RELACIÓN DE PROTOCOLOS ACTIVOS

N/ A	No. PROTOCOLO	TÍTULO	INVESTIGADOR	INSTITUCIÓN A LA QUE PERTENECE	CIUDAD	PATROCINADOR
N	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de nivolumab o nivoluman 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.	Vallejos Sologuren, Carlos Santiago	Clínica Oncosalud	LIMA	BRISTOL. MYERS SQUIBB COMPANY
N	035-00	Estudio clínico fundamental, de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del estimulador de la sGC, Vericiguat/MK1242, en adultos con insuficiencia cardíaca crónica con fracción de eyección reducida.	Cabrera Honorio, José Walter	Unidad de Investigación Clínica Cardiología - Clínica Vesalio	LIMA	MERCK
N		Estudio de fase IIIB, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado, para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de una dosis mayor de ocrelizumab en adultos con esclerosis múltiple recurrente.	Dueñas Pacheco, Wenzel Iván	Centro de Investigaciones Médicas Hospital María Auxiliadora	LIMA	ROCHE
A	BN42082 multic doble evalua farmac mayor adulto		Pérez Villegas, Julio César	Centro de Investigación de Neurología Hospital Nacional Dos de Mayo	LIMA	ROCHE
A			Custodio Capuñay, Nilton	Unidad de Investigación de la Clínica Internacional Clínica Internacional	LIMA	ROCHE
N			Vallejos Sologuren, Carlos	Centro de Investigación Oncosalud	LIMA	ROCHE
A	BP40657	Estudio aleatorizado, multicéntrico, fase Ib/III para investigar la farmacocinética, eficacia y seguridad de atezolizumab subcutáneo comparado con atezolizumab intravenoso en pacientes con	Álvarez Barreda, Renzo Luzgardo	Centro de Investigación Monte Carmelo de la Clínica Monte Carmelo SC.R.	LIMA	ROCHE
A		intravenoso en pacientes con cáncer pulmonar de células no pequeñas (no microcítico) localmente avanzado o metastásico, previamente tratados.	Vera Valdivia, Luis	Unidad de Investigación de la Clínica Internacional Sede San Borja Clínica Internacional S.A. Sede San Borja	LIMA	ROCHE

	1.0					
N	CO44194 CO64194 CO6	Gómez Moreno, Henry Leonidas	Centro de Investigación Oncosalud Oncocenter Perú S.A.C. (Clínica Oncosalud)	LIMA	ROCHE	
A		con nab-paclitaxel en participantes con cáncer de mama triple negativo no	Philco Salas, Manuel Jesús	Instituto Peruano de Oncología y Radioterapia	LIMA	ROCHE
A		positivo, localmente avanzado	Álvarez Barreda, Renzo Luzgardo	Centro Médico Monte Carmelo	AREQUIPA	ROCHE
N	CRN00808-09	Estudio aleatorizado, controlado, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la paltusotina en sujetos con acromegalia tratados con ligandos de los receptores de somatostatina de acción prolongada. Nombre del estudio: PATHFNDR: Paltusotine Acromegaly Therapy Featuring a Non-Invasive Daily Regimen (Tratamiento de la acromegalia con paltusotina, con un régimen diario no invasivo)	Gallardo Rojas, Wilson Rafael	Instituto Cardiovascular de la Clínica Javier Prado Clínica Javier Prado	LIMA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA
N	Estudio aleatorizado de grupos paralelos para evaluar la seguridad, farmacocinética y respuesta a la dosis del tratamiento con paltusotina en	Philco Salas, Manuel Jesús	Centro de Investigación Instituto Peruano de Oncología & Radioterapia. Oncología S.A.C	LIMA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA	
A		sujetos con síndrome carcinoide.	Carrión Calderón, Pamela Patricia	Oncocenter Perú S.A.C. Oncosalud	LIMA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA
N	Un estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de Anifrolumab en pacientes adultos con nefritis lúpica proliferativa activa	Saavedra López, Augusto	Centro de Investigación Ricardo Palma Clínica Ricardo Palma	LIMA	ASTRAZENECA	
A		Un actudio do face 2	León Portocarrero, Gustavo	Investigaciones Clínicas SAC. Instituto de Ginecología y Reproducción	LIMA	ASTRAZENECA
A		multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de	Cardoza Antón, Luisa	Centro de Investigación Clínica Belén Clínica Belén	PIURA	ASTRAZENECA
A		adultos con nefritis lúpica	Rueda Fernández, Carlos Alberto	Centro de Investigaciones Médicas – Hospital María Auxiliadora Hospital María Auxiliadora	LIMA	ASTRAZENECA
A		Zelaya Castro, Carmen	Centro de Investigación Asociación Civil PORLASALUD	LIMA	ASTRAZENECA	

N			Velásquez Arista, Nancy	Centro de Investigación Asociación Civil PORLASALUD Asociación Civil PORLASALUD	LIMA	ASTRAZENECA
A	D5180C00024	Estudio de fase 3 de 28 semanas, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de eficacia y seguridad de Tezepelumab para reducir el uso de corticosteroides orales en adultos con asma dependiente de corticosteroides orales (SUNRISE).	Zaga Ortega, José Antonio	Centro de Investigación Respira Salud Clínica La Luz	LIMA	ASTRAZENECA
A			Gamarra Velarde, Ronal	Centro de Investigación Clínica Belén SANNA Clínica Belén	PIURA	ASTRAZENECA
A			Chávez Frías, William	ABK Reuma SRL – Medicentro Biociencias	LIMA	ASTRAZENECA
A			Iberico Barrera, Carlos	Centro de Investigación de Enfermedades Respiratorias Clínica Providencia	LIMA	ASTRAZENECA
N	doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos, multicéntrico, de 24 a 52 semanas de longitudo variable, para evaluar la eficacia y seguridad de inhalador de dosis medidas (MDI) de budesonida glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con el MDI de budesonida y fumarato de formoterol y e MDI presurizado de Symbiocort® en participantes adultos y adolescentes con		Chávez Frías, William	ABK Reuma SRL – Medicentro Biociencias SRL	LIMA	ASTRAZENECA
A		doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos, multicéntrico, de 24 a 52 semanas de longitud variable, para evaluar la eficacia y seguridad del inhalador de dosis medidas (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con el MDI de budesonida y fumarato de formoterol y el MDI presurizado de Symbiocort® en participantes adultos y adolescentes con asma controlada de manera	Velásquez Arista, Nancy	Centro de Investigación Asociación Civil PORLASALUD	LIMA	ASTRAZENECA
A			Iberico Barrera, Carlos	Centro de Investigación de Enfermedades Respiratorias - Clínica Providencia	LIMA	ASTRAZENECA
A			Gamarra Velarde, Ronal	Centro de Investigación Clínica Belén – Institución SANNA Clínica Belén,	PIURA	ASTRAZENECA
A			Zaga Ortega, José Antonio	Centro de Investigación Respira Salud Clínica La Luz	LIMA	ASTRAZENECA
A			Morello Bustios, Enrique Renzo	Clínica Ricardo Palma	LIMA	ASTRAZENECA

Ī	10.00	1	1	G . 1		
N		Un estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de dosificación crónica, de grupo paralelo, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de dos regímenes de dosis de MEDI3506 en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica sintomática	Iberico Barrera, Carlos	Centro de Investigación de Enfermedades Respiratorias de la Clínica Providencia Clínica Providencia	LIMA	ASTRAZENECA
A			Zaga Ortega, José Antonio	Centro de Investigación Respira Salud Clínica La Luz	LIMA	ASTRAZENECA
A			Velásquez Arista, Nancy	Centro de Investigación Asociación Civil Porlasalud	LIMA	ASTRAZENECA
A	D9180C00004		Morello Bustios, Enrique Renzo	Centro de Investigación Thorax Clínica Ricardo Palma	LIMA	ASTRAZENECA
A		(EPOC) con antecedentes de Exacerbaciones de EPOC (TITANIA).	Gamarra Velarde, Ronal	Centro de Investigación Clínica Belén	Piura	ASTRAZENECA
A			Faverio Mannucci, María Carmela	Centro de Investigación Hospital Central FAP	LIMA	ASTRAZENECA
A			Chávez Frías, William	ABK Reuma SRL – Medicentro Biociencias SRL	LIMA	ASTRAZENECA
N		paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo de tozorakimab en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Morello Bustios, Enrique Renzo	Centro de Investigación THORAX Clínica Ricardo Palma	LIMA	ASTRAZENECA
A			Velásquez Arista, Nancy	Asociación Civil Porlasalud Consultorio Médico Jiménez Miraval Teodoro Julio	LIMA	ASTRAZENECA
A	Daten Canada		Zaga Ortega, José Antonio	Centro de Investigación Respira Salud Clínica La Luz	LIMA	ASTRAZENECA
A	D9180C00008		Iberico Barrera, Carlos	Centro de Investigación de Enfermedades Respiratorias de la Clínica Providencia	LIMA	ASTRAZENECA
A			Gamarra Velarde, Ronal	Centro de Investigación Clínica Belén SANNA Clínica Belén - Piura	PIURA	ASTRAZENECA
A			Faverio Mannucci, María Carmela	Centro de Investigación Hospital Central FAP	LIMA	ASTRAZENECA

4

A	1.2		Chávez Frías, William	ABK Reuma SRL – Medicentro Biociencias SRL	LIMA	ASTRAZENECA
N		Un estudio internacional, aleatorizado, en doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de ciclosilicato de circonio sódico sobre los resultados cardiovasculares relacionados a la arritmia en los participantes con hemodiálisis crónica con hipercalemia recurrente (DIALIZE-Outcomes).	Correa Flores, Roger Martín	Centro de Investigación de Enfermedades Cardiovasculares Clínica Providencia	LIMA	ASTRAZENECA
A			Saavedra López, Augusto	Centro de Investigación Ricardo Palma Clínica Ricardo Palma	LIMA	ASTRAZENECA
A	D9487C00001		Cardoza Antón, Luisa	Centro de Investigación Clínica Belén SANNA- Clínica Belén	Piura	ASTRAZENECA
A			Heredia Ñahui, Marco	Centro de Investigación en Diabetes, Obesidad y Nutrición E.I.R.L. Optima Salud SAC.	LIMA	ASTRAZENECA
A		Padilla Montes, Juan José	Centro de investigación Asociación Civil Porlasalud	LIMA	ASTRAZENECA	
N	EGL-6-535-C2202 ciego, o multicé segurid adminisintravei tratamic con severa,		Peña Villalobos, Alejandro	Unidad de Investigación de Enfermedades Respiratorias Clínica San Pablo Sede Surco	LIMA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA
Α		Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de CALO2 administrado por vía intravenosa sumado al tratamiento estándar en sujetos con neumonía bacteriana severa, adquirida en la comunidad (NBSAC).	Gamarra Velarde, Ronal	Ronal Gamarra Velarde Centro de Investigación Hospital Santa Rosa Hospital de la Amistad Perú- Corea Santa Rosa II-2	PIURA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA
a			Villarán Ferreyros, Cesar Fernando	Centro de Investigación "THORAX" Clínica Ricardo Palma	LIMA	RESOLUTION LATIN AMERICA PERU SOCIEDAD ANONIMA
N	GN41851 "Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación y grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad del fenebrutinib comparado con la teriflunomida en pacientes adultos con esclerosis múltiple recurrente".	multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble	Rodríguez Kadota, Liliana Elizabeth	Clínica Peruana Centenario	LIMA	ROCHE
A		Pérez Villegas, Julio César	Centro de Investigación de Neurología Hospital Nacional Dos de Mayo	LIMA	ROCHE	

A			Custodio Capuñay, Nilton	Unidad de Investigación de la Clínica Internacional Clínica Internacional	LIMA	ROCHE
A			Dueñas Pacheco, Wenzel Iván	Centro de Investigaciones Médicas Hospital María Auxiliadora	LIMA	ROCHE
N	OBSERVACIONAL	Adaptación de un programa de intervención ya contrastado en personas mayores con diabetes y fragilidad en América Latina. Fase de validación: Estudio aleatorizado para evaluar la efectividad de un programa de intervención multimodal en pacientes diabéticos tipo 2 prefrágiles y frágiles sobre la fragilidad y la calidad de vida en Latinoamérica.	Parodi García, José Francisco David	Centro de Investigación del Envejecimiento FMH-USMP	LIMA	USMP
N	OBSERVACIONAL	Efectividad del tratamiento de radiofrecuencia fraccionada bipolar con microagujas para rejuvenecimiento y factores asociados de pacientes atendidos en Oftalmoláser desde enero 2022 a abril 2023.	Bernedo Alcázar, Joana Paola División Estética Oftalmolaser	División Estética Oftalmolaser	LIMA	PARTICULAR
N	OBSERVACIONAL	1. Fertilo P1 – Seguridad del Sistema de Maduración de Ovocitos.	Guzmán Masías, Luis Alberto	Laboratorio de Reproducción Asistida y Genética CONCEBIR		PARTICULAR