

Ensayos Clínicos 2020

Protocolo	Ensayo	Especialidad
SATIE	Terapia antibiótica corta comparada con el tratamiento antibiótico convencional en pacientes con endocarditis infecciosa por cocos gram positivos. Ensayo Clínico Aleatorizado.	CARDIOLOGÍA
TRICUS	Seguridad y eficacia del Sistema® de válvulas bicava transcáteterTricValve® en la vena cava superior e inferior de pacientes coinsuficiencia tricuspídea grave	CARDIOLOGÍA
C1703	BIOTRONIKUn estudio prospectivo, aleatorizado, multicéntrico para evaluar la seguridad del stent Orsiro Mission en comparación con el stent Resolute Onyx en pacientes con alto riesgo de sangrado en combinación con una terapia antiagregante dual de 1 mes (CARDIOLOGÍA
ARENA 1	Estudio en fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 52 semanas de duración para evaluar la eficacia y la seguridad de Etrasimod en sujetos con Colitis Ulcerosa activa de moderada a grave.	DIGESTIVO
GOING	Regorafenib seguido del Nivolumab en pacientes con progresión de la enfermedad tratados con sorafenib.	DIGESTIVO
M-TECCU	Impacto de la telemonitorización en el manejo de la enfermedad inflamatoria intestinal compleja en España: estudio multicéntrico TECCU	DIGESTIVO
CT-OST-122-02	Ensayo clínico multicéntrico de fase Ib/Ia (prueba de concepto) aleatorizado, con doble ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad, farmacocinética y eficacia del tratamiento oral con OST-122 en pacientes con colitis ulcerosa de moderada a severa.	DIGESTIVO
BeCalCU	Efecto del dipropionato de beclometasona (DPB) en los niveles de calprotectina fecal en pacientes con colitis ulcerosa clínicamente inactiva con riesgo de recaída. Estudio BeCalCU.	DIGESTIVO
ACTION	Ensayo fase II con Cabozantinib en pacientes con hepatocarcinoma celular intolerantes al tratamiento con sorafenib u otro tratamiento en primera línea (ensayo ACTION).	DIGESTIVO
LUCENT 3	Estudio de prolongación de fase 3, multicéntrico, sin enmascaramiento, para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de Mirikizimab en pacientes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave.	DIGESTIVO
SURPASS-CVOT	Comparación del efecto de tirzepatida frente al de dulaglutida sobre los acontecimientos cardiovasculares mayores en pacientes con diabetes de tipo 2 (SURPASS-CVOT)	ENDOCRINOLOGÍA

SIERRA	Estudio en fase III aleatorizado y doble ciego para evaluar la actividad de Momelotinib (MMB) frente a Danazo (DAN) en pacientes anémicos sintomáticos con Mielofibrosis Primaria (MFP), Mielofibrosis Post-Policitemia Vera (PV) o Mielofibrosis Post-Trombocitemia Esencial (TE) tratados anteriormente con inhibidores de la Janus quinasa (JAK).	HEMATOLOGÍA
QUIWI	Estudio fase II con aleatorización 2:1 para comparar la eficacia y seguridad del tratamiento con quimioterapia estándar más quizartinib frente a quimioterapia estándar más placebo en pacientes adultos con LMA de nuevo diagnóstico con el gen FLT3 no mutado.	HEMATOLOGÍA
BRESELIBET	Estudio Fase IIb, Aleatorizado, Para Evaluar la Eficacia de la Terapia de Rescate con Brentuximab Vedotin-ESHAP vs ESHAP en Pacientes con Linfoma de Hodgkin Clásico Refractario o en Recaída, Seguimiento de Consolidación con Brentuximab Vedotin (en lugar de Trasplante Autólogo de Células Madre Hematopoyéticas) en Aquellos Pacientes que Alcanzen Respuesta Metabólica Completa Tras la Terapia de Rescate	HEMATOLOGÍA
DREAMM 7	Estudio de fase III, multicéntrico, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de belantamab mafodotin, bortezomib y dexametasona (B-Vd) en comparación con la combinación de daratumumab, bortezomib y dexametasona (D-Vd) en participantes con mieloma múltiple en recaída o refractario.	HEMATOLOGÍA
ACE-536	Estudio de fase III, abierto y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de Luspatercept (ace-536) frente a Epoetina Alfa para el tratamiento de la Anemia debida a Síndromes Mielodisplásicos (SMD) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según la clasificación IPSS-R en pacientes sin tratamiento previo con estimulantes de la Eritropoyesis.	HEMATOLOGÍA
CMBG453B12301	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de azacitidina con o sin MBG453 para el tratamiento de pacientes con síndrome mielodisplásico (SMD) de riesgo intermedio, alto o muy alto según el IPSS-R o con Leucemia Mielomonocítica Crónica de tipo 2 (LMMC-2).	HEMATOLOGÍA
B1931030	Estudio aleatorizado, abierto y de fase IV de dos niveles posológicos de Inotuzumab ozogamicina en pacientes adultos con leucemia linfoblástica aguda de linfocitos B recidivante o resistente aptos para trasplante de hemocitoblastos y con factores de riesgo de enfermedad venooclusiva.	HEMATOLOGÍA
ALXN1210-TMA	Estudio fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico de ravulizumab en pacientes adultos y adolescentes que presentan microangiopatía trombótica (MAT) después de un trasplante de células madre hematopoyéticas (TCMH)	HEMATOLOGÍA

PHINK-01/2019	Estudio fase I/II sobre infusión de células Natural Killer aloreactivas o estimuladas con IL-15 ex vivo tras trasplante haploidéntico de progenitores hematopoyéticos en pacientes pediátricos con neoplasias hematológicas (PHINK)	HEMATOLOGÍA
BAY 94-8862/20103_FINEARTS-HF	Ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de finerenona sobre la morbilidad y la mortalidad en participantes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección del ventrículo izquierdo >40 % (fev >40%).	MEDICINA INTERNA
COVID-19 ESTUDIO BREATH-19	Ensayo clínico abierto y multicéntrico para evaluar la efectividad y seguridad de Tocilizumab intravenoso en el tratamiento de pacientes con Neumonía por Covid-19.	MEDICINA INTERNA
PrEP COVID-19	Prevención de enfermedad por SRS-COV-2 (COVID-19) mediante la profilaxis pre-exposición de Emtricitabina/Tenofovir Disoproxilo e Hidroxicloroquina en personal sanitario: ensayo clínico aleatorizado, controlado con placebo.	MEDICINA INTERNA
COVID-19	Ensayo clínico piloto, aleatorizado, multicéntrico y abierto de uso combinado de Hidroxicloroquina, Azitromicina y Tocilizumab para el tratamiento de la infección por SARS-CoV-2.	MEDICINA INTERNA
COVID-19 SARS-COV-2	Eficacia de la vitamina D sobre la morbilidad y mortalidad por SARS-COV-2 en el Hospital Universitario Central de Asturias.	METABOLISMO ÓSEO
NeuroDerm	Ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado, controlado con principio activo, doble ciego, con doble simulación, de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de una infusión subcutánea continua de ND0612 en comparación con el tratamiento oral con levodopa-carbidopa de liberación inmediata (LD/CD-LI) en pacientes con enfermedad de Parkinson con fluctuaciones motoras (BouNDless)	NEUROCIENCIAS
ML41599	Estudio fase IIIb de un solo brazo de Carboplatino o Cisplatino más Etopósido con Atezolizumab (anticuerpo anti-pd-1) en pacientes con Cáncer de Pulmón microcítico en etapa avanzada no tratado.	ONCOLOGÍA MÉDICA
CANFOUR	Ensayo abierto, de escalado seguido por expansión de dosis, de seguridad y de tolerabilidad de CAN04, un anticuerpo monoclonal completamente humanizado contra IL1RAP, en sujetos con tumores malignos sólidos.	ONCOLOGÍA MÉDICA
AEGEAN	Ensayo fase III, doble ciego, controlado con placebo, internacional y multicéntrico de tratamiento neoadyuvante/adyuvante de Durvalumab para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico resecable en estadios II y III (AEGEAN).	ONCOLOGÍA MÉDICA

XL184-021	Estudio de fase Ib de aumento escalonado de la dosis de cabozantinib (XL184) solo o en combinación con atezolizumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos	ONCOLOGÍA MÉDICA
APOLLOMICS	Estudio multicéntrico de fase 1/2 de la seguridad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de APL-101 en sujetos con cáncer de pulmón no microcítico con mutaciones por omisión del exón 14 de c-Met y tumores sólidos avanzados con desregulación de c-Met	ONCOLOGÍA MÉDICA
BLU667-2303	Estudio aleatorizado,abierto en Fase III de Pralsetinib frente al tratamiento de referencia para el tratamiento de primera línea del cáncer de pulmón metastásico no microcitrico metastásico positivo para el gen de fusioón RET	ONCOLOGÍA MÉDICA
CAPItello-281	Ensayo clinico fase III, doble ciego, alearorizado , controlado con placebo que evalua la eficacia y la seguridad de Capivasertib+abiraterona versus placebo+abiraterona, como tratmiento para pacientes con cancer de prostata metastasico de novo, sensible a hormaonas (mCPHS) caracterizado por la deficienncia de PTEN (CAPItello-281)	ONCOLOGÍA MÉDICA
MeRmaiD 1	Ensayo Fase III, multicéntrico, doble diego, controlado con placebo para determinar la eficacia de Durvalumab adyuvante en combinación con quimioterapia basada en platino en NSCLC estadio II-III tras resección completa (MeRmaiD 1).	ONCOLOGÍA MÉDICA
CINC280A2301	Estudio global de Fase III, multicéntrico, abierto, controlado y aleatorizado de capmatinib frente a la quimioterapia SoC con Docetaxel en pacientes previamente tratados con NSCLC localmente avanzado o metastásico (estadio IIIb/IIIC o IV) con mutación MET exon 14 skipping (MET-exon14), EGFR wild type y ALK negativo.	ONCOLOGÍA MÉDICA
YO42137	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Atezolizumab con o sin Tiragolumab (anticuerpo anti-tigit) en pacientes con Carcinoma Epidermoide de Esófago localmente avanzado irresecable.	ONCOLOGÍA MÉDICA
CABATEN	Ensayo clínico exploratorio “ basket” de cabozantinib más atezolizumab en neoplasias avanzadas y en progresión del sistema endocrino.	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-7339-013	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de pembrolizumab (MK-3475) en combinación con quimiorradioterapia concomitante seguido de pembrolizumab con o sin olaparib (MK-7339) en comparación con la quimiorradioterapia concomitan	ONCOLOGÍA MÉDICA

PRONTO-Peds	Estudio prospectivo, aleatorizado y con enmascaramiento doble, en el que se compara LY900014 con Humalog, con un grupo en el que se administra LY900014 posprandial sin enmascaramiento, en niños y adolescentes con diabetes de tipo 1: PRONTO-Peds	PEDIATRÍA
BOFT-0520/PED	Ensayo Fase III Multicentrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de Blastina Solución Oftalmica 0,6% en niños con historia documentada de Conjuntivitis Alérgica Estac.	PEDIATRÍA
MERLIN	Estudio clinico de DIVERt de Merlin - aparato de reconstruccion vascular y sistema de colocacion.	RADIOLOGÍA
SOLONDA	Estudio prospectivo multicéntrico de un brazo para evaluar la seguridad y la eficacia del sistema de catéteres ANA, combinado con un stent retriever, en pacientes con accidente cerebrovascular isquémico agudo	RADIOLOGÍA
VIVRE	Estudio aleatorizado, con doble enmascaramiento y grupos paralelos, comparativo con tratamiento activo, en el que se evalúan la eficacia de la vortioxetina y la de la desvenlafaxina en pacientes adultos que sufren trastorno depresivo mayor y presentan una respuesta parcial al tratamiento con ISRS	SALUD MENTAL
ADVANCE-2	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de primavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia (ADVANCE-2)".	SALUD MENTAL
GWAP19030	Estudio aleatorizado, con enmascaramiento doble y de grupos paralelos para investigar la seguridad y la eficacia de GWP42003-P frente a placebo como tratamiento complementario en participantes con esquizofrenia que experimenten respuesta inadecuada al tratamiento con antipsicóticos en curso	SALUD MENTAL
BIOGEN_263CS201-TALLY	Estudio en fase II, aleatorizado, doble ciego, de múltiples dosis y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de BIIB104 en sujetos con déficit cognitivo asociado a la esquizofrenia (CIAS).	SALUD MENTAL
ESKETINSUI2002	Estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo psicoactivo para evaluar la eficacia y seguridad de tres dosis fijas (28,56,84 mg) de Esketamina Intranasal junto con la asistencia integral convencional en la reducción rápida de los síntomas del T	SALUD MENTAL