

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
CTP-TRIC-002	Seguridad y eficacia del Sistema® de válvulas bicava transcatóterTricValve® en la vena cava superior e inferior de pacientes con insuficiencia tricúspidea grave	CARDIOLOGÍA
MED-04	Kiss sencillez en la colocación de stents únicos en bifurcaciones	CARDIOLOGÍA
C1703	BIOTRONIK: Un 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 (BIOFLOW-DAPT)	CARDIOLOGÍA
APD334-301 CERRADO	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 CERRADO	Ensayo clínico multicéntrico de fase Ib/IIa (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
CHI-DIP-2016-01 CERRADO	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 hepaTocarclnoma celular intOlerantes al tratamiento con sorafenib u otro tratamieNto en primera línea (ensayo ACTION).	DIGESTIVO
I6T-MC-AMAP	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
I8F-MC-GPGN	Comparación del efecto de tirzepatida frente al de dulaglutida sobre los acontecimientos cardiovasculares mayores en pacientes con diabetes de tipo 2 (SURPASS-CVOT)	ENDOCRINOLOGÍA
NN7415-4307	Eficacia y seguridad de la administración de concizumab en profilaxis en pacientes con hemofilia A o B sin inhibidores.	HEMATOLOGÍA
RI-01-006	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y de grupos paralelos para comparar la eficacia, seguridad e inmunogénica del biosimilar de rituximab que se propone (DRL_R1) frente a mabthera en sujetos con linfoma folicular de baja carga tumoral, positivo para el cluster de diferenciación (CD)20, en estadio II-IV, no tratado previamente	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
GELTAMO18-HL	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, Seguido de Consolidación con Brentuximab Vedotin (en lugar de Trasplante Autólogo de Células Madre Hematopoyéticas) en Aquellos Pacientes que Alcancen Respuesta Metabólica Completa Tras la Terapia de Rescate	HEMATOLOGÍA
SRA-MMB-301 CERRADO	Estudio en fase III aleatorizado y doble ciego para evaluar la actividad de momelotinib (mmb) frente a danazol(dan) en pacientes anémicos sintomáticos con mielofibrosis primaria (mfp), mielofibrosis post-policimemia vera (pv) o mielofibrosis post-trobocitemia esencial (te) tratados anteriormente con inhibidores de la janus quinasa (jak)	HEMATOLOGÍA

207503	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-MDS-536-002	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 mielodisplasicos (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 linforblastica aguda de linfocitos B recidivante o resistente aptos para trasplante de hemocitoblastos y con factores de riesgo de enfermedad venooclusiva.	HEMATOLOGÍA
ACE-LY-312(D8227C00001)	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de acalabrutinib en combinación con rituximab, ciclofosfamida, doxorubicina, vincristina y prednisona(R-CHOP) en sujetos de <65 años de edad con linfoma difuso de células B grandes no semejantes a las del centro germinal sin tratamiento previo	HEMATOLOGÍA
ALXN1210-TMA-313	Estudio fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico d ravulizumab en pacientes adultos y adolescentes que presentan microangilpatia 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

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
BREATH-19 CERRADO	Ensayo clínico abierto y multicéntrico para evaluar la efectividad y seguridad de tocilizumab intravenoso en el tratamiento de pacientes con neumonía por covid-19; estudio breath-19	MEDICINA INTERNA
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 fineronoma sobre la morbilidad y la mortalidad en participantes con insuficiencia cardiaca (nyha ii-iv) y fracción de eyección del ventrículo izquierdo >40 %(fevi >40%)	MEDICINA INTERNA
IIBSP-COV-2020-23	Ensayo clínico piloto, aleatorizado, multicéntrico y abierto de uso combinado de hidroxicloroquina, azitromicina y tocilizumbab para el tratamiento de la infección por sars-cov-2	MEDICINA INTERNA
COVID-19	Eficacia de la vitamina D sobre la morbilidad y mortalidad por SARS-COV-2 en el Hospital Universitario Central de Asturias.	METABOLISMO ÓSEO
ND0612-317	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
MOSTE	evaluación de la revascularización mecánica aguda en el ictus por oclusión de gran vaso con síntomas menores (nihss>6) en pacientes vistos bien por última vez>24 horas	NEUROCIENCIAS
LASTE	evaluación de la revascularización mecánica aguda en un ictus extenso (aspects 0-5) con oclusión de gran vaso dentro de las 7 h desde la última vez vistos bien	NEUROLOGÍA

MK-7339-005	Estudio de fase 3 de pembrolizumab en combinación con etopósido/platino (cisplatino o carboplatino) seguido de pembrolizumab con o sin olaparib de mantenimiento en el tratamiento de primera línea de participantes con cáncer microcítico de pulmón en estadio avanzado (CMP-EA).	ONCOLOGÍA MÉDICA
VHIO19001	Estudio fase II de Avelumab más quimioterapia en el tratamiento perioperatorio de pacientes con carcinoma gástrico (CG) o de la unión gastroesofágica (CUGE) localmente avanzado resecable - Estudio MONEO.	ONCOLOGÍA MÉDICA
ML41599	Estudio fase IIIb, de un solo brazo de carboplatino o cisplatino más etopósido con atezolizumab (anticuerpo anti-pd-l1) en pacientes con cáncer de pulmón microcítico en etapa avanzada no tratado	ONCOLOGÍA MÉDICA
SMS-0345/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
D9106C00001	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 CERRADO	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
APL-101-01	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
BO42864	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 microcítico metastásico positivo para el gen de fusión RET	ONCOLOGÍA MÉDICA

GETNE-T1914	Ensayo clínico exploratorio “basket” de cabozantinib más atezolizumab en neoplasias avanzadas y en progresión del sistema endocrino.	ONCOLOGÍA MÉDICA
D910LC00001	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
D361BC00001	Ensayo clínico fase III, doble ciego, aleatorizado , controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Capivasertib + abiraterona versus placebo + abiraterona, como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata metastásico de novo, sensible a hormonas (mCPHS) caracterizado por la deficiencia de PTEN (CAPitello-281)	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
WO41994/CONTACT-3	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Atezolizumba administrado en combinación con Cabozantinib frente a Cabozantinib en monoterapia en pacientes con carcinoma de células renales localmente avanzado o metastásico inoperable que han presentado progresión tumoral radiológica durante o después del tratamiento con un inhibidor de puntos de control inmunitario.	ONCOLOGÍA MÉDICA
2019-013-GLOB1	Ensayo en fase III global, multicéntrico, aleatorizado y controlado con placebo para comparar la eficacia y la seguridad de fruquintinib, más los mejores cuidados paliativos frente a placebo, más los mejores cuidados paliativos en pacientes con cáncer de colon metastásico resistente(fresco-2)	ONCOLOGÍA MÉDICA

NSABP B-59/GBG 96	Ensayo clínico de Fase III, aleatorizado, doble ciego, sobre quimioterapia neoadyuvante con atezolizumab o placebo en pacientes con cáncer de mama triple negativo, seguida de adyuvancia con atezolizumab o placebo	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 concomitante sola en participantes con cáncer de pulmón microcítico en estadio limitado (CPM-EL) de diagnóstico reciente y sin tratamiento previo	ONCOLOGÍA MÉDICA
I8B-MC-ITSB	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, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de bilastina solución oftálmica 0,6% en niños con historia documentada de conjuntivitis alérgica estacional (cae) o conjuntivitis alérgica perenne(cap)	PEDIATRÍA
1305-0013	Estudio aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con placebo y de grupos paralelos en pacientes con FPI para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad a lo largo de 12 semanas de BI1015550 administrado por vía oral dos veces al día	PULMÓN
VV 00 146	Estudio clínico de divert de merlin -aparato de reconstrucción vascular y sistema de colocación	RADIOLOGÍA
AN4080	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
18498A	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

ACP-103-064	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
263CS201	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 trastorno depresivo mayor, incluida la ideación suicida, en sujetos pediátricos considerados en riesgo d suicidio inminente	SALUD MENTAL