

RELACIÓN DE ENSAYOS CLÍNICOS CON APROBACIÓN INSTITUCIONAL - ENERO - JUNIO 2012

Nº	Investigador Principal	Área de Investigación	Título del Estudio Clínico	Protocolo /Estudio	Fecha de Aprobación	Patrocinador	Observación
1	EDUARDO SANCHEZ VERGARAY	Infectología	"Estudio de fase III,comparativo, aleatorio,, multicentrico,, doble ciego, de doble simulacion, de grupos paralelos, para determinar la eficacia, seguridad y tolerancia de Ceftazidima/avibactam (CAZ104) y metronidazol en comparacion con Meropenem en el tratamiento de Infecciones Intraabdominales complicadas (cIAI) en pacientes adultos hospitalizados."	Protocolo D4280C00001.	17 de Enero del 2012		
2	EDUARDO SANCHEZ VERGARAY	Infectología	"Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para evaluar la seguridad y eficacia de la Ceftarolina fosamil (600mg cada 8 horas) en comparación con Vancomicina más Aztreonam en el tratamiento de pacientes con infecciones bacterianas complicadas de la piel y partes blandas con evidencia de respuesta inflamatoria sistémica o comorbilidades subyacentes"	Protocolo D3720C00001.	07 de Marzo del 2012		
3	ALBERTO ALLEMANT MALDONADO	Endocrinología	"Un Estudio Aleatorio, Doble Ciego, Controlado con Placebo, de Grupo Paralelo, Multicentrico para Determinar la Eficacia y la Seguridad de Albiglutida Cuando se Utiliza en Combinacion con Pioglitazona con o sin Metformina en Sujetos con Diabetes Mellitus Tipo 2"	ProtocoloGLP112755.	28 de Marzo del 2012		
4	PATRICIA SEGURA NUÑEZ	Neumología	"Estudio en fase 3, multicentrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos para evaluar la seguridad y eficacia de Delamanid (OPC-67683) administrado por via oral en una dosis total diaria de 200 mg, durante seis meses en pacientes con Tuberculosis Pulmonar Multidrogo Resistente con cultivo positivo de esputio"	Protocolo242-09-213.	07 de Mayo del 2012		

Nº	Investigador Principal	Área de Investigación	Título del Estudio Clínico	Protocolo /Estudio	Fecha de Aprobación	Patrocinador	Observación
5	JESUS PERCY BONILLA YARANGA	Gineco-Obstetricia	"Un Estudio Clínico de fase LLb, Randomizado, Controlado con Placebo y Comparador Activo (Tolterodina), de 2 partes de la eficacia y seguridad de MK-4618 en Pacientes con Vejiga Hiperactiva".	Protocolo 008-00	11 de Mayo del 2012	Marck SHARP & Dohme Peru S.R.L.	
6	JESUS PERCY BONILLA YARANGA	Gineco-Obstetricia	"Una extension de 52 semanas de Duracion de un Estudio Clínico de Fase LLb, Randomizado, Controlado con Placebo y Comparador Activo (Tolterodina ER), de 2 partes, de la Eficacia y Seguridad de MK-4618 en Pacientes con Vejiga Hiperactiva".	Protocolo 008-10	29 de Mayo del 2012	Marck SHARP & Dohme Peru S.R.L.	