

Ensayos Clínicos 2021

Protocolo	Ensayo	Especialidad
ELECLA	Análisis de efectividad de la quimioterapia neoadyuvante en el tratamiento del cáncer de colon localmente avanzado	C. GENERAL
IC-01-02-5-009	Implantación de células derivadas del músculo esquelético para el tratamiento de la incontinencia fecal: un estudio clínico de fase III, aleatorizado, controlado, doble ciego y dos brazos de tratamiento.	C. GENERAL
SEC-DAPATAVI-2020	Dapagliflozina después del implante de prótesis valvular aórtica percutánea (Dapa-TAVI)	CARDIOLOGÍA
EPIC-23	Estudio aleatorizado paralelo para evaluar la utilidad de la revisión angiográfica rutinaria 6 meses después del intervencionismo percutáneo en el tronco coronario izquierdo (Estudio ANGELINE).	CARDIOLOGÍA
CLSYN.1702	Un ensayo factorial aleatorio controlado 2x2 de colchicina y espironolactona en pacientes con infarto de miocardio con elevación del ST/registro de stent synergy-organización para evaluar estrategias para los síndromes isquémicos 9	CARDIOLOGÍA
Optimize PRO	Optimize PRO TAVR Post Market Study	CARDIOLOGÍA
MSP-2017-1138	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de la eficacia y seguridad del spray nasal de etripamil para la resolución de episodios espontáneos de taquicardia supraventricular paroxística. El estudio RAPID (NODE 301 Parte 2)	CARDIOLOGÍA
EPIC17	Ensayo VERifyNow para optimizar la inhibición plaquetaria en el síndrome coronario agudo	CARDIOLOGÍA
CLSYN.1702	Ensayo factorial 2x2 controlado y aleatorizado de colchicina y espironolactona en pacientes con infarto de miocardio con elevación de ST/Registro del stent SYNERGY: Organización para la Evaluación de Estrategias para Síndromes Isquémicos	CARDIOLOGÍA

BA-SCAD	Ensayo Clínico aleatorizado para evaluar el efecto de los betabloqueantes y los antiagregantes plaquetarios en pacientes con disección espontánea de la arteria coronaria.	CARDIOLOGÍA
M20-259 CERRADO	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado y con enmascaramiento para los evaluadores de la eficacia de risankizumab en comparación con ustekinumab para el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a grave sin respuesta al tratamiento con terapia anti-TNF.	DIGESTIVO
MK-1308A-004	Estudio clínico fase 2 y multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1308A (coformulación de MK-1308/MK-3475) en combinación con lenvatinib (E7080/MK-7902) en el tratamiento de primera línea de participantes con carcinoma hepatocelular avanzado	DIGESTIVO
CS1003-305	Estudio de fase III, multicéntrico en doble ciego y aleatorizado, para investigar la eficacia y la seguridad de CS1003 en combinación con lenvatinib comparados con placebo en combinación con lenvatinib como tratamiento de primera línea en sujetos con carcinoma hepatocelular avanzado.	DIGESTIVO
OSOPOLAR	Ácido Ursodesoxicólico vS placebo para la Prevención de La pAncreatitis aguda biliar REcidivante. Ensayo clínico aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo.	DIGESTIVO
I6T-MC-AMAM(b)	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, comparativo con un placebo y un tratamiento activo y sin re-aleatorización para evaluar la eficacia y la seguridad de mirikizumab en pacientes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave	DIGESTIVO
ACESO	Estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que evalúa la eficacia, tolerabilidad y seguridad de eso-101 en pacientes adultos con esofagitis eosinofílica activa	DIGESTIVO
ML42600	Estudio fase III b, multicéntrico, de un solo brazo deatezolizumab en combinación con bevacizumab para investigar la seguridad y la eficacia en pacientes españoles diagnosticados de carcinoma hepatocelular irreseccable o no susceptible de tratamientos locorregionales no tratado previamente con terapia sistémica	DIGESTIVO

ECA-HRC-ARMA	Ensayo clínico doble ciego, controlado con placebo, sobre la eficacia de la ablación antirreflujo de la mucosa de los cardias para el tratamiento de la enfermedad por reflujo gastroesofágico	DIGESTIVO
BUL-8/EEA	Ensayo de fase II a doble ciego, doble simulación, aleatorizado, de grupos paralelos y sin prioridades, sobre la eficacia y la tolerabilidad de 2 mg una vez al día frente a 1 mg dos veces al día de comprimidos orodispersables de budesonida para la inducción de la remisión histológica en adultos con esofagitis eosinofílica	DIGESTIVO
BUL-3/EER	Ensayo de fase III, aleatorizado, doble ciego en pacientes adultos y adolescentes con esofagitis eosinofílica para demostrar la superioridad en comparación con placebo de un tratamiento ocasional/y p continuo de 48 semanas con comprimidos bucodispersables de budesónida para el mantenimiento de una remisión clínico-histológica	DIGESTIVO
IC/LV/ACZ/PCHC	Ensayo Clínico multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, comparativo para valorar la eficacia del Acexamato de zinc (ACZ) frente a un placebo en la prevención se eventos con cirrosis hepática compensada.	DIGESTIVO
NN1436-4625	Eficacia y seguridad de la insulina semanal Icodec comparada con la insulina diaria Degludec 100 U/mL, ambas en comparación con la insulina Aspart, en adultos con Diabetes tipo 1	ENDOCRINOLOGÍA
REVC006	Ensayo aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de la seguridad, tolerabilidad y eficacia de RV521 en el tratamiento de sujetos adultos que se han sometido a un trasplante de células hematopoyéticas (TCHP) con infección respiratoria de vías altas (IRVA) por el virus respiratorio sincicial (VRS) documentada.	HEMATOLOGÍA
MO-178	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de navitoclax combinado con rusolitinib en comparación con el mejor tratamiento disponible en pacientes con mielofibrosis en recaída/refractario (TRANSFORM-S)	HEMATOLOGÍA
BO42161	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, con control activo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de crovalimab frente a eculizumab en pacientes adultos y adolescentes con hemoglobinuria paroxística nocturna (HPN) actualmente tratada con inhibidores del complemento.	HEMATOLOGÍA

GEM-BELA-VRd	Estudio fase II, abierto y multicéntrico de belantamab mafodotin en combinación con VRd para el tratamiento de pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico que son candidatos a trasplante	HEMATOLOGÍA
BO42162	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, con control activo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de crovalimab frente a eculizumab en pacientes adultos y adolescentes con hemoglobinuria paroxística nocturna (HPN) no tratada previamente con inhibidores del complemento	HEMATOLOGÍA
ZEROLNC-01	Ensayo multicéntrico, abierto, de fase Ib/II para evaluar la seguridad y la eficacia de la combinación de bosutinib más atezolizumab en pacientes con leucemia mieloide crónica recién diagnosticada	HEMATOLOGÍA
CLL17	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, prospectivo y abierto de Ibrutinib en monoterapia, frente de Venetoclax con duración fija más Obinutuzumab, frente a Venetoclax con duración fija más Ibrutinib, en pacientes con leucemia linfocítica crónica no tratada previamente	HEMATOLOGÍA
PEVOLAM	Estudio fase III aleatorizado abierto para comparar el tratamiento con azacitidina más pevonedistat frente a azacitidina en adultos con LMA de nuevo diagnóstico ancianos y/o no candidatos a quimioterapia estándar de inducción	HEMATOLOGÍA
CAEL 101-301	Estudio fase III, doble ciego y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de CEL-101 y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas en pacientes con amiloidosis AL en estadio IIIb según la clínica Mayo sin tratamiento previo para la discrasia de células plasmáticas	HEMATOLOGÍA
CAEL 101-302	Estudio de fase III, doble ciego y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de CAEL-101 y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas frente a placebo y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas en pacientes con amiloidosis AL en estadio IIIa según la Clínica Mayo sin tratamiento previo para la discrasia de células plasmáticas.	HEMATOLOGÍA
MOR208C311	Ensayo multicéntrico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de tafasitamab más lenalidomida además de rituximab versus lenalidomida además de rituximab en pacientes con linfoma folicular (FL) en recaída / refractario	HEMATOLOGÍA

(RR) de grado 1 Linfoma de zona marginal -3a o R / R (MZL).
Tafasitamab (INCMOR00208)

MO40599/GLA2017-R2	Estudio fase III, abierto, prospectivo, para comparar polatuzumab vedotin más rituximab, ifosfamida, carboplatino y etopósido (Pola R-ICE) y rituximab, ifosfamida, carboplatino y etopósido (R-ICE) solo como terapia de rescate en pacientes con linfoma difuso de célula B grande (LDCBG) primariamente refractarios o en recaída	HEMATOLOGÍA
KO-MEN-001	Ensayo de fase I/II A (primer estudio en seres humanos) del inhibidor KO-539 de menina-MLL (KMT2A) en pacientes afectados de leucemia mieloide aguda recidivante o refractaria	HEMATOLOGÍA
SGN35-027	Ensayo clínico de múltiples partes de Brentuximab Vedotin en sujetos clásicos de linfoma hodgkiniano	HEMATOLOGÍA
SGN35-031	Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con comparador activo, de brentuximab vedotina o placebo en combinación con lenalidomida y rituximab en pacientes con linfoma difuso de células B grandes (LDCBG) recidivante o resistente.	HEMATOLOGÍA
NBK132/1/2020	Tratamiento inicial sin radioterapia para el linfoma de Hodgkin en estadios iniciales sin enfermedad voluminosa de buen pronóstico, definido por un volumen metabólico tumoral bajo y una PET intermedia negativa después de 2 ciclos de quimioterapia-RAFTING	HEMATOLOGÍA
SY-1425-301	Estudio fase III aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de SY-1425 más azacitidina en comparación con placebo más azacitidina, en pacientes adultos con reciente diagnóstico de síndrome mielodisplásico de alto riesgo y positivos para RARA	HEMATOLOGÍA
CPI 0610-04	Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego y controlado con principio activo CPI-0610 y ruxolitinib en pacientes con MF sin tratamiento previo con iJAK	HEMATOLOGÍA
01052020	Ensayo clínico aleatorizado, fase III, abierto, para evaluar la eficacia de la administración de colecalciferol a altas dosis por	MEDICINA INTERNA

vía oral junto a tratamiento estándar en pacientes con
neumonía por COVID-19

ANA-COVID-GEAS	Ensayo clínico del uso de Anakinra (ANTI IL-1) en el síndrome de tormenta de citoquina (CSS) secundario de Covid-19	MEDICINA INTERNA
N-003-CRD008	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de ambrisetan en pacientes con COVID-19 severo	MEDICINA INTERNA
TEMET-HD	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de la metformina, un activador de la AMPK, sobre medidas cognitivas de progresión en pacientes de la enfermedad de Huntington	NEUROCIENCIAS
NEUROHEMOPATCH	Estudio controlado aleatorizado y multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de HEMOPATCH en comparación con la práctica habitual para el sellado de duramadre como refuerzo de la suturadural para la prevención de fugas de líquido cefalorraquídeo (LCR) postoperatorias en pacientes sometidos a cirugía de fosa posterior	NEUROCIRUGÍA
ENRICH-AF	Estudio de edoxabán para supervivientes de hemorragia endocraneal con fibrilación auricular (ENRICH-AF):	NEUROLOGÍA
BIA-91067-404	Estudio aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, para evaluar el efecto de opicapona 50 mg en pacientes con enfermedad de Parkinson que presentan fluctuaciones motoras de fin de dosis y dolor asociado	NEUROLOGÍA
APRIL	Ensayo Clínico, doble-cego, controlado con placebo, aleatorizado, Fase Ib/IIa, de ApTOLL para el tratamiento de pacientes con ictus isquémico agudo	NEUROLOGÍA
IIBSP-HOP-2021-01	Ensayo aleatorizado de optimización hemodinámica de la perfusión cerebral tras tratamiento endovascular en pacientes con ictus isquémico agudo	NEUROLOGÍA
CKJX839C12301	Estudio multicéntrico, aleatorizado y de dos partes (inclisiran doble ciego frente a placebo [año 1] y a continuación inclisiran abierto [año 2]) para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de inclisiran en adolescentes (de 12 a menos de 18 años de edad) con hipercolesterolemia familiar heterocigótica y colesterol LDL elevado (ORION-16).	NEUROLOGÍA

EORTC-1420-HNCG-ROG	Estudio de fase III que evalúa lo "mejor de "la radioterapia en comparación con lo "mejor de la cirugía ((cirugía transoral (tos) en pacientes con carcinoma epidermoide orofaríngeo y supraglótico en estadio t1-t2, no-n1 y carcinoma epidermoide hipofaríngeo en estadio t1,no"	O.R.L.
MK-7339-003	Estudio fase 3, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de olaparib en monoterapia o en combinación con bevacizumab en comparación con bevacizumab y 5-fu en participantes con cáncer colorrectal irresecable o metastásico que no han presentado progresión tras la inducción en primera línea con folfox y bevacizumab (LYNK-003)	ONCOLOGÍA MÉDICA
516-005	Estudio aleatorizado de fase III de sitravatinib en combinación con nivolumab frente a docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no escamoso avanzado con progresión de la enfermedad durante o después de la quimioterapia con platino y el tratamiento con inhibidor de punto de control (SAPPHIRE)	ONCOLOGÍA MÉDICA
D910MC00001	Ensayo Fase III, randomizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo de durvalumab en pacientes con cáncer no microcítico de pulmón estadio II-III con enfermedad mínima residual tras cirugía y tratamiento con intención curativa (MERMAID-2)	ONCOLOGÍA MÉDICA
D4194C00009	Estudio fase II, abierto, multicéntrico e internacional, de durvalumab tras radioterapia en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico en estadio III, no resecable, que no son elegibles para quimioterapia(duart)	ONCOLOGÍA MÉDICA
SOGUG-2020-IEC(VEJ)-1	Phase II, multicenter, non-randomized, single-arm, open-label trial of atezolizumab in combination of split-doses of gemcitabine plus cisplatin in patients with locally advanced or metastatic urothelial carcinoma."	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-7902-015	Estudio aleatorizado de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de pembrolizumab(MK-3475) más lenvatinib(E7080/mk-7902) más quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado/metastásico con HER2 NEGATIVO(leap-015)	ONCOLOGÍA MÉDICA

ITM-LET-01-COMPETE	Estudio prospectivo, aleatorizado, controlado, abierto, multicéntrico de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia radionúclidos del receptor de péptidos (PRRT) con Lu-Edotreotida en comparación con la terapia molecular dirigida con everolimus en pacientes con tumores neuroendocrinos de origen gastroentérico o pancreático (GEP-NET) inoperable, progresivo y receptor de somatostatins positivo (SSTR+)	ONCOLOGÍA MÉDICA
B15-00/EV-304	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto para evaluar el uso perioperatorio de enfortumab vedotina más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina y cisplatino neoadyuvantes en participantes elegibles a cisplatino con cáncer de vejiga músculo invasivo (KEYNOTE-B15 / EV-304)".	ONCOLOGÍA MÉDICA
D419QC00005	Ensayo fase IIIB de un solo brazo, de Durvalumab en combinación con Platino-Etopósido para pacientes con cáncer de pulmón de célula pequeña en estadio extendido que no han recibido tratamiento, reflejando la práctica clínica real en España (CANTABRICO).	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-7902-017	Estudio aleatorizado de fase 3, de Lenvatinib en combinación con Pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido tratamiento previo y han presentado progresión durante o después de dicho tratamiento o han desarrollado intolerancia.	ONCOLOGÍA MÉDICA
ABACUS-2	Estudio de fase 2 de neoadyuvancia con inhibidores de puntos de control inmunitario en cáncer urotelial (ABACUS-2)	ONCOLOGÍA MÉDICA
20190442 CERRADO	Protocolo de acceso ampliado de AMG 510 (DCI, sotorasib) multicéntrico, abierto y de un solo grupo para el tratamiento sujetos en determinados países europeos con cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado e irresecable o metastásico tratado previamente con la mutación p.G12C en el KRAS	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-6482-015	Estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y la seguridad de belzutifan (MK 6482, anteriormente PT2977) en monoterapia en participantes con feocromocitoma/paraganglioma ((FPGL) o tumor neuroendocrino pancreático(TNEp) avanzado	ONCOLOGÍA MÉDICA

D5162C00042	Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de quimioterapia con platino más pemetrexed más osimertinib frente a quimioterapia con platino más pemetrexed más placebo en pacientes con CPNM EGFRm, localmente avanzado o metastásico localmente avanzado o metastásico que han progresado extracranalmente tras el tratamiento con osimertinib de primera línea (COMPEL)	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-1308A-008	Estudio de fase 2, multicéntrico y de varios grupos para evaluar pembrolizumab (MK-3475) o MK-1308A (coformulación de quavonlimab (MK- 1308) /pembrolizumab) en participantes con cáncer colorrectal en estadio IV con inestabilidad de microsatélites alta (MSI-H) o con defectos en la reparación de los errores de emparejamiento (dMMR): (MK-1308A-008)	ONCOLOGÍA MÉDICA
DP-1111-02CT	Comparación de lutecio (177Lu) edotreotida con el tratamiento de referencia en tumores neuroendocrinos de origen gastroentérico-pancreático (TNE-GEP) biendiferenciados, agresivos, de grado 2 y 3	ONCOLOGÍA MÉDICA
GECP 20/09	Ensayo Clínico Fase II de un solo brazo para evaluar la eficacia y seguridad de Bintrafusp alfa (M7824) en mesotelioma pleural maligno avanzado previamente tratado	ONCOLOGÍA MÉDICA
C3441052	Estudio de estudio fase III, aleatorizado, doble ciego de talazoparib con enzalutamida frente a placebo con enzalutamida en hombres con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración y con mutaciones en genes de reparación del daño en el ADN	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-6482-016	Estudio de fase 2, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de pembrolizumab más lenvatinib en combinación con belzutifán en diversos tumores sólidos	ONCOLOGÍA MÉDICA
RE06	Ensayo internacional, multicéntrico, aleatorizado, controlado, de plataforma, de varias etapas, dirigido por investigador, terapia adyuvante en pacientes con carcinoma primario de células renales (CCR) con un riesgo elevado o intermedio de recurrencia.	ONCOLOGÍA MÉDICA

CAN04CLIN005	Estudio fase 1b/2, abierto, aleatorizado, no comparativo de nadunolimab en combinación con gemcitabina y carboplatino en pacientes con cáncer de mama avanzado triple negativo. "Estudio TRIFOUR"	ONCOLOGÍA MÉDICA
J2G-MC-JZJX	Un estudio aleatorio de fase 3, controlado con placebo y doble ciego, de selpercatinib adyuvante tras el tratamiento locorregional definitivo en participantes con CPNM en estadio IB-IIIA con fusión RET positiva NSCLC	ONCOLOGÍA MÉDICA
MK-7902-014	Estudio aleatorizado de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de Pembrolizumab (MK-.3475) + Lenvatinib (E7080/MK-7902) + quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en pacientes con carcinoma esofágico metastásico.	ONCOLOGÍA MÉDICA
IBUPAR-Trial	Paracetamol versus ibuprofeno en recién nacidos prematuros con diagnóstico de ductus arterioso persistente hemodinámicamente significativo: ensayo clínico aleatorizado	PEDIATRÍA
MK-1654-007	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento parcial y controlado con palivizumab para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de MK-1654 en lactantes y niños con un riesgo elevado de enfermedad grave por el VRS	PEDIATRÍA
EFC15805	Estudio de 52 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo en grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad d dupilumab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) de moderada a grave con inflamación tipo 2	PULMÓN
INS1007-301	Estudio de fase, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de Brensocotib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con broncoquiectasias sin fibrosis quística: estudio ASPEN	PULMÓN
WA42293	Ensayo aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y seguridad de prm-151 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática	PULMÓN
WA42294	Estudio de extensión y en abierto de Fase III, para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de PRM-151 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática	PULMÓN

42847922MMD3001	Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar eficacia y la seguridad de seltorexant 20 mg como tratamiento complementario a los antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que respondieron de manera inadecuada al tratamiento con antidepresivos y un tratamiento de extensión de seguridad abierto a largo plazo con seltorexat	SALUD MENTAL
217-PPD-301	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de sage-217 en el tratamiento de adultos con depresión por parto	SALUD MENTAL
ALK3831-A307	Estudio para evaluar el efecto de ALK3831, en comparación con olanzapina, sobre el peso corporal en adultos jóvenes con esquizofrenia, trastornos esquizofreniformes o trastorno bipolar y con la enfermedad en la fase inicial.	SALUD MENTAL
20-AVP-786-307	Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6 DM]/sulfato de quinidina [Q] para el tratamiento de la agitación en pacientes con demencia de tipo Alzheimer.	SALUD MENTAL
BP40283	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar los efectos de RO6889450 (ralmitaront) en pacientes con esquizofrenia o trastorno esquizoafectivo y síntomas negativos.	SALUD MENTAL
BHV4157-303	Ensayo aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de troriluzol dícmo tratamiento complementario en el trastorno obsesivo-compulsivo	SALUD MENTAL
COVID-VIT-D	Eficacia de la Vitamina D sobre la morbilidad y mortalidad por SACS-CoV-2 en el Hospital de Cabueñes	URGENCIAS
TCV0520	Tratamiento de la isquemia crónica que amenaza la extremidad con células mononucleares de médula ósea autóloga (BM-MNCs)	VARIOS