<b>Cempra Pharmaceuticals, Inc.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Marcos Opazo Lazcano</b>	<b>2013</b>	<b>19-12-2013</b>	<b>24-07-2014</b>	<b>48 meses</b>	<b>"Estudio multicéntrico, internacional, aleatorizado, en grupos paralelos, doble ciego y controlado con placebo sobre seguridad cardiovascular y resultados microvasculares renales con nilagliptina, administrada en dosis de 5 mg una vez al día en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con alto riesgo vascular. CARMELINA"</b>	<b>1218.22</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2019</b>		<b>Boehringer Ingelheim</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Renato Jiménez Calabresse</b>	<b>2013</b>	<b>27-03-2014</b>	<b>13-11-2014</b>		<b>Estudio de Extensión a Largo Plazo, Fase IIB, Multicéntrico, para evaluar la seguridad y Tolerabilidad de Atacicept en Sujetos con lupus eritematoso Sistémico (LES) que completaron el Protocolo EMR-700461-023(ADDRESSII)"</b>	<b>EMR700461-024</b>		<b>Cerrado</b>				

<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2014</b>	<b>26-09-2013</b>	<b>27-03-2014</b>	<b>3 años</b>	<b>"Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de fase III sobre la eficacia de seguridad de Benralizumab (MEDI-563) agregado a una dosis alta de corticoesteroide inhalatorio más un antagonista B2 de acción prolongada en pacientes con asma no controlada (CALIMA)"</b>	<b>D3250C0001 8</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Astrazeneca</b>	<b>Astrazeneca</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Carlos Quilodrán Silva</b>	<b>2014</b>	<b>01-01-2014</b>	<b>27-03-2014</b>	<b>3 años</b>	<b>"Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo de Fase III sobre la eficacia y seguridad de Benralizumab (MEDI-563) agregado a una dosis alta de corticoesteroide inhalatorio más un agonista B2 de acción prolongada en pacientes con asma no controlada (CALIMA)"</b>	<b>D3250C0001 8</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Astrazeneca</b>	<b>Astrazeneca</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Marcela González</b>	<b>2014</b>	<b>01-01-2014</b>	<b>12-02-2015</b>		<b>"Evaluación comparativa de la seguridad y la eficacia de daptomicina frente al estándar de atención en sujetos pediátricos de entre dos y diecisiete años de edad con bacteriemia causada por Staphylococcus aureus"</b>	<b>DAP- PEDBAC-11- 02</b>		<b>Cerrado</b>	<b>28-03-2016</b>		<b>I3 Latin America Chile S.A.</b>	<b>SI</b>



<b>Dra. Berta Garrido Reyes</b>	<b>2014</b>	<b>15-01-2014</b>	<b>15-05-2014</b>	<b>37 semanas</b>	<b>"Estudio multicéntrico, randomizado, abierto, de grupos paralelos con control activo, con dos ramas de tratamiento para evaluar la eficacia y seguridad de insulina glargina/lixisenatide en una combinación fija comparado a insulina glargina en pacientes con DM2 con o sin metformina, por 30 semanas"</b>	<b>EFC12405</b>		<b>Cerrado</b>	<b>2017</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>SANOFI</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Renato Jiménez Calabresse</b>	<b>2014</b>	<b>18-02-2014</b>	<b>05-06-2014</b>	<b>3 años</b>	<b>"Estudio aleatorizado y controlado de sarilumab y metotrexato (MTX) en comparación con etanercept y MTX en pacientes con artritis reumatoide (AR) y respuesta inadecuada a 4 meses de tratamiento con adalimumab y MTX"</b>	<b>EFC11574</b>		<b>Cerrado</b>		<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>SANOFI</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2014</b>	<b>05-03-2014</b>	<b>03-07-2014</b>	<b>4 años</b>	<b>"Estudio de fase III, abierto, multicéntrico, aleatorio para investigar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo ANTI-PD-L1), en comparación con docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas después del fracaso con una quimioterapia con platino"</b>	<b>GO28915</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>Roche Chile Ltda.</b>	<b>Roche Chile Ltda.</b>	<b>NO</b>

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2014	05-03-2014	28-08-2014		"Estudio de fase III multicéntrico, aleatorio, abierto, que compara trastuzumab más pertuzumab más un taxano después del tratamiento con antraciclinas versus trastuzumab emtansina más pertuzumab luego del tratamiento con antraciclinas como terapia adyuvante en pacientes con cáncer mama primario her2 positivo operable"	BO28407 (KAITLIN)	III	Cerrado		Roche Chile Ltda.	Roche Chile Ltda.	NO
Dr. Carlos Quilodrán silva	2014	18-03-2014	04-09-2014	4 años	Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, de grupos paralelos, de Fase III, de 52 semanas de duración en pacientes de 12 años y mayores con asma, que evalúa la eficacia y la seguridad de Symbicort (budesonida/formoterol) Turbuhaler 160/4,5 mg a demanda en comparación con terbutalina turbuhaler 0,4 mg 'a demanda' y con pulmicort (budesonida) Turbuhaler 200 mg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg 'a demanda'	D589SC0000 1(Sygma 1)	III	Cerrado		AstraZeneca	AstraZeneca	NO

Dr. Pablo González Mella	2014	21-03-2014	24-07-2014	5 años	"Estudio de seguridad post-comercialización, multicéntrico, de grupo único, abierto, para evaluar el riesgo de convulsiones entre sujetos con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (Mcrpc) tratados con enzalutamida que tienen un mayor riesgo potencial de convulsiones"	9785-CL-0403		Cerrado		INC Research Chile	Astellas Pharma Global Development Inc,	NO
Dr. Cesar Cerda //Dr. Carlos Schlack Vargas	2014	16-05-2014	18-12-2014	8 MESES	Estudio de eficacia y seguridad de la GTX2/3 en el tratamiento de fisura anal en pacientes adultos. Estudio randomizado controlado por placebo.	CLN 13-025	III	Suspendido por Patrocinador	nov-15	Phyto Technologies	Phyto Technologies	NO
Dra. Juana Pavié Gallegos	2014	12-06-2014	16-10-2014	1 año 2 meses	"Un estudio fase III, de 52 semanas, aleatorio, doble ciego, de 3 brazos de grupos paralelos, comparando la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la dosis fija de combinación triple FF/UMEC/VI con las dosis fijas de combinaciones dobles FF/VI y UMEC/VI, todas administradas una vez al día en la mañana mediante un inhalador de polvo seco en pacientes con una enfermedad pulmonar obstructiva crónica"	CTT116855	III	Cerrado		GlaxoSmith Kline	GlaxoSmith Kline	NO

<b>Dr. Manuel Barros Monge</b>	<b>2014</b>	<b>18-06-2014</b>	<b>25-09-2014</b>	<b>1 año 2 meses</b>	<b>"Un estudio fase III, de 52 semanas, aleatorio, doble ciego, de 3 brazos de grupos paralelos, comparando la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la dosis fija de combinación triple FF/UMEC/VI con las dosis fijas de combinaciones dobles FF/VI y UMEC/VI, todas administradas una vez al día en la mañana mediante un inhalador de polvo seco en pacientes con una enfermedad pulmonar obstructiva crónica"</b>	<b>CTT116855</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2017</b>	<b>GlaxoSmith Kline</b>	<b>GlaxoSmith Kline</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2014</b>	<b>25-06-2014</b>	<b>21-08-2014</b>	<b>2 años</b>	<b>"Estudio de extensión, abierto para evaluar la tolerabilidad y seguridad a largo plazo de dupilumab en pacientes asmáticos que participaron previamente en el estudio clínico de asma y dupilumab "</b>	<b>LTS12551</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Sanofi de Chile S.A</b>	<b>RPS Chile Limitada</b>	<b>NO</b>

Dra. Mónica Gutiérrez	2014	30-06-2014	16-10-2014	1 año 2 meses	"Un estudio fase III, de 52 semanas, aleatorio, doble ciego, de 3 brazos de grupos paralelos, comparando la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la dosis fija de combinación triple FF/UMEC/VI con las dosis fijas de combinaciones dobles FF/VI y UMEC/VI, todas administradas una vez al día en la mañana mediante un inhalador de polvo seco en pacientes con una enfermedad pulmonar obstructiva crónica"	CTT116855	III	Cerrado		GlaxoSmith Kline	GlaxoSmith Kline	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2014	03-07-2014	16-10-2014		"Estudio Internacional multicéntrico de fase III, aleatorizado, a doble ciego controlado por placebo de MEDI4736 como terapia secuencial en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas, localmente avanzado, no reseccable (etapa III) que no han progresado después de la quimiorradioterapia definitiva con platino concurrente (PACIFIC)"	D4191C0000 1	III	Cerrado		Quintiles Chile	AstraZeneca AB	NO
Dr. Manuel Barros Monge	2014	18-07-2014	21-08-2014	2 años	"Estudio de extensión, abierto para evaluar la tolerabilidad y seguridad a largo plazo de dupilumab en pacientes asmáticos que participaron previamente en el estudio clínico de asma y dupilumab "	LTS12551	III	Cerrado		Sanofi de Chile S.A	RPS Chile Limitada	NO

Dr. Pablo González Mella	2014	29-08-2014	13-11-2014	Hasta 30/09/2019	"Estudio de fase 3, randomizado, abierto, de nivolumab combinado con ipilimumab versus monoterapia con sunitinib en pacientes con carcinoma de células renales avanzado o metastásico no tratado previamente"	CA 209-214	III	Activo		Bristol-Myers Squibb de Chile	Bristol-Myers Squibb de Chile	NO
Dra. Viviana Lezana Soya	2014	16-09-2014	19-02-2015	52 semanas	Estudio de 52 semanas, doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, fase III, en grupos paralelos en pacientes de 12 años y mayores con asma, para evaluar la eficacia y seguridad de Symbicort (budesonida/formoterol) turbuhaler 160/4,5mg "a demanda necesaria" comparado con pulmicort (budesonida) Turbuhaler 200mg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg "a demanda necesaria"	D589SC0000 3(Sygma 2)	III	Cerrado		Astrazeneca S.A.	Quintiles Chile	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2014	22-09-2014	04-12-2014	30 meses	Estudio aleatorizado de fase 3, doble ciego de PF-05280014 más paclitaxel en comparación con trastuzumab más paclitaxel para el tratamiento primario de pacientes con cáncer de mama metastásico positivo para HER2	B3271002	III	Cerrado		Pfizer Chile S.A.	ICON CHILE Limitada	NO

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2014</b>	<b>22-09-2014</b>	<b>05-02-2015</b>		<b>N° M12-914: "Estudio de fase 3 aleatorizado y controlado con placebo de carboplatino y paclitaxel con o sin el inhibidor de las PARP veliparib (ABT-888) en cáncer de mama asociado a BRCA no resecable metastásico o localmente avanzado HER2 negativo"</b>	<b>M12-914</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	<b>Abbvie Productos Farmacéuticos Ltda.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2014</b>	<b>07-10-2014</b>	<b>08-01-2015</b>	<b>1 Año</b>	<b>"Estudio de fase 2, randomizado, doble ciego, de ipilimumab administrado en una dosis de 3 mg/kg versus 10mg/kg en pacientes adultos con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración que no han recibido quimioterapia previamente y que son asintomáticos o mínimamente sintomáticos"</b>	<b>CA184-437</b>	<b>II</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2014</b>	<b>16-10-2014</b>	<b>26-03-2015</b>	<b>1 año y medio</b>	<b>"Estudio clínico fase IIB, randomizado, controlado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad de dos dosis de Aramchol versus placebo, en pacientes con esteatohepatitis no-alcohólica (EHNA)"</b>	<b>Aramchol 005</b>	<b>II-b</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Sintesi Research Chile</b>	<b>Galmed Pharmaceuticals Ltd.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2014</b>	<b>02-12-2014</b>	<b>09-04-2015</b>		<b>"Estudio de fase 4, doble ciego, randomizado, controlado por placebo, multicéntrico, que evalúa el efecto del ácido obeticólico en los resultados clínicos, en pacientes con"</b>	<b>747-302</b>	<b>III-b</b>	<b>Activo</b>		<b>Blanchard y Asociados</b>	<b>Blanchard y Asociados</b>	<b>NO</b>

					<b>colangitis biliar primaria"</b>							
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2014</b>	<b>11-12-2014</b>	<b>15-01-2015</b>		<b>"Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de fase III, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI695502 más quimioterapia versus Avastin® más quimioterapia en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no escamoso avanzado"</b>	<b>1302.5</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Quintiles Chile</b>	<b>Ingelheim Internationa I GmbH</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2014</b>	<b>16-12-2014</b>	<b>26-02-2015</b>		<b>"Estudio clínico de fase II de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con cisplatino + 5-fluorouracilo en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica recurrente o metastásico (KEYNOTE-059)"</b>	<b>MK3475-059</b>	<b>II</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Merck Sharp &amp; Dhome (I.A) LLC.</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dhome (I.A) LLC.</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Laura Neira Celery</b>	<b>2014</b>	<b>01-01-2016</b>	<b>24-07-2014</b>		<b>"Ensayo Abierto, Aleatorizado, Adaptativo, de Dos grupos y Multicentrico para Evaluar la Farmacocinética y la Farmacodinámica de Dos Dosis de Oseltamivir (Tamiflu) en el tratamiento de la Gripe en menores Inmunocomprometidos, de 2 semanas a menos de 13 años de Edad, con infección de Gripe"</b>	<b>NV25719</b>		<b>Cerrado</b>	<b>23-02-2016</b>		<b>PPD Internacional Holdings Inc. y Cía. Ltda.</b>	<b>SI</b>



					<b>Confirmada"</b>							
<b>Dra. Karen Ducasse Crespo</b>	<b>2014</b>	<b>01-01-2016</b>	<b>21-08-2014</b>		<b>"Estudio comparativo, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de la daptomicina versus un comparador activo en pacientes pediátricos con osteomielitis hematógena aguda causada por organismos Gram positivos"</b>	<b>DAP-PEDOST-11-03</b>		<b>Cerrado</b>	<b>20-02-2017</b>		<b>InVentiv Health Clinical Chile S.A.</b>	<b>SI</b>
<b>Dr. Werner Jensen Reyes</b>	<b>2014</b>	<b>01-01-2016</b>	<b>04-09-2014</b>		<b>"Estudio clínico de fase III, multicéntrico, en doble ciego, randomizado, controlado con comparador activo para evaluar la seguridad y eficacia de raltegravir reformulado de 1200 mg una vez al día frente a raltegravir de 400 mg dos veces al día, cada uno en combinación con TRUVADAr, en pacientes infectados por el VIH-1 que no han recibido tratamiento previo"</b>	<b>MK 0518-292</b>		<b>Cerrado</b>	<b>15-01-2015</b>		<b>Merk &amp; Sharp</b>	<b>SI</b>

Dr. Gonzalo Matamala Hernández	2015	12-01-2015	22-01-2015	3 años	"Estudio de superioridad de Fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, con comparador activo, y determinado por eventos de prevención secundaria de ataque cerebrovascular y prevención de embolismo sistémico de pacientes con ataque cerebrovascular embólico de origen desconocido (ESUS), comparado rivaroxabán 15 mg una vez al día con aspirina 100mg (NAVIGATE ESUS)"	BAY 59-7939/16573	III	Cerrado	2018	Covance Chile Serv. Cl.	Bayer HealthCare AG	NO
Dr. Pablo González Mella	2015	30-01-2015	26-03-2015	3 años	"Ensayo clínico de Fase III de Pembrolizumab (MK-3475) en el tratamiento de primera línea del Carcinoma escamoso en cabeza y cuello recurrente/metastásico"	MK-3475-048	III	Activo	2018	Merck Sharp & Dohme (I.A)	Merck Sharp & Dohme (I.A)	NO
Dr. Carlos Quilodrán Silva	2015	09-02-2015	14-05-2015	30 Semanas	"Estudio para comparar Furoato de Fluticasona/Vilanterol 100/25 una vez al día y Propinato de Fluticasona/Salmeterol 250/50 dos veces al día en pacientes adultos y adolescentes con asma persistente"	201378	Illa	Cerrado	2018	GlaxoSmith Kline	GlaxoSmith Kline	NO

Dra. Juana Pavié Gallegos	2015	16-02-2015	02-04-2015	1 Año	"Estudio Randomizado, doble ciego, con control activo, de grupos paralelos, para evaluar el efecto del tratamiento una vez al día durante 52 semanas de la combinación de dosis fija de tiotropio + olodaterol inhalados por vía oral, en comparación con tiotropio sobre la exacerbación de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) en pacientes con EPOC de severa a muy severa" [DYNAGITO]	1237.19	IIIb	Cerrado	2016	Parexel	Boehringer Ingelheim Ltda.	NO
Dra. Juana Pavié Gallegos	2015	17-03-2015	16-04-2015	8 Meses	"Seguridad y eficacia de un antagonista del receptor de ácido lisofosfatídico en la fibrosis pulmonar idiopática. Estudio multicéntrico, randomizado, a doble ciego, con control de placebo, de fase 2, sobre la seguridad y eficacia de BMS-986020 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática"	IM136-003	III	Cerrado	2016	Bristol Myers Squibb Chile	Bristol Myers Squibb Chile	NO
Dra. Juana Pavié Gallegos	2015	17-03-2015	28-05-2015	1 año Pacientes Adultos y 2 Años Pacientes Adolescentes.	"Estudio de extensión sobre seguridad, de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con grupo paralelo para evaluar la seguridad y tolerabilidad de Benralizumab (MEDI-563) en adultos y adolescentes asmáticos que reciben un corticoesteroide inhalado más un agonista b2 de acción prolongada"(BORA)	D3250C0002 1	III	Cerrado	2020	AstraZeneca	AstraZeneca	NO

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>19-03-2015</b>	<b>09-04-2015</b>	<b>13 Meses</b>	<b>"Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, de PF06439535 más Paclitaxel-Carboplatino y Bevacizumab más Paclitaxel Carboplatino para el tratamiento primario de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no escamoso avanzado"</b>	<b>B7391003</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2016</b>	<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Pfizer Chile S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Carlos Quilodrán Silva</b>	<b>2015</b>	<b>26-03-2015</b>	<b>11-06-2015</b>	<b>1 año Pacientes Adultos y 2 Años Pacientes Adolescentes.</b>	<b>"Estudio de extensión sobre seguridad, de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con grupo paralelo para evaluar la seguridad y tolerabilidad de Benralizumab (MEDI-563) en adultos y adolescentes asmáticos que reciben un corticoesteroide inhalado más un agonista b2 de acción prolongada"(BORA)</b>	<b>D3250C0002 1</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2017</b>	<b>AstraZeneca</b>	<b>AstraZeneca</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Werner Jensen Reyes</b>	<b>2015</b>	<b>08-04-2015</b>	<b>09-07-2015</b>	<b>3 años</b>	<b>"Un estudio clínico de fase III, multicéntrico, en doble ciego, randomizado, controlado con comparador activo para evaluar la seguridad y eficacia de MK-1439A administrado una vez al día frente a ATRIPLA administrado una vez al día en participantes infectados por VIH-1 sin contacto previo con tratamientos"</b>	<b>MK1439A-021</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>	<b>2018</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A)</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A)</b>	<b>SI</b>

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2015</b>	<b>13-04-2015</b>	<b>10-09-2015</b>	<b>3 años</b>	<b>"Ensayo de fase III, de etiqueta abierta, multicéntrico de avelumab (MSB0010718C) en comparación con docetaxel en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas que ha progresado después de un doblete de compuestos de platino"</b>	<b>EMR100070-004</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>Merck KGaA</b>	<b>Quintiles Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>17-04-2015</b>	<b>10-09-2015</b>	<b>3 años</b>	<b>"Ensayo de fase III, de etiqueta abierta, multicéntrico de avelumab (MSB0010718C) en comparación con docetaxel en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas que ha progresado después de un doblete de compuestos de platino"</b>	<b>EMR1000070-004</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>Merck KGaA</b>	<b>Quintiles Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Kristo Gasic Yaconi</b>	<b>2015</b>	<b>24-04-2015</b>	<b>06-08-2015</b>	<b>3 años</b>	<b>"Estudio de superioridad de Fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, con comparador activo, y determinado por eventos de prevención secundaria de ataque cerebrovascular y prevención de embolismo sistémico de pacientes con ataque cerebrovascular embólico de origen desconocido (ESUS), comparado rivaroxabán 15 mg una vez al día con aspirina 100mg (NAVIGATE ESUS)"</b>	<b>BAY 59-7939/16573</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>Covance Chile Serv. Cl.</b>	<b>Bayer HealthCare AG</b>	<b>NO</b>

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2015	27-04-2015	18-06-2015		"Estudio de fase II, Aleatorizado, doble ciego de letrozol neoadyuvante más GDC - 0032 versus letrozol más placebo en mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama temprano ER- positivo /HER2 - Negativo"	GO28888	II	Cerrado	2018	Roche Chile Ltda.	Roche Chile Ltda.	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2015	07-05-2015	09-07-2015		Comprensión del impacto de la colitis ulcerosa y su carga de enfermedad asociada en los pacientes. Estudio ICONIC	10641	OBS	Activo		AbbVie Inc. Chile	AbbVie Inc. Chile	NO
Dra. Christine Rojas Hopkins	2015	15-05-2015	10-09-2015	2 años y medio	"Protocolo de tratamiento expandido (ETP) abierto, multicéntrico, de ruxolitinib en pacientes con policitemia verdadera que son resistentes o intolerantes a la hidroxiurea y no tienen ninguna alternativa de tratamiento"	CINC424B20 01X	IIIb	Cerrado	2017	Novartis Chile S.A.	Novartis Chile S.A.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2015	16-06-2015	13-09-2015	24 Meses	"Estudio Global de fase III Multicéntrico, Abierto, Aleatorizado para Evaluar Monoterapia con MEDI4736 y MEDI4736 en combinación con Tremelimumab versus Tratamiento estándar en pacientes con carcinoma de células escamosas de Cabeza y Cuello (CCECC) recurrente o metastásico"	D4193C0000 2	III	Cerrado	2017	Prahealthsciences	AstraZeneca	NO

<b>Dr. Antonio Guglielmetti</b>	<b>2015</b>	<b>23-06-2015</b>	<b>27-08-2015</b>	<b>31 Semanas</b>	<b>"Estudio doble ciego, randomizado, de grupos paralelos y control activo para comparar la eficacia y seguridad de (CHS-1420), versus Humira® en pacientes con psoriasis crónica en Placas (PsOim)",</b>	<b>CHS-1420-02</b>	<b>3</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2016</b>	<b>Worldwide Clinical Trials Chile Ltda.</b>	<b>Coherus Bio Sciences, Inc.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>26-06-2015</b>	<b>24-09-2015</b>	<b>44 Meses</b>	<b>Estudio de fase III de Pembrolizumab (MK-3475), Pembrolizumab + FP/XP en comparación con placebo+FP/XP en adenocarcinoma gástrico o de la GEJ avanzado seleccionado según el estado del biomarcador"</b>	<b>MK3475-062</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>	<b>2019</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A)</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2015</b>	<b>06-07-2015</b>	<b>27-09-2015</b>	<b>54 Semanas</b>	<b>"Ensayo Clínico aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, multicéntrico, multinacional, en 2 grupos paralelos con control activo, de 52 semanas de duración de una combinación fija de dipropionato de beclometasona, fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio administrada con un inhalador presurizado de dosis medida (CHF 5993) frente a indacaterol/ glicopirronio (Ultibro®) con inhalador de polvo seco en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica"</b>	<b>CCD-05993AA1-08</b>	<b>IIIb</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2019</b>	<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Chiesi Farmaceutici S.p.A.</b>	<b>NO</b>

Q.F. Carla Frez Diaz	2015	25-07-2015	05-11-2015	5 meses	Estudio Farmacovigilancia activa de metoclopramida 10mg oral en los hospitales: Quintero, Quillota, La Calera, La Ligua y Gustavo Fricke.	No aplica	No aplica	Cerrado		NO	NO	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2015	18-08-2015	24-09-2015	1año	"Estudio Randomizado, Etiqueta-Abierta, Multicentrico para Evaluar la Eficacia y Seguridad de ABT-493/ABT-530 en adultos con Infección Crónica del Genotipo 1 del Virus de la Hepatitis C (ENDURANCE-1)"	M13-590	3	Cerrado	2016	AbbVie Inc. Chile	AbbVie Inc. Chile	NO
Dra. Christine Rojas Hopkins	2015	18-08-2015	24-09-2015	88 Meses	"Un estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y doble ciego de la terapia de mantenimiento con ixazomib por vía oral después de una terapia inicial en pacientes con mieloma múltiple recién diagnosticado y no tratado con trasplante de células madre"	C16021	III	Activo	2022	PPD International Holding Inc	Millennium Pharmaceuticals Inc	NO
Dr. Manuel Novajas Balboa.	2015	21-08-2015	10-09-2015	40 semanas	" Estudio Clínico de Resultados para Comparar la Incidencia de Eventos Adversos Cardiovasculares Mayores en Pacientes que presentan Síndrome Coronario Agudo Tratados con Losmapimod en Comparación con Placebo (PM1116197)"	LATITUDE-PM1116197	III	Cerrado	2016	GlaxoSmith Kline	GlaxoSmith Kline	NO



<b>Dr. Cristián Vergara Melian</b>	<b>2015</b>	<b>15-09-2015</b>	<b>07-01-2016</b>	<b>2 años</b>	<b>" Estudio clínico de Fase 3B, Randomizado, doble Ciego, para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Abatacept SC Combinado con Metotrexato en Comparación con Metotrexato como Monoterapia para Alcanzar la Remisión Clínica en Adultos con Artritis Reumatoidea Temprana que No Han sido Tratados con Metotrexato Previamente"</b>	<b>IM101550</b>	<b>III</b>	<b>Suspendido por Patrocinador</b>	<b>2018</b>	<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>16-09-2015</b>	<b>19-11-2015</b>	<b>4 años</b>	<b>"Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de nivolumab o nivolumab más ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en platino en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en Estadio IV no sometidos a quimioterapia previa"</b>	<b>CA209-227</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>	<b>2019</b>	<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Christine Rojas Hopkins</b>	<b>2015</b>	<b>16-09-2015</b>	<b>07-01-2016</b>	<b>48 meses</b>	<b>"Estudio de Fase II, aleatorizado, etiqueta abierta para caracterizar la eficacia y la seguridad de ponatinib en rango de dosis en pacientes con Leucemia Mieloide crónica en fase resistente"</b>	<b>AP24534-14-203</b>	<b>II</b>	<b>Activo</b>	<b>2022</b>	<b>INC Research Chile</b>	<b>Ariad Pharmaceutical, INC</b>	<b>NO</b>

Dr. Francisco Fuster Saldias	2015	23-09-2015	14-01-2016	71 semanas	" Estudio aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, multicéntrico, controlado con principio activo para evaluar la eficacia y seguridad de Vedolizumab IV en comparación con Adalimumab SC en sujetos con colitis ulcerosa"	MLN0002-3026	IIIB	Suspendido por Patrocinador	1,5	Taqueda Development center	Quintiles Chile	no
Sra. Nutric. Susan Ferrand Maspero	2015	24-09-2015	26-10-2015	1 día	Estudio Screening Day en Latinoamérica para evaluar la desnutrición relacionada con la enfermedad y la practica clínica nutricional en pacientes que se encuentren en la uci"	No aplica	No aplica	Cerrado	2015	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	SI
Dr. Manuel León Herrera	2015	25-09-2015	28-01-2016	21 meses	" Investigación del modelo TFNT00 de LIO (Lentes intraoculares) ACRYSOFO IQ de PanOptix TM para la corrección de la presbicia	ILH297-P002	IV	Cerrado	31-03-2017		Alcon Research, Ltda	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2015	02-10-2015	28-01-2016	3 años	"estudio de Fase 3, abierto y aleatorizado, de la eficacia de ASP8273 frente a erlotinib o gefitinib como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de Pulmón no microcítico y mutaciones de activación del EGFR, es estadio IIIB/IV (estudio Solar)	8273-CL-0302(Solar)	III	Cerrado	2018	Parexel International Holding	Astellas Pharma Global Development, Inc	NO

<b>Dra. Eugenia Loredo /Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>05-10-2015</b>	<b>07-01-2016</b>		<b>"estudio de fase 3, randomizado, a doble ciego, multicéntrico, de nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo"</b>	<b>CA209-274</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>Bristol Myers Squibb Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2015</b>	<b>07-10-2015</b>	<b>28-01-2016</b>	<b>4 años</b>	<b>"Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del alpelisib en combinación con el fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o después del tratamiento con un inhibidor de la aromatasa"</b>	<b>CBYL719C23 01 (SOLAR1)</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2019</b>	<b>Novartis Chile S.A.</b>	<b>Novartis Chile S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2015</b>	<b>09-10-2015</b>	<b>28-01-2016</b>	<b>52 Semanas</b>	<b>"estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de PT010 en relación con P003 y PT009 en exacerbaciones de la EPOC durante un periodo de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC de Moderada muy Grave"</b>	<b>PT010005</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>InVentiv Health Clinical Chile</b>	<b>Pearl Therapeutics, Inc</b>	<b>NO</b>

Dra. Juana Pavié Gallegos	2015	09-10-2015	04-02-2016		"Estudio fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el efecto de reducción de corticoesteroides orales de Lebrikizumab en pacientes con asma grave dependiente de corticoesteroides"	WB28182 (VOCALS)	II	Suspendido por Patrocinador				NO
Dr. Victor Martínez	2015	23-10-2015	25-02-2016	52 Semanas	"estudio de 52 semanas, doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, fase III, en grupos paralelos en pacientes de 12 años y mayores con asma, para evaluar la eficacia y seguridad de Symbicort(budesonida/formoterol) Turbuhaler 160/4,5 µg ' por razón necesaria ' comparado con Pulmicort (budesonida) TurbuHALER 200 µg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg ' por razón necesaria"	D589SC00003 (sygma 2)	III	Cerrado			Astrazeneca	no
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2015	27-10-2015	03-03-2016	12 meses	"Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, multicéntrico, multinacional de MEDI4736 en combinación con terapia de tremelimumab, en comparación con pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico (Non-Small-Cell Lung Cáncer, NSCLC) (NEPTUNE)	D419AC0003 (NEPTUNE)	III	Cerrado	2016	AstraZeneca	AstraZeneca	NO

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2015</b>	<b>02-11-2015</b>	<b>28-01-2016</b>	<b>3 años</b>	<b>"estudio de Fase 3, abierto y aleatorizado, de la eficacia de ASP8273 frente a erlotinib o gefitinib como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de Pulmón no microcítico y mutaciones de activación del EGFR, es estadio IIIB/IV (estudio Solar)</b>	<b>8273-CL-0302</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>	<b>2018</b>	<b>Parexel International Holding</b>	<b>Astellas Pharma Global Development, Inc</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2015</b>	<b>03-11-2015</b>	<b>14-04-2016</b>	<b>52 Semanas</b>	<b>Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, de grupos paralelos fase III de 52 semanas de duración en pacientes de 12 años y mayores con asma, que evalúa la eficacia y la seguridad de Symbicort (Budesonida/formoterol) Turbuhaler 160/4.5 µg "a demanda" en comparación con terbutalina Turbuthaler 0,4 mg "a demanda" y con Pulmicort (budesonida) Turbahaler 200 µg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg "a demanda"</b>	<b>D589SC00001 (Sigma 1)</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>AstraZeneca</b>	<b>AstraZeneca</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2015</b>	<b>23-11-2015</b>	<b>14-01-2016</b>	<b>28 días</b>	<b>" Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia la seguridad de GS-5745 combinado con mFOLFOX6 como tratamiento de primera línea en pacientes con adenocarcinoma avanzada gástrico o de la unión gastroesofágica"</b>	<b>GS-US-296-1080</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Gilead Sciences, Inc</b>	<b>NO</b>

Dr. Manuel Barros Monge	2015	26-11-2015	28-01-2016	52 Semanas	Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de PT010 en relación con P003 y PT009 en exacerbaciones de la EPOC durante un periodo de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC de Moderada a muy Grave	PT010005	III	Cerrado	2018	InVentiv Health Clinical Chile	Pearl Therapeutics, Inc	NO
Dra. Juana Pavié Gallegos	2015	26-11-2015	31-03-2016	52 semanas	"estudio de 52 semanas, doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, fase III, en grupos paralelos en pacientes de 12 años y mayores con asma, para evaluar la eficacia y seguridad de Symbicort(budesonida/formoterol) Turbuhaler 160/4,5 µg ' por razón necesaria ' comparado con Pulmicort (budesonida) TurbuhALER 200 µg dos veces al día más terbutalina Turbuhaler 0,4 mg ' por razón necesaria"	D589SC00003 (sigma 2)	III	Cerrado		AstraZeneca	AstraZeneca	NO

Dr. Luis Bavestrello	2015	26-11-2015	07-04-2016	18 Semanas	Estudio multicéntrico, doble ciego y randomizado para evaluar la eficacia y la seguridad de S-649266 administrado por vía intravenosa en el tratamiento de las infecciones complicadas o no de pielonefritis o pielonefritis aguda no sobreañadidas, causadas por bacterias gramnegativas en pacientes adultos hospitalizados, en comparación con el tratamiento intravenoso con imipenem/cilastatina	1409R2121	2	Suspendido por Patrocinador		CIDAL SpA.	Shionogi &Co., Ltd.	No
Dra. Cecilia Hales Dib	2015	02-12-2015	03-03-2016	3 años	"estudio de Fase 3, abierto y aleatorizado, de la eficacia de ASP8273 frente a erlotinib o gefitinib como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de Pulmón no microcítico y mutaciones de activación del EGFR, es estadio IIIB/IV (estudio Solar)	8273-CL-0302	III	Cerrado	2018	Parexel	Astellas Pharma Global Development, Inc	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2015	20-12-2015	14-01-2016	14 meses	"Determinación de prevalencia de hepatitis B y hepatitis C en donantes de sangre diferidos en bancos de sangre"	No aplica	No aplica	Cerrado		NO	NO	NO
Dra. Silvana Misseroni	2015	30/09/15	03/03/16		"Uso de cannabis con fines medicinales en los pacientes atendidos en la Unidad de Cuidados Paliativos del Hospital Dr. Gustavo Fricke de Viña del Mar"	observacion al		Cerrado				

<b>Dr. Werner Jensen Reyes</b>	<b>2016</b>	<b>01-01-2016</b>	<b>03/03/16</b>		<b>"Prevalencia de Síndrome metabólico en el Programa Pack de la Vida en Clínica Ciudad del Mar "</b>	<b>No aplica</b>	<b>No aplica</b>	<b>Cerrado</b>	<b>no</b>	<b>NO</b>	<b>NO</b>	<b>No aplica</b>
<b>Dr. Marcos Huilcaman</b>	<b>2016</b>	<b>19-01-2016</b>	<b>07-04-2016</b>	<b>18 semanas</b>	<b>Estudio multicéntrico, doble ciego y randomizado para evaluar la eficacia y la seguridad de S-649266 administrado por vía intravenosa en el tratamiento de las infecciones complicadas o no de pielonefritis o pielonefritis aguda no sobreañadidas, causadas por bacterias gramnegativas en pacientes adultos hospitalizados, en comparación con el tratamiento intravenoso con imipenem/cilastatina</b>	<b>1409R2121</b>	<b>II</b>	<b>Suspendido por Patrocinador</b>	<b>14-06-2016</b>	<b>CIDAL SpA.</b>	<b>CIDAL SpA.</b>	<b>SI</b>
<b>Dra. Marta Arriaza</b>	<b>2016</b>	<b>08-02-2016</b>	<b>28-04-2016</b>	<b>58 semanas</b>	<b>" Estudio de 6 meses, multicéntrico, randomizado, abierto, de 2 ramas, de grupos paralelos, que compara la eficacia y seguridad de una formulación de insulina glargina y Lantus® inyectados una vez por día en niños y adolescentes de 6 a 17 años de edad con Diabetes Mellitus tipo 1 con un período de extensión de seguridad de 6 meses"</b>	<b>EFC13957</b>	<b>III b</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>Sanofi-Aventis de Chile S.A.</b>	<b>SI</b>



Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	08-03-2016	05-05-2016	48 meses	"Un estudio Fase 3, Doble Ciego, Controlado por Placebo de Pembrolizumab (MK3475) en Combinación con Epacadostat o Placebo en Sujetos con Melanoma Metastásico o Irresecable (Keynote-252/ ECHO-301)"	MK3475-252	3	Cerrado		Merck Sharp & Dohme(I.A.) LLC.	Merck Sharp & Dohme (I.A) LLC.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	01-04-2016	15-12-2016		"Estudio de fase III, Abierto, Aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, Anticuerpo Contra Pd-L1) Combinado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexeden pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no pequeñas no Escamosas en Estadio IV y sin tratamiento Previo de Quimioterapia"	GO29438	3	Cerrado		F.Hoffmann-La Roche Ltd.	F.Hoffmann-La Roche Ltd.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	10-05-2016	21-07-2016	12 MESES	"Ensayo clínico de fase IIIb, de un solo grupo, de etiqueta abierta, multicéntrico, multinacional, sobre la seguridad y eficacia de BI695502 más mFOLFOX6 en pacientes con cáncer colorrectal, localmente avanzado o metastásico, no tratado previamente.	1302,3	3	Cerrado		Quintiles Chile	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	NO
Dra. Lilith Stange N	2016	13-05-2016	28-07-2016		Evaluación de la Capacidad Diagnostica del Puntaje Rapid -3 entre pacientes con artritis reumatoidea en Chile: Un Estudio de	No aplica	No aplica	Activo	no	NO	NO	No aplica

					Pruebas Diagnósticas							
Dra. Juana Pavié Gallegos	2016	23-05-2016	13-10-2016	16 semanas	" Estudio de extensión de seguridad, multicéntrico, abierto, con Benralizumab (MEDI-563) para adultos asmáticos en tratamiento con corticoesteroides inhalados más agonista $\beta$ 2 de acción prolongada (MELTEMI)	D3250C0003 7	3b	Cerrado		Astrazeneca	Astrazeneca	NO
Dr. Pablo González Mella	2016	06-06-2016	16-06-2016	12 MESES	"Ensayo clínico de fase IIIb, de un solo grupo, de etiqueta abierta, multicéntrico, multinacional, sobre la seguridad y eficacia de BI695502 más mFOLFOX6 en pacientes con cáncer colorrectal, localmente avanzado o metastásico, no tratado previamente.	1302,3	3	Cerrado		Quintiles Chile	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	NO
Dr. Pablo González Mella	2016	17-06-2016	11-08-2016	5 años	Estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de nivolumab más ipillimumab versus oxaliplatino más fluoropirimidina en sujetos con cáncer gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastásico no tratado previamente.	CA209-649	3	Activo		Bristol Myers Squibb	Bristol Myers Squibb	NO

<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2016</b>	<b>08-07-2016</b>	<b>08-09-2016</b>	<b>6 AÑOS</b>	<b>"Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de ELAFIBRANOL en pacientes con Esteatohepatitis no alcohólica (EHNA) y Fibrosis"</b>	<b>GFT505-315-1</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>		<b>GENFIT</b>	<b>Covance Chile Servicios Clínicos Ltda.</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Fresia Castillo Vera</b>	<b>2016</b>	<b>12-07-2016</b>	<b>28/07/16</b>		<b>Características Sociodemográficas y Diagnosticas de los usuarios del Hospital diurno Infanto Juvenil, de Viña del Mar entre los años 2002 y 2016.</b>	<b>No aplica</b>	<b>No aplica</b>	<b>Cerrado</b>	<b>no</b>	<b>NO</b>	<b>NO</b>	<b>No aplica</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2016</b>	<b>15-07-2016</b>	<b>17-11-2016</b>	<b>4 años</b>	<b>"Estudio de eficacia y seguridad de fase III, multinacional, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de ENZALUTAMIDA más tratamiento de privación androgénica (TPA) frente a placebo más TPA en pacientes con Cáncer de próstata metastásico hormosensible (CPmHS)"</b>	<b>9785-CL-0335</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>		<b>ASTELLAS PHARMA GLOBAL DEVELOPMENT INC,(APGD9</b>	<b>PPD International Holdings INC.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2016</b>	<b>01-08-2016</b>	<b>17-11-2016</b>	<b>4 años</b>	<b>"Estudio de eficacia y seguridad de fase III, multinacional, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de ENZALUTAMIDA más tratamiento de privación androgénica (TPA) frente a placebo más TPA en pacientes con Cáncer de próstata metastásico hormosensible (CPmHS)"</b>	<b>9785-CL-0335</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>		<b>ASTELLAS PHARMA GLOBAL DEVELOPMENT INC,(APGD)</b>	<b>PPD International Holdings INC.</b>	<b>NO</b>

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2016</b>	<b>08-08-2016</b>	<b>29-12-2016</b>	<b>41 meses</b>	<b>"Estudio de fase III, doble ciego, randomizado de pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación con placebo más quimioterapia para el cáncer de mama triple negativo metastásico o localmente recurrente inoperable sin tratamiento previo - (KEYNOTE 355)"</b>	<b>MK 3475-355</b>	<b>3</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Merck Sharp &amp; Dohme(I.A.) LLC.</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A) LLC.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Manuel Novajas Balboa.</b>	<b>2016</b>	<b>18-08-2016</b>	<b>17-11-2016</b>	<b>39 meses</b>	<b>"Estudio fundamental, de Fase III, aleatorizado, controlado con placebo en grupos paralelos, a doble ciego, dirigido por eventos, multicéntrico, de resultados clínicos de eficacia y seguridad del estimulador oral de la guanilato ciclasa soluble (sGC, por sus siglas en inglés), Vericiguat, en sujetos con insuficiencia cardiaca con fracción de eyección reducida (HFrEF, por sus siglas en ingles) - Estudio global de Vericiguat en sujetos con insuficiencia cardiaca con fracción con fracción de eyección reducida (VICTORIA)"</b>	<b>MK -1242-001</b>	<b>3</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Merck Sharp &amp; Dohme(I.A.) LLC.</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A) LLC.</b>	<b>NO</b>
<b>Sr. Marcelo Tuesta Roa</b>	<b>2016</b>	<b>15-09-2016</b>	<b>26-01-2017</b>	<b>3 meses</b>	<b>Niveles de pro-oxidantes y acidosis respiratoria en el aire exhalado condensado de pacientes con insuficiencia cardiaca sometidos una prueba de esfuerzo máxima y submaxima.</b>	<b>No aplica</b>	<b>No aplica</b>	<b>Activo</b>		<b>NO</b>	<b>NO</b>	<b>No aplica</b>

Dra. Carmen Lía Solís	2016	06-10-2016	24-11-2016	58 semanas	" Estudio de 6 meses, multicéntrico, randomizado, abierto, de 2 ramas, de grupos paralelos, que compara la eficacia y seguridad de una formulación de insulina glargina y Lantus® inyectados una vez por día en niños y adolescentes de 6 a 17 años de edad con Diabetes Mellitus tipo 1 con un período de extensión de seguridad de 6 meses"	EFC13957	3 b	Cerrado		sanofi-aventis de Chile S.A.	sanofi de Chile S.A.	NO
Dr. Renato Jiménez Calabresse	2016	11-10-2016	15-12-2016	24 semanas	"Estudio de fase 2b, multidosis, multicéntrico, a doble ciego, controlado con placebo, de 24 semanas para evaluar la eficacia y seguridad de infusión intravenosa con receptor FC-Gamma IIB recombinante, humano, soluble (SM101) en sujetos con lupus eritematoso sistémico (LES)".	181601	II b	Cerrado	19-11-2018	Baxalta Innovations GmbH	Quintiles Chile	NO
Flgo. Felipe Retamal Walter	2016	12-10-2016	20-07-2017	3 meses	¿Cuánto saben los pediatras de hipoacusia? Modificación Título "Conocimiento sobre hipoacusia infantil en médicos tratantes y becados que se desempeñen en los Servicios Clínicos de Neonatología y/o Pediatría, de los establecimientos Hospital Dr. Gustavo Fricke, Hospital san Martín de Quillota y Hospital de Quilpué el año 2017"	No aplica	No aplica	Cerrado		NO	NO	No aplica

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	21-10-2016	21-10-2016		(NIRVANA)"Estudio Multicentrico no intervencional, para la validación de Tecnologías de Diagnóstico Molecular en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas (NSCLC)"	X9001083		Cerrado			Pfizer	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	21-10-2016	24-11-2016		"Estudio de Fase 2, de dos cohortes, abierto, randomizado, de Nivolumab como monoterapia y en combinación con Ipilimumab en pacientes con cáncer gástrico, de la unión gastroesofágica previamente tratado o cáncer esofágico no tratado previamente, avanzado o metastásico"	CA209-648	2	Cerrado		Bristol Myers Squibb		NO
Alejandro Weinstein Oppenheimer.	2016	21-10-2016	01-06-2017	3 meses	"PMI1402-EC-002-16 Mamadera sensorizada para medir parámetros de la succión no nutritiva: un estudio piloto en neonatos nacidos a término y neonatos prematuros.	PMI1402-EC-002-16	No aplica	Activo		NO	NO	No aplica
Dr. Cedric Adelsdorfer	2016	27-10-2016	15-12-2016	1 año	Estudio de Eficacia y seguridad de la GTX2/3 en el Tratamiento de fisura anal en Pacientes adultos. Estudio Randomizado controlado por placebo CLN13-025	CLN13-025	II	Suspendido por Patrocinador		Phyto Technologies Ltda.	Phyto Technologies Ltda.	SI

Dr. Renato Jiménez Calabresse	2016	04-11-2016	RECHAZADO	3 años	"Estudio multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado por placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del gen H.P. Acthar® en sujetos con lupus eritematoso sistémico activo persistente a pesar de la dosis moderada de corticoides"	MNK14304067	II	RECHAZADO		Mallinckrodt Inc.	Mallinckrodt Inc.	NO
Dr. Renato Jiménez Calabresse	2016	15-11-2016	RECHAZADO	3 años	"Estudio multicéntrico de 2 partes, para evaluar la eficacia y seguridad del gel H.P. Acthar® en sujetos con artritis reumatoide con enfermedad persistentemente activa"	MNK14294063	II	RECHAZADO		Mallinckrodt Inc.	Mallinckrodt Inc.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2016	29-11-2016	06-04-2017		Estudio fase III multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de atezolizumab (anticuerpo ANTI-PD-L1) como terapia adyuvante en pacientes con carcinoma de células renales con alto riesgo de desarrollar metástasis después de la nefrectomía.	WO39210	3	Activo		F.Hoffmann-La Roche Ltd.	Quintiles Chile	NO
Kloga Carola Valencia	2016	17/10/16	24/10/16		Impacto del Programa de Enfermedades Respiratorias del Adulto (E.R.A), en la calidad de vida relacionada a la salud de los pacientes derivados con diagnóstico de EPOC y ASMA que se atienden en el Centro de Salud Dr. Miguel Concha de la Ciudad de Quillota.	observacion al		Cerrado	Enero del 2012 y 21 de Octubre 2016			

<b>Dra. Juana Pavié Gallegos</b>	<b>2017</b>	<b>06-01-2017</b>	<b>NO</b>	<b>52 semanas</b>	<b>"Un estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, de grupo paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de PT009 en comparación con Pt005 en las exacerbaciones de la EPOC durante un período de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC moderada a muy severa"</b>	<b>PT009003-01</b>	<b>III</b>	<b>RECHAZADO</b>	<b>2019</b>	<b>AstraZeneca</b>	<b>AstraZeneca</b>	<b>no</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>27-02-2017</b>	<b>30-03-2017</b>	<b>2 años</b>	<b>Estudio Fase III, randomizado, abierto de NIVOLUMAB combinado con IPILIMUMAB, versus estándar de tratamiento con quimioterapia en pacientes con carcinoma urotelial no reseccable o metastásico no tratados previamente</b>	<b>CA209-901</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>	<b>2019</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2017</b>	<b>16-03-2017</b>	<b>18-05-2017</b>		<b>"Estudio de Fase 3, controlado con placebo, aleatorizado, ciego para el observador, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de una vacuna contra clostridium difficile en adultos de 50 años de edad y más" Clover</b>	<b>B5091007</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Pfizer, Chile S.A</b>	<b>ICON Chile Ltda</b>	<b>NO</b>



Dr. Carlos Quilodrán Silva	2017	21-03-2017	20-04-2017		"Estudio aleatorizado, de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la seguridad y eficacia de MEDI8897, un anticuerpo monoclonal con una vida media prolongada contra el virus respiratorio sincicial, en bebés prematuros sanos"	D5290C0003	II	Cerrado		Quintiles Chile	Quintiles Chile	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2017	24-03-2017	01-06-2017	48 meses	"Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE-567)	MK3475-564-00	III	Cerrado		Merck Sharp&Dohme(I.A.) LLC.	Merck Sharp&Dohme(I.A.) LLC.	NO
Dra. Christine Rojas Hopkins	2017	13-04-2017	15-06-2017		"Estudio multicéntrico fase II, randomizado, doble ciego, controlado del Inhibidor del PI3K copanlisib intravenoso en combinación con inmunoterapia estándar en pacientes con recidiva de linfoma no Hodgkin (LNHi)" CHRONOS-4	BAY 80-6946/17833	III	Activo		Bayer S.A.	Bayer S.A	NO

Dr. Pablo González Mella	2017	13-04-2017	31-08-2017	40 meses	"Estudio Global, aleatorizado, abierto, de fase 3 del uso de REGN2810(anticuerpo anti-PD 1) frente a la quimioterapia basada en platino en el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer pulmonar de células no pequeñas PD L1 + avanzado o metastásico"	R2810-ONC-1624	III	Cerrado		Regeneron Pharmaceuticals Inc.	ICON Chile Ltda.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2017	20-04-2017	31-08-2017	40 meses	Estudio Global, aleatorizado, abierto, de fase 3 del uso de REGN2810(anticuerpo anti-PD 1) frente a la quimioterapia basada en platino en el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer pulmonar de células no pequeñas PD L1 + avanzado o metastásico	R2810-ONC-1624	III	Cerrado		Regeneron Pharmaceuticals Inc.	ICON Chile Ltda.	NO
Dra. Karen Ducasse	2017	18-05-2017	13-07-2017		Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con Placebo, en dos etapas de administración oral de ALS-008176 para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinamia de una dosis ascendente única y de dosis ascendentes múltiples en lactantes hospitalizados con infección por virus respiratorio sincicial (VRS)	ALS-8176-503	I b	Cerrado	12-06-2018	Janssen Research &Development	Janssen Research &Development	SI

Dra. Karen Ducasse	2017	18-05-2017	24-08-2017	1 año	"Estudio Prospectivo para evaluar el sistema electrónico de clasificación de gravedad y resultados del virus respiratorio sincicial (VRS) pediátrico (PRESORS) y los criterios de valoración clínicos en recién nacidos, lactantes y niños de < 36 meses de edad, hospitalizados con infección por VRS"	64041575RS V0001	0	Cerrado		Janssen Research & Development	Janssen Research & Development	SI
Dr. Francisco Fuster Saldías	2017	22-05-2017	20-07-2017	24 meses	"Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de ceniciviroc en el tratamiento de la fibrosis hepática en sujetos adultos con esteatohepatitis no alcohólica" AURORA	3152-301-002	III	Cerrado	10-06-2021	Tobira Therapeutics, a subsidiary of allergan plc.	RPS Chile Limitada	NO
Dr. Pablo González Mella	2017	22-05-2017	12-10-2017		"Ensayo de fase III, abierto, multicéntrico de avelumab (MSB0010718C) frente a la combinación basada en platino como tratamiento de primera línea del cáncer de pulmón de células no pequeñas PD-L1+ en estadio IV o recurrente" (JAVELIN Lung 100)	EMR100070-005	III	Activo		Merck KGaA	Quintiles Chile	NO

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>23-05-2017</b>	<b>12-10-2017</b>		<b>"Ensayo de fase III, abierto, multicéntrico de avelumab (MSB0010718C) frente a la combinación basada en platino como tratamiento de primera línea del cáncer de pulmón de células no pequeñas PD-L1+ en estadio IV o recurrente" (JAVELIN Lung 100)</b>	<b>EMR100070-005</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Merck KGaA</b>	<b>Quintiles Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dra. Gladys Larenas</b>	<b>2017</b>	<b>25-05-2017</b>	<b>29-06-2017</b>		<b>Estudio de 6 meses, multicéntrico, randomizado, abierto, de 2 ramas, de grupos paralelos, que compara la eficacia y seguridad de una formulación de insulina glargina y Lantus® inyectados una vez por día en niños y adolescentes de 6 a 17 años de edad con Diabetes Mellitus tipo 1 con un período de extensión de seguridad de 6 meses</b>	<b>EFC13957</b>		<b>Cerrado</b>		<b>sanofi-aventis de Chile S.A.</b>	<b>Sanofi de Chile S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2017</b>	<b>23-06-2017</b>	<b>03-08-2017</b>		<b>"Estudio fase III multicéntrico, de extensión abierta (OLE) para evaluar la seguridad y eficacia a lo largo plazo de ABT-494 en sujetos con colitis ulcerosa"</b>	<b>M14-533</b>	<b>III</b>	<b>Suspendido por Patrocinador</b>		<b>Abbie Productos farmacéuticos Ltda</b>	<b>Abbie Productos farmacéuticos Ltda</b>	<b>NO</b>

Dr. Francisco Fuster Saldias	2017	23-06-2017	03-08-2017	5años	"Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de ABT-494 para la terapia de inducción y mantenimiento en sujetos con colitis ulcerosa moderada a gravemente activa"	M14-234		Suspendido por Patrocinador		Abbie Productos farmacéuticos Ltda	Abbie Productos farmacéuticos Ltda	NO
Dr. Marcos Huilcaman	2017	03-07-2017	03-08-2017		" Estudio, multicéntrico, doble-cego aleatorio, comparativo de la tolerabilidad, eficacia, seguridad y farmacocinética de CF-301 vs placebo en adición al tratamiento antibacteriano estándar en pacientes adultos con infecciones del sistema sanguíneo por Staphylococcus aureus (bacteriemia), incluyendo endocarditis derecha "	CF- 301-102	II b	Cerrado		Cidal Spa.	Cidal Spa.	SI
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2017	05-07-2017	Suspendido por Patrocinador	Suspendido por Patrocinador	" Estudio Fase III randomizado, abierto, de abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar versus terapia endocrina adyuvante estándar sola en pacientes con cáncer de mama en estadio temprano, de alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos, y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo"	I3Y-MC-JPCF Lilly	Suspendido por Patrocinador	Suspendido por Patrocinador	Suspendido por Patrocinador			Suspendido por Patrocinador

Dr. Gustav Rodhe	2017	06-07-2017	No aprobado		"Estudio controlado con placebo, a doble ciego, con grupos paralelos, de 24 meses para evaluar la eficacia y seguridad de E2609 en sujetos con enfermedad de Alzheimer en etapa temprana"	E2609-G000-302		Término del plazo para respuesta.			EISAI Inc	NO
Dr. Carlos Quilodrán Silva	2017	07-07-2017	19-10-2017		"Estudio multicéntrico, aleatorizado de 12 semanas de tratamiento doble ciego, para evaluar la eficacia y seguridad de QMF149 (150/80 microgramos) en comparación con MF Twisthalerâ (200 microgramos) en pacientes adultos y adolescentes con asma"	CQVM149B 2303	III	Cerrado		Novartis Chile S.A.	Novartis Chile. S.A.	NO
Dr. Pablo González Mella	2017	11-08-2017	19-10-2017		"Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama de alto riesgo en fase inicial, con receptores hormonales positivos y HER2 negativo"	CLEE011G23 01(EarLEE-1)	III	Cerrado		Novartis Chile S.A.	Novartis Chile. S.A.	NO
Dr. Pablo González Mella	2017	29-09-2017	22-03-2018	5 años	" Estudio de extensión, abierto, de fase 2, para pacientes con cáncer de próstata que participaron en un estudio clínico con Enzalutamida"	9785-CL-0123	II	Activo	2021		Astellas Pharma Global Development Inc,	NO

<b>Dra. Christine Rojas Hopkins</b>	<b>2017</b>	<b>06-10-2017</b>	<b>15-11-2017</b>		<b>"Protocolo de continuación abierto, multicéntrico de fase IV, para pacientes que han completado un estudio previo global con ruxolitinib (INC424) patrocinado por Novartis o Incyte y que a criterio del investigador se benefician al continuar la terapia"</b>	<b>CINC424A2X 01B "ROLLOVER "</b>	<b>IV</b>	<b>Activo</b>		<b>Novartis Chile S.A.</b>	<b>Novartis Chile. S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>06-10-2017</b>	<b>30-11-2017</b>		<b>"Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama de alto riesgo en fase inicial, con receptores hormonales positivos y HER2 negativo"</b>	<b>CLEE011G23 01(EarLEE-1)</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Quintiles Chile</b>	<b>Novartis Chile. S.A.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>06-10-2017</b>	<b>21-12-2017</b>		<b>"Estudio Aleatorizado de fase 3 de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con Quimioterapia comparado con Quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en cáncer de pulmón de Células no Pequeñas (NSCLC) en Estadio IV"</b>	<b>CA209-9LA</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol- Myers Squibb de Chile</b>	<b>Bristol- Myers Squibb Company</b>	<b>NO</b>

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2017	06-10-2017	25-01-2018		"Estudio de fase III aleatorizado, a doble ciego, de pembrolizumab más ipilimumab en comparación con pembrolizumab más placebo en sujetos con cáncer de pulmón amicrocitico metastásico, estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores son positivos para PD-L1 (TPS> 50%) (KEYNOTE-598)	MK3475-598	III	Activo		Merck Sharp&Dohme(I.A.) LLC.	Merck Sharp&Dohme(I.A.) LLC.	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2017	12-10-2017	08-02-2018		"STELLA-Estudio aleatorizado, multicéntrico, multinacional y doble ciego, para evaluar la eficacia y seguridad de MB02(fármaco biosimilar al bevacizuman) frente a Avastin® en combinación con carboplatino y plitaxel para el tratamiento de sujetos con cáncer pulmonar de células no pequeñas (CPCNP) no escamosas en estadio IIIB/IV"	MB02-C-02-17	IIIB/IV	Cerrado		Servicios Clínicos INC Research Chile Ltda.	mAbxience Research SL	NO



<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>20-10-2017</b>	<b>21-12-2017</b>		<b>Estudio multicéntrico, aleatorizado, abierto, de 3 grupos, de fase 3, de encorafenib + cetuximab más o menos binimetinib en comparación con irinotecán/cetuximab o infusión de 5-fluorouracilo (5-FU) /ácido folínico (FA)/irinotecán (FOLFIRI)/cetuximab, con una fase de seguridad previa con encorafenib + binimetinib + cetuximab en pacientes con cáncer colorrectal metastásico con mutación del gen BRAF V600E"</b>	<b>ARRAY-818-302</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Array BioPharma Inc</b>	<b>Parexel International Holding BV y Cía. Ltda.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>20-10-2017</b>	<b>18-01-2018</b>		<b>"Estudio randomizado, abierto, de fase 3, para evaluar la eficacia y la seguridad de pembrolizumab (MK-3475) más epacadostat en comparación con el estándar de atención (sunitinib o pazopanib) como primera línea de tratamiento para el carcinoma de células renales localmente avanzado o metastásico (mRCC)(KEYNOTE 679/ECHO-302)"</b>	<b>MK3475-679</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Merck Sharp&amp;Dohme(I.A.) LLC.</b>	<b>Merck Sharp&amp;Dohme(I.A.) LLC.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2017</b>	<b>13-11-2017</b>	<b>14-12-2017</b>		<b>"Estudio de Extensión, multicéntrico, de etiqueta abierta en pacientes previamente enrolados en un estudio de atezolizumab"</b>	<b>BO39633</b>	<b>N/A</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Roche Chile Ltda.</b>	<b>Roche Chile Ltda.</b>	<b>NO</b>

Dr. Pablo González Mella	2017	01-12-2017	08-03-2018		"Estudio de fase 2 de nivolumab en combinación con rucaparib, docetaxel o enzalutamida en hombre con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración"	CA209-9KD	II	Activo		Bristol Myers Squibb	Bristol-Myers Squibb Company	NO
Psic. Eduardo Castillo Rojas	2017	11-12-2017	No aprobado		"Estudio de caso pragmático: promover un grupo de apoyo en personas que se encuentran en rehabilitación cardiovascular, mediante el empleo de prácticas narrativas colectivas".	NO APLICA	NO APLICA	Término del plazo para respuesta.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2017	15-12-2017	01-03-2018	10 MESES	"Un estudio de Inducción, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de la eficacia y seguridad de Risankizumab en pacientes con enfermedad de Crohn activa de moderada a severa"	M16-006	III	Suspendido por Patrocinador		Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2017	15-12-2017	01-03-2018	10 MESES	"Estudio de inducción multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Risankizumab en sujetos con enfermedad de Crohn activa de moderada a severa que fracasaron al tratamiento biológico previo"	M15-991	III	Suspendido por Patrocinador		Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	NO

Dr. Francisco Fuster Saldias	2017	15-12-2017	01-03-2018	4 AÑOS	"Un estudio de mantención multicéntrico, aleatorizado, doble ciego de 52 semanas controlado con placebo y una extensión abierta de la eficacia y seguridad de Risankizumab en sujetos con enfermedad de Crohn que tuvieron respuesta al tratamiento de inducción en M16-006 o M15-991"	M16-000	III	Suspendido por Patrocinador		Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	Abbie Productos farmacéuticos Ltda.	NO
Dra. Karen Ducasse	2018	02-01-2018	03-05-2018	1 año	"Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la actividad antiviral, los resultados clínicos, la seguridad, la tolerabilidad y la farmacocinética de los regímenes de lumicitabina (JNJ-64041575) administrada oralmente en infantes y niños con edades de 28 días a 36 meses, hospitalizados e infectados con virus respiratorio sincicial"	64041575RSV2004	II	Cerrado	16-10-2018	Janssen Research & Development	Janssen Research & Development	Si
Dra. Karen Ducasse	2018	02-01-2018	03-05-2018	1 año	"Seguimiento a largo plazo del estudio 64041575RSV2004 para evaluar el impacto de lumicitabina (JNJ-64041575) sobre la incidencia del asma y/o la sibilancia en bebés y niños con antecedentes de infección por virus respiratorio sincicial"	64041575RSV2002	IIb	Cerrado	16-10-2018	Janssen Research & Development	Janssen Research & Development	Si

Dr. Carlos Quilodrán Silva	2018	28-02-2018	07-06-2018		"Estudio multicéntrico, fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de pimodivir en combinación con el tratamiento estándar de atención medica en pacientes no Hospitalizados - adolescentes, adultos y de edad avanzada- con infección por el virus de la influenza A que están en riesgo de desarrollar complicaciones"	63623872FL Z3002	III	Cerrado	cerrado el 05-02-2021	Quintiles Chile	Janssen Research & Development	NO
Dr. Werner Jensen Reyes	2018	01-03-2018	No aprobado	6 meses	"Implementación de Hábitos de Vida Saludable en el Tratamiento de Pacientes con Síndrome Metabólico en Chile: un Estudio de Antes y Después"	No aplica	No aplica	Término del plazo para respuesta.	9 de julio 2021 cierre administrativo x no obtener respuesta	Clínica Ciudad del Mar		no
Docente Tutor Tesis Dra. Ann Loren Smith	2018	09-03-2018	NO		"Determinación del grado de adherencia terapéutica y los factores asociados a esta en pacientes crónicos con y sin despacho de su medicación a domicilio realizado por el consultorio adosado de especialidades del hospital Dr. Gustavo Fricke"	No aplica	No aplica	SUSPENDID A SU REVISIÓN		NO APLICA	NO APLICA	

<b>Dr. Manuel Barros Monge</b>	<b>2018</b>	<b>15-03-2018</b>	<b>17-05-2018</b>	<b>6 meses</b>	<b>Estudio multicéntrico, parcialmente ciego, aleatorizado, de 24 semanas, de grupos paralelos, de no inferioridad, con control activo abierto para comparar la eficacia y la seguridad de QVM149 con salmeterol/fluticasona + tiotropio, triple combinación libre, en participantes con asma sin controlar</b>	<b>CQVM149B 2306</b>	<b>IIIB</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Novartis Chile S.A.</b>	<b>Novartis Chile S.A.</b>	<b>No</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>23-03-2018</b>	<b>NO</b>	<b>2 años</b>	<b>Estudio global de fase 3, aleatorizado, de nivolumab y epacadostat con quimioterapia de doblete de platino contra quimioterapia de doblete de platino en primera línea de tratamiento de cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) en etapa IV o recurrente</b>	<b>CA2099NC/INCB 24360-309</b>	<b>III</b>	<b>SUSPENDIDA A SU REVISIÓN</b>		<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Incyte Corporation en colaboración con Bristol-Myers Squibb Research and Development</b>	<b>No</b>

Dr. Pablo González Mella	2018	29-03-2018	NO	2 años	Un estudio aleatorizado, global, de fase 3 de nivolumab más epacadostat en combinación con quimioterapia (platino + 5-fluorouracilo) frente al régimen EXTREME (cetuximab + platino + 5-fluorouracilo) en el tratamiento de primera línea contra el carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (CCECC) recurrente o metastásico/Checkmate 9NA/ECHO 310	CA2099NA/INCB 24360-310	III	SUSPENDIDO A SU REVISIÓN		Icon Chile Ltda.	Incyte Corporation en colaboración con Bristol-Myers Squibb Research and Development	No
Dr. Pablo González Mella	2018	29-03-2018	NO	2 años	Estudio Global de fase 3, aleatorizado, de nivolumab y epacadostat con quimioterapia de doblete de platino contra quimioterapia de doblete de platino en primera línea de tratamiento de cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) en etapa IV o recurrente"	CA2099NC/INCB 24360-309	III	SUSPENDIDO A SU REVISIÓN		Icon Chile Ltda.	Incyte Corporation en colaboración con Bristol-Myers Squibb Research and Development	No

Dr. Pablo González Mella	2018	06-04-2018	NO		Estudio aleatorizado, global, abierto de Nivolumab en combinación con BMS-986205 comparado con el estándar de tratamiento EXTREME Régimen en primera línea, en carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente/metastásico	CA017-063	III	SUSPENDID A SU REVISIÓN		Bristol Myers Squibb Chile	Bristol Myers Squibb Company	No
Ps. Andrés Moltedo Perfetti Tutor Tesis	2018	15-04-2018	19-07-2018		"niveles de apoyo social percibido en mujeres con cáncer cervicouterino"//"relación entre apoyo social percibido y calidad de vida en pacientes con cáncer cérvico uterino"	TESIS		Activo		NO APLICA	NO APLICA	No aplica
Dra. Christine Rojas Hopkins	2018	16-04-2018	NO		Evaluación de la implementación del uso subcutáneo de rituximab (Mabthera® SC) en linfoma no hodgkin en hospital Dr. Gustavo Fricke	No aplica		Rechazada su evaluación			NO APLICA	
Dr. Ian Raby	2018	24-04-2018	14-06-2018		Prevalencia de Caries en niños de 2 a 4 años atendidos en CESFAM Jorge Kaplan Reñaca Alto.	observacion al		Activo		NO APLICA	NO APLICA	No aplica
Dr. Ian Raby	2018	24-04-2018	14-06-2018		Prevalencia de malos hábitos en niños de 2 a 4 años atendidos en CESFAM Jorge Kaplan Reñaca Alto.	observacion al		Activo		NO APLICA	NO APLICA	No aplica

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>26-04-2018</b>	<b>12-07-2018</b>	<b>8 meses</b>	<b>Ensayo de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para comparar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de TX05 con Herceptin® en sujetos con cáncer de mama precoz HER2 positivo</b>	<b>TX05-03</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Tanvex Biologics Corp.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>26-04-2018</b>	<b>12-07-2018</b>	<b>9 Meses</b>	<b>Estudio de extensión doble ciego para proporcionar tratamiento adyuvante solo con Hercetin® o TX05 y evaluar la continuidad de la inseguridad e inmunogenicidad en sujetos con cáncer de mama precoz HER2 positivo después del tratamiento neoadyuvante y resección quirúrgica en el protocolo TX05-03</b>	<b>TX05-03E</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Icon Chile Ltda.</b>	<b>Tanvex Biologics Corp.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2018</b>	<b>25-05-2018</b>	<b>14-06-2018</b>	<b>12 meses</b>	<b>Estudio de inducción, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de risankizumab en sujetos con colitis ulcerosa activa de moderada a severa sin respuesta al tratamiento biológico previo</b>	<b>M16-067</b>	<b>IIb/III</b>	<b>Suspendido por Patrocinador</b>		<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	



<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2018</b>	<b>25-05-2018</b>	<b>13-09-2018</b>	<b>6 años</b>	<b>Estudio de extensión abierta y de mantenimiento de 52 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo sobre la eficacia y seguridad de Risankizumab en sujetos con colitis ulcerosa que respondieron al tratamiento de inducción en los estudios M16-067 y M16-065</b>	<b>M16-066</b>	<b>III</b>	<b>Suspendido por Patrocinador</b>		<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>29-05-2018</b>	<b>30-08-2018</b>	<b>5 años</b>	<b>Estudio clínico aleatorizado, de diseño abierto, de Fase II de Relatlimab (anti-LAG-3) más Nivolumab en combinación con quimioterapia versus nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea en pacientes con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica</b>	<b>CA224-060</b>	<b>II</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol Myers Squibb de Chile</b>	<b>Bristol Myers Squibb de Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Mario Yáñez Hidalgo</b>	<b>2018</b>	<b>01-06-2018</b>	<b>03-01-2019</b>	<b>50 meses</b>	<b>Estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar la eficacia y seguridad de CSL112 en pacientes con síndrome coronario agudo (el estudio AEGIS-II)</b>	<b>CSL112_3001</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Covance Chile Serv. Cl.</b>	<b>CSL Behring LLC</b>	<b>NO</b>

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2018</b>	<b>15-06-2018</b>	<b>13-12-2018</b>		<b>"Estudio de fase 3, global, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, para evaluar la eficacia de IMAB362 más mFOLFOX6 comparado con placebo más mFOLFOX6 en el tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) metastásico o localmente avanzado e irresecable, Claudin (CLDN) 18,2 positivo y HER2 negativo"</b>	<b>8951-CL-0301</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Parexel International Holding BV y Cia Ltda</b>	<b>Astellas Pharma Global Development Inc,</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Renato Jiménez Calabresse</b>	<b>2018</b>	<b>20-06-2018</b>	<b>20-12-2018</b>	<b>152 semanas</b>	<b>Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar upadacitinib (ABT-494) con placebo y con Adalimumab en sujetos con artritis psoriásica activa con antecedentes de respuesta inadecuada a por lo menos un antirreumático modificador de la enfermedad (DMARD) No biológico - SELECT - PsA 1</b>	<b>M15-572</b>	<b>III</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	<b>Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>28-06-2018</b>	<b>30-08-2018</b>		<b>Tratamiento adyuvante con pembrolizumab frente a placebo en melanoma de alto riesgo en estadio II con resección: estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego (KEYNOTE 716)</b>	<b>MK3475-716</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>MERCK SHARP &amp; DOHME</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A)</b>	<b>NO</b>

Dr. Francisco Fuster Saldias	2018	12-07-2018	13-09-2018		"Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con terapia de mantenimiento, controlado por placebo y de extensión a largo plazo de la eficacia y seguridad de upadacitinib (ABT-494) en sujetos con enfermedad de Crohn que completaron los estudios M14-431 o M14-433	M14-430	III	Suspendido por Patrocinador		Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	
Dr. Francisco Fuster Saldias	2018	12-07-2018	13-09-2018		"Estudio de inducción multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado por placebo de la eficacia y seguridad de upadacitinib (ABT-494) en sujetos con enfermedad de Crohn activa de moderada a severa que han respondido inadecuadamente o no toleran las terapias convencionales pero que no han fracasado con la terapia biológica.	M14-433	III	Suspendido por Patrocinador		Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	
Dr. Francisco Fuster Saldias	2018	12-07-2018	13-09-2018		"Estudio de inducción multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado por placebo de la eficacia y seguridad de upadacitinib (ABT-494) en sujetos con enfermedad de Crohn activa de moderada a severa que han respondido de forma inadecuada o no toleran la terapia biológica.	M14-431	III	Suspendido por Patrocinador		Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	Laboratorio Abbvie Productos Farmaceuticos Ltda.	

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2018</b>	<b>10-08-2018</b>	<b>04-10-2018</b>	<b>48 meses</b>	<b>Estudio de fase 3 aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación con quimioterapia más placebo para el tratamiento de primera línea del cáncer de cuello uterino persistente, recurrente o metastásico (KEYNOTE-826)</b>	<b>MK3475-826</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Merck Sharp &amp; Dohme</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A)</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2018</b>	<b>17-08-2018</b>	<b>25-10-2018</b>	<b>30 meses</b>	<b>Un estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de Olaparib más Abiraterona en relación con placebo más Abiraterona como terapia de primera línea en hombres con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración</b>	<b>D081SC00001</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>AstraZeneca Chile</b>	<b>AstraZeneca Chile</b>	<b>NO</b>
<b>Dr. Osvaldo Sepúlveda</b>	<b>2018</b>	<b>24-08-2018</b>	<b>NO</b>	<b>24 meses</b>	<b>"Fracturas de Pelvis (FP) en el Hospital Dr. Gustavo Fricke (HGF)"</b>	<b>observacion al</b>		<b>Término del plazo para respuesta.</b>	<b>9 de julio administrativamente por termino de plazo de respuesta</b>		<b>NO APLICA</b>	<b>No aplica</b>

Dra. Claudia Cartagena	2018	08-10-2018	NO		"Estudio multicéntrico, parcialmente ciego aleatorizado, de 24 semanas, de grupos paralelos, de no inferioridad, con control activo abierto para comparar la eficacia y la seguridad de QVM149 con salmeterol/fluticasona más tiotropio, triple combinación libre, en participantes con asma sin controlar"	QVM149B2 306	IIIB	SUSPENDID A SU REVISIÓN		Laboratorio Novartis	Laboratorio Novartis	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2018	19-10-2018	03-01-2019		"Estudio de fase 3 aleatorizado, controlado con placebo, de 52 semanas para evaluar la seguridad y eficacia de seladelpar en sujetos con colangitis biliar primaria (CBP) y una respuesta inadecuada o intolerancia al ácido ursodesoxicólico (AUDC)"	CB8025- 31735	III	Activo		PPD Internacion al Holdings Inc. Y Cia. Ltda.	CymaBay Therapeutic s Inc.	NO
Dra. Alexa Puchi Silva	2018	06-11-2018	07-02-2019	12 MESES	"Enfermedad hepática grasa no alcohólica (EHGNA) en niños asmáticos"	No aplica		Activo			Universidad Andrés Bello	NO
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2018	07-11-2018	20-12-2018	5 años	"Estudio aleatorizado, de fase 3, doble ciego de quimioterapia con o sin pembrolizumab seguido de mantenimiento con olaparib o placebo para el tratamiento de primera línea de cáncer epitelial de ovario (EOC) avanzado sin mutación del BRCA."	MK7339- 001	III	Activo			Merck Sharp & Dohme (I.A)	NO

Dr. Germán Muranda	2018	09-11-2018			"Análisis de reoperaciones Quirúrgicas no programadas en los servicios de Cirugía Pediátrica de los Hospitales Carlos Van Buren y Dr. Gustavo Fricke	No aplica		Término del plazo para respuesta.	9 de julio administrativamente por termino de plazo de respuesta	NO APLICA	NO APLICA	No aplica
Dra. Christine Rojas Hopkins	2018	19-11-2018	07-03-2019	2 años	"Estudio fase II, abierto, prospectivo, de un brazo para evaluar la capacidad de eltrombopag para inducir una remisión sostenida en pacientes con PTI refractario o recaídos en primera línea con corticoides (TAPER)"	CETB115J2411 "TAPER"	II	Activo		Novartis Chile S.A.	Novartis Chile S.A.	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2018	20-11-2018	07-02-2019	61 meses	"Pembrolizumab más lenvatinib como intervención de primera línea para el melanoma avanzado"	MK-7902-003-00	III	Activo			Merck Sharp & Dohme (I.A)	NO
Dra. Christine Rojas Hopkins	2018	23-11-2018	21-02-2019	2 años	"Estudio fase 2, multicéntrico, abierto y aleatorizado sobre adición de asciminib oral a imatinib, versus cambio a nilotinib en pacientes con LMC-FC tratados previamente con imatinib que no alcanzaron respuesta molecular profunda"	CABL001E2201	II	Activo		Novartis Chile S.A.	Novartis Chile S.A.	

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2018	05-12-2018	04-04-2019	12 semanas	"Estudio a simple ciego, de grupos paralelos, para comparar perfiles farmacocinéticos y la respuesta farmacodinámica de una nueva formulación de depósito en forma de capsula/implante de acetato de goserelin para inyección subcutánea, Pepti 10,8 mg, con la capsula/implante de Zoladex 10,8 mg en pacientes ambulatorios con carcinoma de próstata avanzado"	PEPTI 10.8 PRO K 03	I	Cerrado			Peptigroupe Inc.	NO
Dr. Pablo González Mella	2018	13-12-2018	06-06-2019	6 años	"Un estudio Fase III, aleatorio, de etiqueta abierta, multicéntrico, global, para determinar la eficacia y seguridad de Durvalumab en combinación con Gemcitabina+Cisplatino como terapia neoadyuvante, seguido de terapia adyuvante con Durvalumab, en pacientes con cáncer de vejiga músculo-invasivo (NIAGARA)"	D933RC000 01	III	Activo		AstraZeneca	AstraZeneca	

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2018	18-12-2018	24-01-2019	5 años	"Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de pemetrexed + quimioterapia con platino + pembrolizumab (MK-3475) con o sin lenvatinib (E7080/MK-7902) como intervención de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamoso metastásico (LEAP-006)"	MK7902-006	III	Activo			Merck Sharp & Dohme (I.A)	NO
Dr. Francisco Fuster Saldias	2018	21-12-2018	28-02-2019	1 año	"Un estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de un tratamiento combinado con tropifexor (LJN452) y cenicriviroc (CVC) en participantes adultos con esteatohepatitis no alcohólica (NASH) y fibrosis hepática (TANDEM)"	CLJC242A22 01J TANDEM	IIB	Cerrado			Novartis Chile S.A.	
Dr. Pablo González Mella	2018	21-12-2018	06-06-2019	2 años 6 meses	"Un estudio global, de fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con quimiorradioterapia y después de esta, en comparación con la quimiorradioterapia como agente único para el tratamiento de mujeres con cáncer cervical locamente avanzado (CALLA)"	D9100C0000 1	III	Activo			Astrazeneca	



Dr. Pablo González Mella	2018	21-12-2018	04-04-2019	6 años	"Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de talazoparib con enzalutamida en cáncer de próstata metastásico resistente a la castración"	C3441021 TALAPRO-2	III	Activo		Syneos Health Chile S.A.	Pfizer	
Dr. Claudio Hoffmeister	2018	12/10/18	22/08/19		Infección Pulmonar y Torácica por Fusobacterium nucleatum. Caso Clínico	REPORTE DE CASO		CERTIFICADO PARA PUBLICACIÓN				
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	03-01-2019	11-04-2019	5 meses	"Estudio randomizado multicéntrico, doble ciego de fase III que compara la eficacia y seguridad de EG12014 (EirGenix Trastuzumab) con Herceptin® como tratamiento neoadyuvante en combinación con terapia sistémica basada en Antraciclinas/Paclitaxel en pacientes con cáncer de mama temprano positivo para HER-2"	EGC002	III	Activo			EirGenix	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	15-01-2019	11-04-2019	7 años	"Un estudio de fase 3 aleatorizado, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento previo"	17-214-09 / CA045002	III	Activo		PPD International Holding Inc	NEKTAR THERAPEUTICS INC.	

Dr. Pablo González Mella	2019	25-01-2019	06-06-2019	7 años	"Un estudio de fase 3 aleatorizado, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento previo"	17-214-09 / CA045002	III	Activo		PPD International Holding Inc	NEKTAR THERAPEUTICS INC.	
Dr. Pablo González Mella	2019	01-02-2019	07-11-2019	2 años 6 meses	"Estudio Internacional en fase III, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico de Durvalumab neoadyuvante/adyuvante para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas reseccable en etapa II y III (AEGEAN)"	D9106C00001	III	Activo		AstraZeneca	AstraZeneca	
Dra. Christine Rojas Hopkins	2019	01-02-2019	NO	5 años	"Estudio de coagulopatía en leucemia promielocítica aguda"	Sin Número	No aplica	Término del plazo para respuesta.		No Aplica	No Aplica	EXCENTO DE PAGO POR REVISIÓN Y OVER HEAD
Dr. Manuel Barros Monge	2019	05-02-2019			"Estudio de fase III a largo plazo, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de PT027 en comparación con PT007 administrados a demanda en respuesta a los síntomas en adultos y menores a partir de cuatro años con asma con asma sintomática (MANDALA)	AV003	III	suspendida su revisión		InVentiv Health Clinical Chile	Bond Avillion 2 Development LP	

Dr. Pablo González Mella	2019	15-02-2019		16 a 35 meses	"Un estudio de fase 3 aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de romiplostim para el tratamiento de trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en FOLFOX para el tratamiento de cáncer gastrointestinal o colorrectal"	20140346	III	Término del plazo para respuesta.		Icon Chile Ltda.	AMGEN INC.	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	26-02-2019	21-03-2019	48 meses	"Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE-564)	MK3475-564-00	III	Activo			Merck Sharp & Dohme LLC	
Dr. Antonio Guglielmetti	2019	26-02-2019	25-07-2019	2 años	"Estudio en fase 2b/3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de la dosis, para investigar la eficacia y la seguridad de PF-06651600 en sujetos adultos y adolescentes con alopecia areata (AA) con una pérdida de cabello en el cuero cabelludo del 50% o más"	B7981015	2b/3	Activo		Syneos Health Chile S.A.	Pfizer	

<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2019</b>	<b>01-03-2019</b>	<b>22-08-2019</b>	<b>4 AÑOS</b>	<b>"Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de nivolumab combinado con ipilimumab versus nivolumab como monoterapia para pacientes con carcinomas de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto"</b>	<b>CA209-8Y8</b>	<b>3b</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2019</b>	<b>04-03-2019</b>	<b>22-08-2019</b>	<b>4 AÑOS</b>	<b>"Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de nivolumab combinado con ipilimumab versus nivolumab como monoterapia para pacientes con carcinomas de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto"</b>	<b>CA209-8Y8</b>	<b>3b</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol Myers Squibb</b>	<b>Bristol Myers Squibb</b>	
<b>Dr. Pablo González Mella</b>	<b>2019</b>	<b>22-03-2019</b>	<b>17-10-2019</b>	<b>52 Meses</b>	<b>"Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab (MK-3475) más enzalutamida frente a placebo más enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC)(KEYNOTE-641)"</b>	<b>MK3475-641-00</b>	<b>3</b>	<b>Cerrado</b>		<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A) LLC.</b>	<b>Merck Sharp &amp; Dohme (I.A) LLC.</b>	<b>no</b>

Dr. Pablo González Mella	2019	27-03-2019	17-10-2019		Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de pembrolizumab (MK 3475) más olaparib frente al acetato de abiraterona o enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) sin selección previa para defectos en la reparación por recombinación homóloga y en quienes ha fallado el tratamiento previo con un agente hormonal de nueva generación (NHA) y con quimioterapia (Keylink 010)	MK7339-010-00	3	Cerrado		Merck Sharp & Dohme (I.A) LLC.	Merck Sharp & Dohme (I.A) LLC.	no
Dr. Pablo González Mella	2019	29-03-2019	04-07-2019	28 meses	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab (MK 3475) más docetaxel más prednisona frente a placebo más docetaxel más prednisona en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) que no recibieron quimioterapia y que tuvieron una progresión mientras recibían un agente hormonal de próxima generación (NHA) (KEYNOTE 921)	MK3475-921-00	3	Activo		Merck Sharp & Dohme (I.A) LLC.	Merck Sharp & Dohme (I.A) LLC.	no
Dra. Christine Rojas Hopkins	2019	29-03-2019	NO	29 meses	Evaluación del tratamiento de la anemia aplásica adquirida	No aplica	No aplica	Término del plazo para respuesta.		NO APLICA	NO APLICA	EXCENTO DE PAGO POR REVISIÓN Y OVER HEAD

Nut. Carol Parra I.	2019	29-03-2019	27-06-2019		Prevalencia de anemia en pacientes con enfermedad de párkinson tratados con levodopa del Hospital Dr. Gustavo Fricke	No aplica		Activo			Universidad de Playa Ancha	no
Dr. Miguel Muñoz D.	2019	03-05-2019		7 meses	"Prevalencia de alteraciones de la erupción en niños de 6 a 12 años pertenecientes al CROSB, Viña del Mar"	No aplica		Término del plazo para respuesta.		NO APLICA	NO APLICA	no
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	15-05-2019	11-07-2019	6 años	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab adyuvante comparado con placebo para participantes con carcinoma hepatocelular que presentan alto riesgo de recurrencia después de la resección o la ablación hepática curativa	CA209-9DX		Cerrado	12-05-2021	Bristol Myers Squibb Company	Bristol Myers Squibb Company	no
Dra. Paulina Berthelon Vega	2019	04-06-2019	23-01-2020	2 años	Impacto de un programa ambulatorio de rehabilitación cardiovascular en pacientes sometidos a cirugía cardiaca coronaria y/o valvular	No aplica		Activo		NO APLICA	NO APLICA	no
Dra. Graciela Molina Fuentes	2019	05-06-2019	29-08-2019	2 años	Búsqueda de genes involucrados en cáncer gástrico hereditario y esporádico	No aplica		Activo		NO APLICA	Conicyt	no

<b>Dra. Paulina Berthelon Vega</b>	<b>2019</b>	<b>10-06-2019</b>	<b>23-01-2020</b>	<b>2 meses</b>	<b>Estudio sobre el impacto de un programa ambulatorio de rehabilitación cardiovascular en pacientes con insuficiencia cardiaca con fracción de eyección reducida derivados desde centros asistenciales del servicio de salud viña del mar - Quillota</b>	<b>No aplica</b>		<b>activo</b>		<b>NO APLICA</b>	<b>NO APLICA</b>	<b>no</b>
<b>Sr. Marcelo Tuesta Roa</b>	<b>2019</b>	<b>14-06-2019</b>	<b>26/09/19</b>	<b>24 meses</b>	<b>Validez, confiabilidad y sensibilidad al cambio de la prueba de caminata de carga progresiva en pacientes con cirugía valvular cardíaca, derivados a rehabilitación cardiovascular</b>	<b>No aplica</b>		<b>Activo</b>		<b>NO APLICA</b>	<b>NO APLICA</b>	<b>no</b>
<b>Dra. Maritza Gallardo Salce</b>	<b>2019</b>	<b>18-06-2019</b>	<b>19-12-2019</b>	<b>6 meses</b>	<b>Consumo de alcohol, tabaco, marihuana y cocaína en puérperas atendidas en Hospital Dr. Gustavo Fricke</b>	<b>No aplica</b>		<b>Activo</b>		<b>NO APLICA</b>	<b>NO APLICA</b>	
<b>Dra. Eugenia Loredó Fort</b>	<b>2019</b>	<b>21-06-2019</b>	<b>26-12-2019</b>	<b>7 semanas</b>	<b>Un estudio de fase III, internacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multirregional de durvalumab en combinación con gemcitabina más cisplatino en comparación con placebo en combinación con gemcitabina más cisplatino para el tratamiento de primera línea de pacientes con cánceres del tracto biliar avanzados (TOPAZ-1)</b>	<b>D933AC00001</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Astrazeneca</b>	<b>Astrazeneca</b>	<b>no</b>

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2019</b>	<b>24-06-2019</b>		<b>2 años</b>	<b>Estudio para evaluar los efectos de pepti 10.8 en la seguridad y los niveles de testosterona en pacientes previamente tratados con agonistas de LHRH durante 3 meses</b>	<b>PEPTI 10.8 PRO K 05</b>	<b>I</b>	<b>Suspendida su revisión</b>		<b>Resolution Latin America Chile y Cia Ltda</b>	<b>Peptigroupe Inc.</b>	<b>no</b>
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2019</b>	<b>24-06-2019</b>	<b>29-08-2019</b>	<b>5 años</b>	<b>Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto para comparar nivolumab más quimio-radioterapia Concomitante (CCRT) seguido de nivolumab más ipilimumab o nivolumab más quimio-radioterapia concomitante (CCRT) seguido de nivolumab en comparación con quimio-radioterapia concomitante (CCRT) seguida de durvalumab en cáncer de pulmón de células no pequeñas (LA NSCLC), localmente avanzado sin tratamiento previo</b>	<b>CA209-73L</b>	<b>III</b>	<b>Activo</b>		<b>Bristol-Myers Squibb Company</b>	<b>Bristol-Myers Squibb Company</b>	<b>no</b>
<b>Dr. Diego Márquez Montecinos</b>	<b>2019</b>	<b>01-07-2019</b>	<b>18-07-2019</b>		<b>Cell saver en Operación Cesárea compleja. Reporte de un caso</b>	<b>REPORTE DE CASO</b>		<b>CERTIFICADO PARA PUBLICACIÓN</b>		<b>NO APLICA</b>	<b>NO APLICA</b>	<b>no</b>
<b>Dr. Francisco Fuster Saldias</b>	<b>2019</b>	<b>19-07-2019</b>	<b>21-11-2019</b>	<b>11 años</b>	<b>Estudio de extensión abierto de cenicriviroc para el tratamiento de fibrosis hepática en sujetos adultos con esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)</b>	<b>3152-201-002</b>		<b>Activo</b>		<b>Syneos Health Chile S.A.</b>	<b>Tobira Therapeutics Inc.</b>	<b>no</b>



<b>Dr. José Luis Dinamarca</b>	<b>2019</b>	<b>02-08-2019</b>	<b>01-10-2020</b>		<b>"Niveles plasmáticos de vitamina B12 en pacientes mayores con fracturas de cadera"</b>			<b>Cerrado</b>				
<b>Dr. Antonio Guglielmetti</b>	<b>2019</b>	<b>05-08-2019</b>	<b>09-01-2020</b>	<b>26 Meses</b>	<b>Estudio Fase III, Abierto Multicéntrico, a largo plazo, para investigar la seguridad y la eficacia de PF-06651600 en Adultos y adolescentes con alopecia Areata</b>	<b>B7981032</b>		<b>Activo</b>		<b>Syneos Health Chile S.A.</b>	<b>Pfizer Inc.</b>	<b>no</b>
<b>Dr. Gonzalo Matamala Hernández</b>	<b>2019</b>	<b>22-08-2019</b>	<b>12-03-2020</b>	<b>5 años</b>	<b>"Un estudio Global Fase 2 Aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, con adaptación de respuesta y determinación del rango de la dosis de BMS-986177, un inhibidor oral del factor X la para la prevención de nuevo accidente cerebro Vascular isquémico o nuevo Infarto Cerebral Silente en Pacientes que reciben aspirina y clopidogrel después de un accidente cardiovascular isquémico agudo o un accidente isquémico transitorio (AIT)"</b>	<b>CV010-031</b>		<b>Activo</b>			<b>Bristol-Myers Squibb Company</b>	<b>no</b>

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2019</b>	<b>26-08-2019</b>	05/03/20		<b>Estudio Fase 3, con control de placebo, doble ciego, multicéntrico y aleatorizado, de nivolumab versus Placebo, en combinación con quimioterapia neoadyuvante y terapia endocrina adyuvante en pacientes de alto riesgo con cáncer de mama primario, positivo o receptor de estrógeno (ER+) y negativo al receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2-)</b>	<b>CA 209-7FL</b>		<b>Activo</b>		<b>Bristol Myers Squibb Company</b>	<b>Bristol Myers Squibb Company</b>	<b>no</b>
<b>Dra. Valeria Rojas Osorio</b>	<b>2019</b>	<b>27-08-2019</b>			<b>"Variación del estrés parental posterior al visionado de videos tutoriales en estimulación temprana en autismo"</b>			<b>suspendida su revisión</b>	<b>9 julio 2021 cierre administrativo x no obtener respuesta</b>	<b>Hospital Dr. Gustavo Fricke</b>	<b>Hospital Dr. Gustavo Fricke</b>	
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2019</b>	<b>28-08-2019</b>	<b>26-12-2019</b>		<b>" Estudio aleatorizado, multicéntrico, de fase 3 sobre nivolumab en combinación con ipilimumab comparado con sorafenib o lenvatinib como tratamiento de primera línea en participantes con carcinoma hepatocelular avanzado"</b>	<b>CA209-9DW</b>		<b>Activo</b>		<b>Sygneos Health Chile S.A.</b>	<b>Bristol Myers Squibb Research and Development</b>	

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	29-08-2019	09-01-2020		Estudio de etiqueta abierta, aleatorizado, de fase 2/3 de olaparib más pembrolizumab frente a quimioterapia más pembrolizumab después de la inducción de beneficio clínico con quimioterapia de primera línea más pembrolizumab, en participantes con cáncer de mama triple negativo (TNBC) localmente recurrente, inoperable o metastásico (KEYLYNK-009)	MK7339-009	II/III	activo			MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC Agencia en Chile	
Dr. Franco Ahumada Arredondo	2019	02-09-2019	28-11-2019		“Estudio Clínico Fase II Aleatorizado, controlado para evaluar superioridad de una terapia basada en células Madres autólogas “INVIODERM+C” más curación avanzada comparado con curación avanzada en pacientes con ulcera de pie diabético.”	s/n	II	Activo		CESFAM Villa Alemana	INBIOCRIOT EC S.A.	
Dr. Javier Orellana Parada	2019	23-09-2019	26/09/19		Reconstrucción de efecto óseo postraumático por fractura expuesta en fémur diafisario con técnica de inducción de membrana tipo masquelet, propósito de un caso	REPORTE DE CASO		CERTIFICADO PARA PUBLICACIÓN				
DR. AURIO FAJARDO CAMPOVER DE	2019	08-10-2019	07-11-2019		VALORACION DE LA POTENCIA MECANICA TRANSMITIDA A LOS PACIENTES EN LAS UNIDADES DE CUIDADOS INTENSIVOS	S/N		Cerrado				

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	30-10-2019	07/05/20		ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO DE NOVOLUMAB O PLACEBO EN COMBINACION CON DOCETAXEL EN HOMBRES CON CANCER DE PROSTATA METATASICO RESISTENTE A LA CASTRACION (CHECKMATE 7XD: CHECKPOINT PATHWAY AND NIVOLUMAB CLINICAL TRIAL EVALUATION 7XD [EVALUACION DEL ENSAYO CLINICO DE NIVOLUMAB Y LA VIA DE PUNTOS DE CONTROL 7DX	CA2097DX		Activo			Bristol Myers Squibb Research and Developme nt	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	06-11-2019	02/04/20		EFC15858-CARMEN LCO3: "ESTUDIO DE FASE III, RANDOMIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, DE SAR408701 VERSUS DOCETAXEL EN PACIENTES PREVIAMENTE TRATADOS CON CANCER PULMONAR METASTASICO, NO-ESCAMOSO, DE CELULAS NO-PEQUEÑAS, CON TUMOR CEACAM5 POSITIVO"	EFC15858		Activo				
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	22-11-2019	23-01-2020		ESTUDIO DE PEMBROLIZUMAB MAS ENZALUTAMIDA FRENTE A PLACEBO MAS ENZALUTAMIDA PARA EL TRATAMIENTO DE CANCER DE Próstata MATASTASICO RESISTENTE A LA CASTRACION (mCRPC) (keynote-641)	MK-3475-641-02	III	Activo				

<p>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</p>	<p>2019</p>	<p>27-11-2019</p>	<p>02-01-2020</p>		<p>CA209-7G8 "ESTUDIO DE FASE 3, ALEOTEORIZADO, A DOBLE CIEGO, DE NIVOLUMAB EN COMBINACION CON BCG INTRAVESICAL VERSUS BCG ESTANDAR SOLAMENTE EN PARTICIPANTES CON CANCER DE VEJIGA NO MUSCULO INVASIVO DE ALTO RIESGO QUE ES PERSISTENTE O RECURRENTE LUEGO DEL TRATAMIENTO CON BCG".</p>	<p>CA209-7G8</p>	<p>III</p>	<p>Cerrado</p>	<p>11-06-2021</p>			
<p>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</p>	<p>2019</p>	<p>27-11-2019</p>	<p>12/03/20</p>		<p>ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO DE PEMBROLIZUMAB (MK-3475) MAS ENZALUTAMIDA MAS ADT FRENTE A PLACEBO MAS ENZALUTAMIDA MAS ADT EN PARTICIPANTES CON CANCER DE PROSTATA METASTASICO SENSIBLE A HORMONAS (mHSPC) (KEYNOTE-991)</p>	<p>MK3475-991</p>	<p>III</p>	<p>Activo</p>				

Dr. Francisco Fuster Saldias	2019	29-11-2019	06/02/20		"ESTUDIO ALEATEORIZADO, DOBLE CIEGO, DE GRUPOS PARALELOS, MULTICENTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD Y LA TOLERANCIA DE LA TERAPIA DE COMBINACION ORAL DE TROPIFEXOR (LIN452) Y LICOGLIFLOZINA (LIK066), EN COMPARACION CON CADA UNA DE LAS MONOTERAPIAS, PARA EL TRATAMIENTO DE PARTICIPANTES ADULTOS COM ESTEATOHEPATITIS NO ALCOHOLICA (NASH) Y FIBROSIS HEPATICA (ELIVATE)"	CLJN452D12 201C		Activo				
DRA. JUANA PAVIE GALLEGOS	2019	03-12-2019	NO		"ESTUDIO MULTICENTRICO, MULTINACIONAL, ABIERTO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD DEL AEROSOL NASAL ETRIPAMILO EN PACIENTES CON TAQUICARDIA SUPRAVENTRICULAR PAROXISTICA	NODE-303		Rechazado				
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2019	10-12-2019	16-04-2020		REF.MK3475-A18 ESTUDIO FASE 3, ALEOTORIZADO, DOBLE CIEGO DE QUIMIOTERAPIA CON O SIN PEMBROLIZUMAB PARA EL TRATAMIENTO DEL CANCER DEL CUELLO UTERINO LOCALMENTE AVANZADO DE ALTO RIESGO ( KENYOTE -A18/ENGOT-cx11)	MK3475-A18-00	III	Activo			MERCK SHARP & DOHME(I.A.) LLC AGENCIA EN CHILE	NO

Dra. Alexa Puchi Silva	2019	01/12/18	10/01/19		"Experiencia de uso de Taurolidina para prevenir infecciones asociadas a catéter venoso central en niños con insuficiencia intestinal en un hospital terciario de la quinta región'	REPORTE DE CASO		CERTIFICAD O PARA PUBLICACIÓ N				
Dr. Antonio Guglielmetti	2020	16-01-2020	NO		DESARROLLO DE SERUM FACIAL ANTI-ENVEJECIMIENTO A PARTIR DE UN PURIFICADO DERIVADO DE LA APITOXINA DE (PDA) APIS MELLIFERA TIPO CARNICA DE LA REGION DE LOS LAGOS, QUE MANTEGA LAS PROPIEDADES BENEFICAS DEL EXTRACTO DE APITOXINA SIN GENERAR EFECTOS SECUNDARIOS	CORFO 18ITE1-93756		rechazado				INNOVACHILE CORFO
Dra. Karen Ducasse	2020	22-01-2020	12-03-2020		TITULO DEL PROTOCOLO:"ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO, CONTROLADOI CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE MEDI8897, UN ANTICUERPO MONOCLONAL CON UNA VIDA MEDIA PROLONGADA CONTRA VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL, EN BEBES PREMATUROS TARDIOS Y TERMINOIS SANOS (MELODY)"	D5290C004	III	Activo				MEDLMMUNE, LLC

Dra. Christine Rojas Hopkins	2020	29-01-2020	NO		ESTUDIO TITULADO:" PROTOCOLO NACIONAL DE PACIENTES CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICAS SOMETIDAS A SUSPENSIÓN DE TERAPIA CON INHIBIDORES DE TIROSINAKINASA (ITK) PARA LOGRAR REMISION LIBRE DE TRATAMIENTO (TFR)	S/N	No aplica	Término del plazo para respuesta.		NO APLICA	S/N	EXCENTO DE PAGO POR REVISIÓN Y OVER HEAD
Dra. Alexa Puchi Silva	2020	31-01-2020	NO		IMPLEMENTACION DE DIETA CETOGENICA Y SUS VARIANTES EN PACIENTES PORTADORES DE EPILEPSIA REFRACTARIA DE LA V REGION	S/N		Rechazado			S/N	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	20-02-2020	18-06-2021		ESTUDIO DE FASE 3 DE PEMBROLIZUMAB (MK-3475) EN COMBINACION CON QUIMIORRADIACION CONCURRENTTE SEGUIDA DE PEMBROLIZUMAB CON O SIN OLAPARIB FRENTE A QUIMIORRADIACION CONCURRENTTE SEGUIDA DE DURVALUMAB EN PARTICIPANTTES CON CANCER DE PULMON DE CELULAS NO PEQUEÑAS (NSCLC) EN ESTADO III, IRRESECABLE, LOCALMENTE AVANZADO,	MK7339-012	III	Activo				MERCK SHARP & DOHME



Sr. Adrián Goecke Varela	2020	05-05-2020	17-08-2020		“Efectividad de la Terapia Experimental con Plasma de personas Convalecientes de COVID-19, del Hospital de Quilpué y su red de Atención Primaria de Salud, del Servicio de Salud Viña del Mar – Quillota”			activo			no aplica	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	11-05-2020	03-09-2020		ESTUDIO DE FASE III, MULTICENTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE ATEZOLIZUMAB EN COMBINACION CON QUIMIOTERAPIA EN PACIENTES CON CANCER DE MA TRIPLE NEGATIVO (METASTASICO O LOCALMENTE AVANZADO INOPERABLE) RECURRENTE TEMPRANO.	MO39193-IMpassion132	III	Activo			ROCHE CHILE LTDA	
DR. MANUEL BARROS	2020	15-05-2020	08-10-2020		TITULO DEL ESTUDIO: ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PAMREVLUMAB EN SUJETOS CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPATICA (FPI)	FGCL-3019-091	III	Cerrado			FIBROGEN, INC	

<b>DRA. IVANNY MARCHANT RAMIREZ</b>	<b>2020</b>	<b>20-05-2020</b>			<b>IMPACTO DEL LAPIZ DE INSULINA SOBRE EL CONTROL METABOLICO EN PACIENTES CON DIABETES TIPO 2 EN ATENCION PRIMARIA DE SALUD</b>	<b>NO HAY</b>		<b>En evaluación</b>			<b>no aplica</b>	
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2020</b>	<b>05-10-2020</b>	<b>05-11-2020</b>		<b>REF:MK3475-B21 " ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO DE PEMBROLIZUMAB FRENTE A PLACEBO EN COMBINACION CON QUIMIOTERAPIA ADSYUVANTE CON O SINRADIOTERAPIA PARA EL TRATAMIENTO DEL CANCER DE ENDOMETRIO DE ALTO RIESGO RECIENTE DIAGNOSTICADO DESPUES DE UNA CIRUGIA CON INTENCION CURATIVA (KEYNOTE-B21/ENGOT- en11-GOG-3053)"</b>	<b>MK3475- B21</b>		<b>Activo</b>			<b>Merck sharp &amp; Dohme</b>	
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2020</b>	<b>06-11-2020</b>	<b>04-03-2021</b>		<b>ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, ADAPTATIVO, DE FASE II/III DE GSK3359609 EN COMBINACION CON PEMBROLIZUMAB Y QUIMIOTERAPIA CON 5FU-PLATINO VERSUS PLACEBO EN COMBINACION CON PEMBROLIZUMAB MAS QUIMIOTERAPIA CON 5FU-PLATINO PARA EL TRATAMIENTO DE PRIMERA LINEA DEL CARCINOMA DE CELULAS ESCAMOSAS DE CABEZA Y CUELLO RECURRENTE/METASTASICO</b>	<b>209227</b>		<b>Activo</b>	<b>14-04-2021</b>		<b>GSK</b>	

ANTONIO RAMÍREZ PALMA – ANGÉLICA MOSQUEDA DÍAZ	2020	09-11-2020	21-01-2021		“Carga de trabajo de enfermería en cuidados intensivos a propósito de la pandemia por coronavirus”			Activo				
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	09-12-2020	18-03-2021		ESTUDIO DE FASE 3 ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, ONTROLADO CON PLACEBO DE DAROLUTAMIDA ADEMAS DE LA TERAPIA DE SUPRESION DE ANDROGENO (TSA) EN COMPARACION CON PLACEBO MAS TSA EN HOMBRES CON CANCER DE PROSTATA METASTASICO SENSIBLE A LAS HORMONAS (CPMSH)	21140	3	Activo				Covance Chile Servicio Clinicos Ltda.
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	03-09-2020	29-10-2020		Un estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego de SAR439859 más palbociclib en comparación con letrozol más palbociclib para el tratamiento de pacientes con cáncer mama RE (+), HER2 (-) que no ha recibido tratamiento antiplasmatco previo para la enfermedad avanzada	EFC15935		Activo				sanofi aventis de chile S.A

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	05-08-2020	16-09-2020	" ESTUDIO RANDOMIZADO, A DOBLE CIEGO, DE FASE 3, DE NIVOLUMAB COMO MONOTERAPIA O NIVOLUMAB CON IPILUMAB VERSUS PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CARCINOMAS DE CELULAS RENALES LOCALIZADO SOMETIDO A NEFRECTOMIA RADICAL O PARCIAL QUE PRESENTAN ALTO RIESGO DE RECAIDA "	CA209-914		Activo				BRISTOL-MEYER SQUIBB APYS
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	24-08-2020	22-10-2020	" PRIMER ESTUDIO EN SERES HUMANOS, FASE 1/2a, DEL ANTICUERPO MONOCLONAL BMS-986218 EN MONOTERAPI Y EN COMBINACION CON NIVOLUMAB EN TUMORES SOLIDOS AVANZADOS "	CA022-001		Activo				BRISTOL-MEYER SQUIBB APYS
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	13-10-2020	05-11-2020	" PROTOCOLO BP40657 " ESTUDIO ALATORIZADO, MULTICENTRICO, BASE Ib/III PARA INVESTIGAR LA FARMACOCINETICA, EFICACIA, Y LA SEGURIDAD DE ATEZOLIZUMAB SUBCUTANEO COMPARADO CON ATEZOLIZUMAB INTRAVENOSO EN PACIENTES CON CANCER PULMONAR NO MICROCITICO LOCALMENTE AVANZADO O METASTASICO PREVIAMENTE TRATADOS"	BP40657		Activo				ROCHE CHILE LTDA.

PS CRISTOBAL GUERRA	2020	09/11/20	17-11-2020		Titulado: Evaluación de la eficacia de dos modelos de intervención grupal en la sintomatología internalizante y externalizante en adolescentes expuestos a trauma interpersonal			Activo			Agencia Nacional de Investigación y Desarrollo (ANID) y Universidad Santo Tomás
Nut. Sr. José Luis Valdebenito Santana	2020	18-06-2020	06/07/20		N° "Prevalencia de Anticuerpos anti SARS-CoV-2 en personas asintomáticas de la ciudad de Punta Arenas durante el mes de julio-agosto del 2020."		ciudad	Activo	Arenas durante el mes de julio-agosto del 2020."		MINISTERIO DE SALUD; SEREMI SALUD REGIÓN DE MAGALLANES Y DE LA ANTÁRTICA CHILENA
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	05-08-2020	16-09-2020		"Estudio abierto de Fase 2b de ZW25, de un único grupo de tratamiento en monoterapia, en sujetos con cáncer avanzado o metastásico de las vías biliares con amplificación de HER2"	ZWI-ZW25-203		Activo			

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2020	14-07-2020	01-10-2020		"Estudio de Fase 2, abierto, randomizado, para evaluar SAR408701 combinado con pembrolizumab o pembrolizumab sólo, en pacientes con CEACAM5 y PD-L1 positivo en cáncer pulmonar metastásico/avanzado, no-escamoso, células no pequeñas."	ACT16146		Activo				
Dra. Stéren Chabert (Profesor Guía); Yaneet Reyes Herrera (Tesisista)	2020	19/11/20	19-11-2020		"Observación de las dosis de radiación ionizante en exámenes de Tomografía Axial Computarizada en las Ciudades de Valparaíso y Viña del Mar"	TESIS		Activo				
Dr. Jose Tomas Cáceres	2020	24/08/20	16-09-2020		"Uso de Fito cannabinoides en población chilena: resultado de programa de farmacovigilancia de cannabiol© "	Farmacovigilancia		Cerrado			Knop	
Dr. Mario Bruna	2020	28/08/20	01-10-2020		"Evaluación de predictores clínicos y ecográficos de fracaso de Cánula nasal de alto flujo como terapia ventilatoria en pacientes con falla respiratoria secundaria a Neumonía por SARS-CoV-2"			Activo				

<b>Dra. Camila Manques</b>	<b>2020</b>	<b>10/10/20</b>	<b>15-10-2020</b>		<b>Reporte de Caso "Origen Anómalo de Arterias Coronaria: Reporte de casos Hospital Dr. Gustavo Fricke"</b>	<b>REPORTE DE CASO</b>		<b>CERTIFICADO PARA PUBLICACIÓN</b>				
<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2021</b>	<b>03-02-2021</b>	<b>15-04-2021</b>		<b>ENSAYO DE FASE 3, ABIERTO, ALEATORIZADO, DE NO INFERIODIDAD DE LA FORMULACION DE NIVOLUMAB SUBCUTANEO EN COMPARACION CON NIVOLUMAB INTRAVENOSO EN PARTICIPANTES CON CARCINOMAS DE CELULAS RENALES CLARAS AVANZADO O MATASTASICO QUE HAN RECIBIDO TERAPIA SISTEMICA PREVIA.</b>	<b>CA209-67T</b>	<b>3</b>	<b>Activo</b>			<b>BRISTOL-MEYER SQUIBB APYS</b>	
<b>Dr. Marcos Huilcaman Pizarro y Dr. Absalon Rafael Silva</b>	<b>2021</b>	<b>17-02-2021</b>			<b>"UN ESTUDIO MULTICENTRICO, ADAPTATIVO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE FASE II/III PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL ANTICUERPO MONOCLONAL SCTAO1 CONTRA EL SAR-Cov-2 EN PACIENTES HOSPITALIZAFOS CON COVID-19 GRAVE"</b>	<b>SCTA01-B301</b>		<b>Cerrado</b>			<b>SINOCELLTE CHE.LTDA</b>	

DR. Alvaro Vargas	2021	08-04-2021	12-07-2021		PLASMA CHILE (ESTUDIO OBSERVACIONAL DE COHORTE, MULTICENTRICO Y PROSPECTIVO QUE INVESTIGA A PACIENTES CHILENA CON DIAGNOSTICO DE INSUFICIENCIA CARDICA CON FRACCION DE EYECCION REDUCIDA)	MDT20035		Activo			COMERCIAL KENDAL CHILE LTDA	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	23-04-2021	29/07/21		REF: TCD16210 "ESTUDIO DE FASE 1/2, ABIERTO, MULTICENTRICO, DE ESCALADA Y EXPANSION DE DOSIIS D SAR442720 COMBINADO COM PREMBOLIZUMAB EN PACIENTES CON TUMORES MALIGNOS AVANZADOS	TCD16210		Activo			SANOFIS-AVENTIS DE CHILE S.A	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	24-05-2021	05/08/21		Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de Giredestrant adyuvante, en comparación con la monoterapia endocrina adyuvante elegida por el médico, en pacientes con cáncer de mama temprano con receptor de estrógeno positivo y HER2 negativo.	GO42784 lidERA		Activo			F. Hoffmann-La Roche Ltda.	
Dra. Christine Rojas Hopkins	2021	08-07-2021	NO		Estudio epidemiológico, retrospectivo, que colectara los datos de pacientes con diagnóstico de Mieloma Múltiple, tratados en el Hospital Dr. Gustavo Fricke		No aplica	Rechazado		NO APLICA		EXCENTO DE PAGO POR REVISIÓN Y OVER HEAD



Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	20-07-2021	07/10/21		ESTUDIO DE FASE DOS, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO DE MBS-986207 EN COMBINACION CON NIVOLUMAB E IPILIMUMAB COMO TRATAMIENTO DE PRIMERA LINEA PARA PARTICIPANTES CON CANCER DE PULMON NO MICROCILITICOEN ESTADIO IV"	CA020-016	2	Activo				SYNEOS HEALTH CHILE S.A
Dra. Marcela González	2021	01-09-2021	30/09/21		ESTUDIO CLINICO MULTICENTRICO DE FASE 3, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, INMUNOGENICIDAD Y SEGURIDAD DE UNA VACUNA CONTRA COVID19 (CELULA VERO), INACTIVIDAD (CORONAVAC), EN NIÑOS Y ADOLESCENTES DE 6 MESES A 17 AÑOS (PEDCORANAVAC03CL)		3	Activo				SOUTHBRID GE
kinesiólogo Guillermo Marchant Zamora	2021	06-09-2021			"Relación entre flujo respiratorio máximo y el mecanismo de la tos en pacientes sanos, con patologías neuromusculares, patologías respiratorias u otras comorbilidades, hospitalizados entre los años 2021 y 2022 en Hospital Dr. Mario Sánchez Vergara de la Calera "			En evaluación				no Aplica

TM Juana Escobar Gaete/TM Yaritza Delgadillo Muñoz	2021	14/04/21	13-05-2021		Análisis de Prevalencia, susceptibilidad antibiótica y antifúngica de los distintos agentes bacterianos y fúngicos asociados a coinfección en pacientes hospitalizados con infección respiratoria por SARS-CoV-2 en el Hospital Dr. Gustavo Fricke entre marzo y noviembre del 2020.	TESIS		Activo			no aplica	
Dr. Erasmo Bravo	2021	26/04/21	20/01/22		Compromiso Ganglionar en cáncer Cervicouterino en etapa Precoz			Activo			no aplica	
Dra. Christine Rojas Hopkins	2021	22/03/21	01/04/21		“Registro epidemiológico de Pacientes Adultos con Leucemia Mieloblástica Aguda”		No aplica	Activo		NO APLICA	no aplica	EXCENTO DE PAGO POR REVISIÓN Y OVER HEAD
Dra. Alejandra Correa	2021	15/09/21	20/01/22		“Estudio Clínico de fase 2/3, betaglucanos como antivirales e inmunomoduladores entre pacientes hospitalizados por COVID-19: un ensayo Clínico aleatorizado,		2/3	Activo			wohlstand pharmaceutical SpA	
Dr. Vicente Arancibia Quezada	2021	29-10-2021			caracterización de complicaciones post quirúrgicas en cirugía de pacientes con fisura labio palatina en hospital Dr. Gustavo Fricke, chile			En evaluación			no aplica	

Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	26-11-2021			UN ESTUDIO DE ESCALAMIENTO DE DOSIS DE FASE I MULTICENTRICO Y ABIERTO PARA CARACTERIZAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD, LA ACTIVIDAD ANTITUMORAL PRELIMINAR, LA FARMACOCINETICA Y LA DOSIS MÁXIMA TOLERADA DE VIP151 BAY 1251152 EN PACIENTES CON CÁNCER AVANZADO	VNC-152-101	1	En evaluación			VICERXPHARMA,INC	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	02-12-2021			ESTUDIO DE FASE 3 MULTRICENTRICO, DOBLE CIEGO Y ALEATORIZADO PARA COMPRAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE BELZUTIFAN (MK-6482) MAS PEMBROLIZUMAB (MK3475) FRENTE A PLACEBO MAS PEMBROLIZUMAB, EN EL TRATAMIENTO ADYUVANTE DEL CARCINOMA RENAL DE CELULAS CLARAS (ccRCC) POSTERIOR A LA NEFRECTOMIA (MK-6482-022)".	MK6482-022	3	En evaluación			MERCK SHARP & DHOME	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2021	10-12-2021	20/01/22		Estudio de fase 1/2, primero en humanos, BMS-986288 solo y en combinación con nivolumab en tumores malignos avanzados	CA043-001	1/2	activo			BRISTOL MYERS SQUIBB DE CHILE	
Dr. Rodrigo Cruz Choapa	2021	09/09/21	06/01/22		Sensibilidad y especificidad del equipo Virolens para la detección de SARS-CoV-2, en comparación con una metodología de detección gold			activo			Universidad de Valparaiso y Hospital	

					standard.						Quilpué	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2022	04/01/22		5 años	Estudio aleatorizado, doble ciego, de fase 3 de MK-7684A más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia como primera línea de tratamiento en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico	MK-7684A-007		En evaluación			MERCK SHARP & DHOME	
Dr. Alejandro Acevedo Gaete	2022	26/01/22			TiNivo-2: Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico, de fase 3 para comparar tivozanib en combinación con nivolumab frente a la monoterapia de tivozanib en sujetos con carcinoma de células renales con avance de la enfermedad después de una o dos líneas de terapia en las que una línea tiene un inhibidor de puntos de control inmunitario.	AV-951-20-304		En evaluación			AVEO Pharmaceuticals, Inc.	

<b>Dr. Alejandro Acevedo Gaete</b>	<b>2022</b>	<b>26/01/22</b>			<b>Estudio de fase 3, de etiqueta abierta de MK-7684A (coformulación de vibostolimab con pembrolizumab) en combinación con quimiorradioterapia concurrente seguida de MK-7684A frente a quimiorradioterapia concurrente seguida de durvalumab en participantes con NSCLC en estadio III, irresecable, localmente avanzado</b>	<b>MK7684A-006</b>		<b>En evaluación</b>			<b>MERCK SHARP &amp; DHOME</b>	
--	-------------	-----------------	--	--	---	--------------------	--	--------------------------	--	--	--	--