



# Memoria anual del Comité Ético Científico del Centro de Investigaciones Clínicas (CEC-CEIC) Año 2024

Resumen de las actividades desarrolladas entre Enero y Diciembre 2024

## **INTRODUCCIÓN:**

El Comité Ético Científico del Centro de Investigaciones Clínicas (CEC-CEIC) se constituyó como un grupo interdisciplinario de personas, cuyo objetivo es revisar, evaluar y dar asesoría a los proyectos de investigación clínica que se presentan a este comité, preocupándose de que los estudios respeten los derechos, la seguridad y el bienestar de los participantes en dichas investigaciones.

Nuestro comité fue acreditado por la autoridad sanitaria en el mes de febrero del año 2022, recibiendo la Resolución Exenta N° 002146 de fecha 23 de febrero 2022, válida por 3 años. Además, se registró en la Oficina de Protecciones para la Investigación Humana (OHRP, por su sigla en inglés), dependiente del Departamento de Salud y Servicios Humanos de Estados Unidos, con el registro IORG 0011318/IRB00013430.

El CEC-CEIC revisa todo tipo de proyectos de investigación biomédica que incluya la participación de seres humanos, incluyendo los ensayos clínicos con productos farmacéuticos, los estudios sobre dispositivos médicos, estudios sobre procedimientos quirúrgicos, estudios epidemiológicos, estudios en materias de las ciencias sociales y humanidades o estudios relacionados al uso de muestras biológicas humanas.

En cumplimiento de lo establecido en la Circular A15 N.º 3, emitida el 27 de abril de 2016, que contiene la "Guía de Supervisión de Comités Ético Científicos (CEC) Acreditados", la Resolución Exenta N.º 183, del 26 de febrero de 2016, que modifica la Resolución Exenta N.º 403 sobre Estándares de Acreditación de los CEC y las pautas de autoevaluación del proceso de acreditación de los comités ético científicos de Chile, disponibles en la circular A15 N.º 40 del 10 de septiembre del 2013, se presenta la memoria 2024 del CEC-CEIC.

Durante el año 2024, todo el equipo del CEC-CEIC se ha preocupado de realizar las evaluaciones de los proyectos de investigación con apego a estándares éticos, legales y científicos establecidos en normativas nacionales como la Ley N.º 20.120, que regula la investigación científica en el ser humano y su genoma, y prohíbe la clonación humana, en el Decreto Supremo N.º 114/2010 que aprueba el Reglamento de la Ley N.º 20.120, la Resolución Exenta N.º 403/2011 y la Resolución Exenta N.º 183/2016. Además de basar sus deliberaciones en las pautas internacionales como la Declaración de Helsinki, las Pautas Éticas Internacionales CIOMS y las Normas de Buenas Prácticas Clínicas (GCP-ICH).

Tanto los miembros como el personal administrativo han hecho importantes esfuerzos para mejorar protocolos operativos del CEC-CEIC, de modo tal de optimizar los tiempos de respuesta y a la vez garantizar las buenas prácticas éticas en investigación en los diferentes proyectos revisados.

## **COMPOSICIÓN DEL CEC-CEIC 2024:**

El CEC-CEIC está compuesto por 9 miembros vocales más 3 personas administrativas. Tres miembros vocales salieron a principios de este año por motivos personales, constituyéndose el nuevo equipo con la incorporación del abogado Martín Davis Komlos, la médico radioterapeuta Celmira Martínez Aguilar y la químico farmacéutico, Carmen Gloria San Martín Cárdenas, todos ellos con experiencia en investigación clínica y ética de la investigación. Dada la creciente carga laboral, durante el 2025 se espera poder incorporar nuevos miembros.

**Listado de miembros vocales del CEC-CEIC 2024:**

|   | <b>Nombre</b>                     | <b>Cargo</b>               | <b>Profesión o<br/>Disciplina/Formación de<br/>postgrado</b> | <b>Institución</b> |
|---|-----------------------------------|----------------------------|--------------------------------------------------------------|--------------------|
| 1 | Eva Bustamante Barra              | Presidente                 | Bioquímico, Mg, PhD                                          | No Institucional   |
| 2 | Sergio Sánchez Bustos             | Vicepresidente             | Médico, Mg., PhD                                             | No Institucional   |
| 3 | Ricardo Cuevas Arriagada          | Vocal<br>Secretario        | Químico Farmacéutico, Mg.                                    | No Institucional   |
| 4 | Macarena Manríquez Mimica         | Vocal                      | Enfermera, Mg.                                               | No Institucional   |
| 5 | Anila Bosco Becerra               | Vocal                      | Enfermera                                                    | No Institucional   |
| 6 | Celmira Martínez Aguilar          | Vocal                      | Médico, Mg.                                                  | No Institucional   |
| 7 | Martín Davis Komlos               | Vocal                      | Abogado, Mg.                                                 | No Institucional   |
| 8 | Carmen Gloria San Martín Cárdenas | Vocal                      | Químico farmacéutico                                         | No Institucional   |
| 9 | Ximena Morales Vergara            | Miembro de la<br>Comunidad | Ingeniero de Alimentos                                       | No Institucional   |

**Personal administrativo:**

- **Francisca Miranda**, Ingeniero en biotecnología
- **Ivette Hue**, Psicopedagoga
- **Johanna Wettlin**, Enfermera matrona

**Resumen Actividades:**

Durante el período comprendido entre el 01 de enero y el 31 de diciembre el 2024, el CEC-CEIC realizó **100 sesiones** de las cuales, 65 sesiones fueron de carácter ordinario, 28 extraordinarias y 7 expeditas. Las reuniones extraordinarias se realizaron principalmente para responder en tiempo a las solicitudes de revisión de algunos estudios que así lo requirieron. La **asistencia promedio de los miembros fue del 87%**, la mayoría de los miembros tuvieron una asistencia mayor al 90% y todas las inasistencias fueron debidamente justificadas. Las sesiones ordinarias se realizaron los días **lunes** de cada semana entre 8:30 y 11:00, revisándose entre 1 y como máximo 4 estudios en cada sesión.

En las sesiones 2024 se revisaron **194 nuevos estudios** de los cuales 183 fueron estudios clínicos con medicamentos, vacunas o dispositivos médicos, 1 estudio de bioequivalencia, 7 de tipo observacional, 2 estudios post-comercialización y 1 estudio de otro tipo. De estos 194 estudios, **99** de ellos se presentaron para más de un centro de investigación.

De los 194 nuevos estudios recibidos, aproximadamente el 69% provinieron de centros de investigación ubicados en la región Metropolitana, el otro 31% correspondió a estudios de centros de regiones.

En el período descrito no se rechazaron estudios, pero si se registraron estudios cancelados o incluso cerrados posteriormente a su sometimiento para revisión, como también varios estudios que al 31 de diciembre 2024 aún se encontraban en calidad de "Pendiente de aprobación". Para los 194 estudios nuevos se solicitaron correcciones y/o aclaraciones, en una o hasta 3 revisiones posteriores, aunque la gran mayoría de los estudios logró resolver las

observaciones del comité en una segunda instancia de revisión, variando los plazos para la subsanación de dichas observaciones entre 15 días y 3 meses cuando así lo solicitaron algunos investigadores. Solo algunos estudios fueron aprobados en una primera instancia de revisión y en el 100% de dichos estudios, estos ya se habían presentado anteriormente al comité para otros centros, por lo que habían incorporado las observaciones y correcciones correspondientes. En cada sesión se revisaron además enmiendas, notificaciones, desviaciones, SUSARs, nuevo material de pacientes entre otros documentos, siendo el plazo de respuesta promedio a los investigadores de 7 días, salvo en las revisiones urgentes, en las que la respuesta se entrega en un plazo máximo de 3 días.

Respecto a las observaciones, correcciones o sugerencias solicitadas por el comité, estas fueron sometidas al CEC-CEIC en segunda lectura o tercera lectura, generalmente dentro del plazo de 15 días post dictamen. No se han registrado complicaciones al momento de presentar los estudios por parte de los investigadores en la plataforma de videollamada durante las sesiones, generalmente ha existido una buena coordinación en los tiempos utilizados para presentar, profundidad de la información entregada y resolución de las respuestas a las observaciones y preguntas de los miembros.

En todos los estudios de fases temprana (Fases I, II y sus variantes y combinaciones), los estudios de dispositivos médicos y otros estudios que a juicio de los miembros se requiera la presencia del investigador principal, son citados a presentar brevemente sus estudios durante la sesión correspondiente.

Algunas de las observaciones que más se repiten en los distintos estudios evaluados el 2024 se detallan a continuación, observaciones que fueron resueltas hasta en cuarta instancia de sometimiento, por lo que al momento de aprobar los estudios estas observaciones ya habían sido resueltas:

- No se presentan los convenios para resolución de eventos adversos o complicaciones derivadas del estudio de no contar el centro con capacidad resolutoria para ello.
- No se deja clara la vigencia de la resolución sanitaria del centro.
- En los mecanismos de compensación a los participantes en las visitas al centro, se limitan los gastos relacionados a la visita.
- Se incluyen acotaciones a las coberturas de gastos asociados a posibles daños o lesiones ocasionados por el/los medicamentos en estudio o por los procedimientos del estudio, habitualmente se incorpora el concepto de "gastos razonables", respecto a la cobertura por el patrocinador.
- No se especifica en los formularios de consentimientos informados, la información respecto a la toma de examen de VIH cuando corresponde, según legislación vigente, o bien no se adjuntan dichos consentimientos.
- No se indican temas relevantes respecto al almacenamiento de muestras biológicas (lugar, tiempo de almacenamiento, responsables y destino final) y/o a quien será el o los responsables de resguardar la seguridad de los datos para investigación, tanto la propia del estudio como en investigaciones futuras.
- No se indica la legislación vigente respecto a la protección de los datos.
- No se detalla con claridad los procesos relacionados a control de natalidad, métodos anticonceptivos aceptados por el estudio, seguimiento de participante embarazada y/o de pareja embarazada y del recién nacido.
- En muchas oportunidades no se presenta el formulario de consentimiento informado para pareja embarazada, cuando hay riesgos para las mujeres que son parejas de varones participantes en un estudio.
- Complejidad y extensión excesiva de algunos formularios de consentimiento informado, sobre todo en estudios pediátricos.
- Información ausente o escasa sobre estudios previos y/o riesgos o complicaciones con el o los productos de investigación.
- No se entregan datos completos de contacto del investigador principal.
- No se indica el rol del comité para los participantes en los formularios de consentimiento informado.
- Poca claridad en los procedimientos a realizar, lugar donde se realizarán determinados exámenes cuando no se realizan en el centro, tiempos a utilizar en completar formularios o diarios, tiempo de permanencia en el estudio, etc.

- Pólizas de seguro o certificados fuera de plazo o con coberturas restringidas. Limitaciones en pólizas a coberturas por daños causados por el equipo de investigación.
- Poca claridad en lo que pueden o no utilizar de las coberturas GES cuando están dentro del estudio y como pueden retomar estos programas una vez que los pacientes dejan los estudios.
- No se deja opción de elección a los participantes en la realización de estudios genéticos en sus muestras cuando estos no son requisito de inclusión y cuando no se adjunta el consentimiento informado para investigaciones futuras.
- Algunas veces no se entrega información clara respecto al tipo de producto de investigación o como este se aplicará.
- La mayoría de los estudios no especifica si el participante podrá tener acceso al producto de investigación una vez terminado el estudio.

Dentro de las actividades de seguimiento, se realizaron análisis de los eventos adversos serios, resumen de los reportes de seguridad por producto de investigación y por estudio, revisión de enmiendas y revisión de los reportes de avance anual o semestral según se solicitara en el dictamen de aprobación. Además en el plan inicial de seguimiento se consideran las visitas presenciales a los centros de investigación, las que por razones de tiempo, no se pudieron realizar como deseábamos. El año 2024 solo se visitaron 2 centros. El centro de investigaciones James Lind y el Centro de estudio Vanguardia, ambos ubicados en la ciudad de Temuco. Sin embargo hemos estado en comunicación telemática constante con la mayoría de los centros resolviendo dudas, realizando capacitaciones sobre uso de la plataforma o sobre los documentos a someter.

### Información de los estudios recibidos:

Un análisis por tipo de estudios, patologías y fase de investigación, entre otros, se puede ver en los gráficos y tablas siguientes:

#### 1) Tipos de estudios revisados en CEC CEIC:

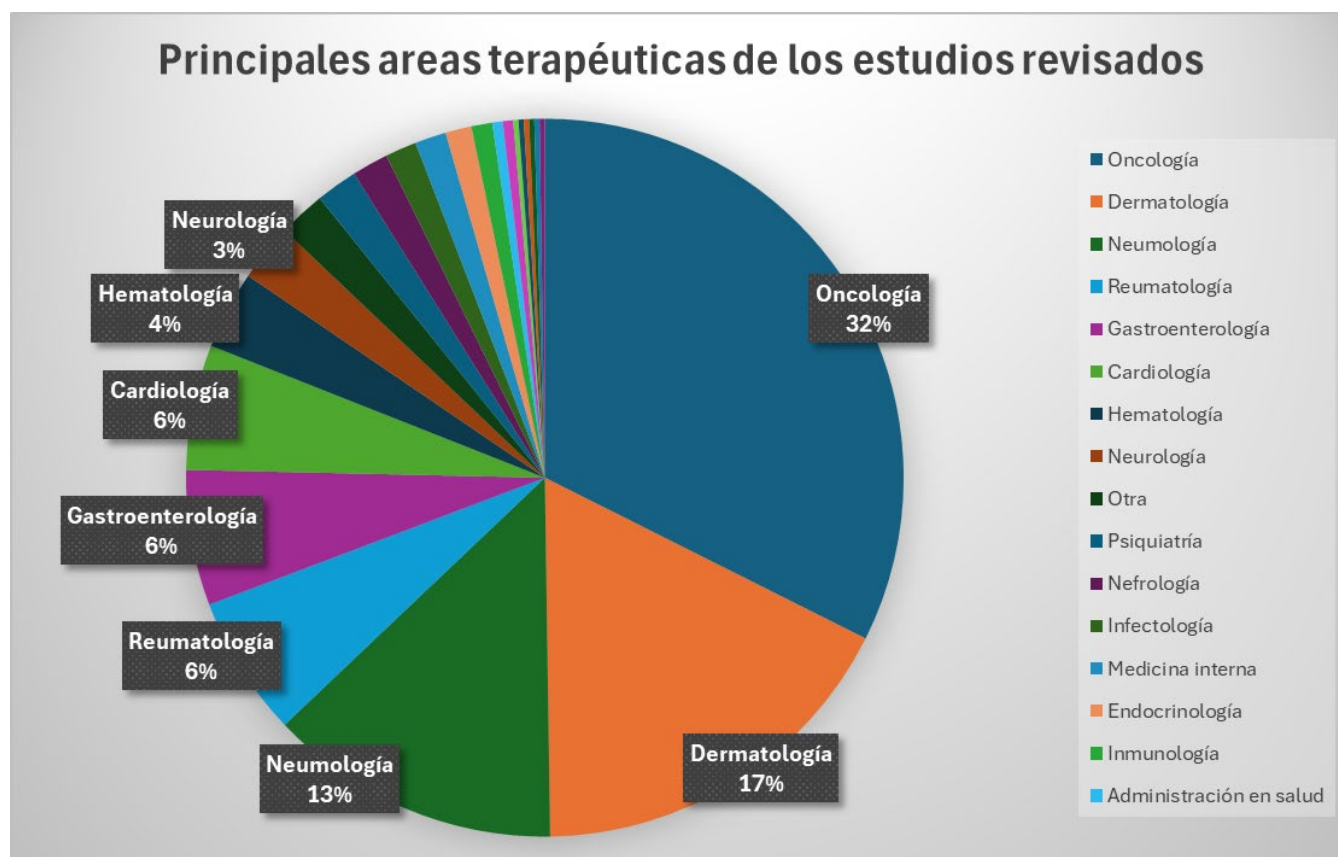
El año 2024 se revisaron 194 diferentes estudios, de los cuales la mayoría, 183 correspondieron a estudios clínicos patrocinados para evaluar medicamentos o dispositivos médicos. Se recibió también un estudio de bioequivalencia, siete estudios observacionales y un estudio de uso de suplementos alimenticios calificado como otro tipo de estudios. Tres de estos estudios fueron tesis de postgrado.

| Tipo de estudio                                                         | Total |
|-------------------------------------------------------------------------|-------|
| Estudios clínicos con medicamentos, vacunas o dispositivos médicos      | 183   |
| Estudios de bioequivalencia y biocomparabilidad                         | 1     |
| Estudios observacionales (encuestas, revisión de expedientes, etc.)     | 7     |
| Estudios post comercialización con medicamentos, vacunas o dispositivos | 2     |
| Otra                                                                    | 1     |
| Total general                                                           | 194   |

El detalle de los estudios revisados, los centros y el estado al 31 de diciembre 2024 se entrega en el anexo 1 al final de este documento.

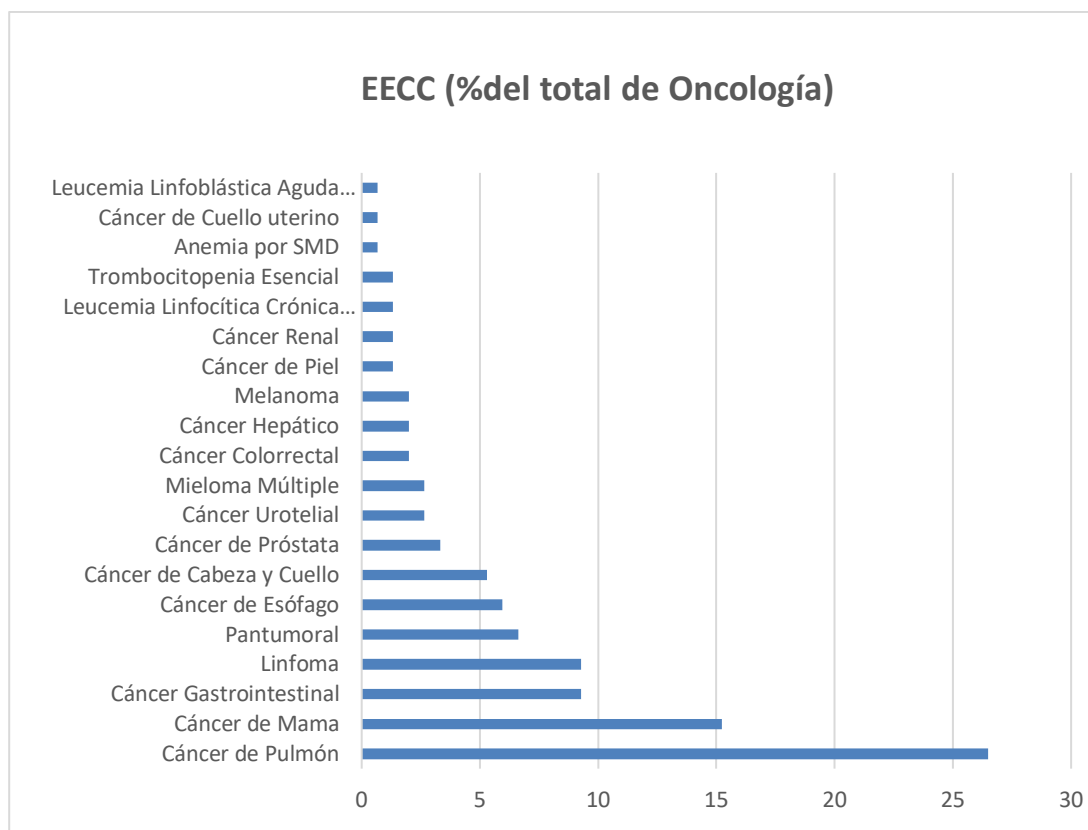
## 2) Estudios clínicos revisados en CEC CEIC según área terapéutica:

Nuevamente la mayor proporción de estudios revisados por este comité correspondió al área de oncología con un 32%, seguido de estudios de dermatología con un 17% y neumología con un 13%. Mientras que las áreas de investigación que se presentaron con menor frecuencia a revisión a este comité, fueron Cirugía, Genética y genómica, Medicina preventiva, Nutrición, Oftalmología y Pediatría.



## 3) Estudios clínicos revisados en CEC CEIC según patología oncológica o hemato-oncológica:

Los estudios del área de oncología siguen siendo los mas frecuentemente presentados a este comité, y dentro de ellos una subclasificación por patología oncológica nos muestra que las principales patologías oncológicas revisadas en CEC CEIC fueron cáncer de pulmón, cáncer de mama, tumores gastrointestinales, linfoma, y estudios pantumorales. Por otro lado los menos frecuentes fueron Leucemia linfoblástica aguda, cáncer de cuello uterino, y anemia por síndrome mielodisplásico.



#### 4) Estudios clínicos revisados en CEC CEIC según fase de investigación:

Principalmente recibimos estudios clínicos de Fase III para revisión, sin embargo se evidencio un aumento importante de los estudios de fases tempranas con poco más de 50 estudios de fases I y II con sus combinaciones.



## 5) Estudios por región geográfica:

Cerca del 70 % de los estudios presentados al comité provenían de centros de la región metropolitana, sin embargo también se revisaron estudios de centros del sur y V región entre otros.



## 6) Estudios revisados para más de un centro de investigación:

Durante el año 2024 se revisaron 194 nuevos estudios de los cuales 99 se presentaron para más de un centro de investigación.



## **Resumen actividades de formación y difusión:**

En el periodo 2024, se realizaron las siguientes capacitaciones:

Entre el 6 y el 19 de mayo de 2024, se realizó el CURSO INTENSIVO INTERNACIONAL DE BIOÉTICA dictado por La Universidad del Desarrollo, con una duración de 31,5 horas cronológicas. En este curso participaron Celmira Martínez, Carmen Gloria San Martín, Macarena Manríquez y Eva Bustamante.

Los miembros Carmen Gloria San Martín y Martín Davis, participaron en el CURSO PROTECCIÓN DE DATOS EN SALUD: ASPECTOS TECNOLÓGICOS Y LEGALES , dictado entre el 29 de Octubre de 2024 y el 17 de Diciembre de 2024, por la Universidad del Desarrollo con una duración de 16 horas cronológicas.

Del 13 al 16 de noviembre del 2024, se realizó el CONGRESO INTERNACIONAL DE ÉTICA Y BIOÉTICA "Reflexionar y Deliberar: Una necesidad frente a los cambios", organizado por el Comité de Ética Científico Institucional Universidad de Santiago de Chile, con una duración de 33 horas cronológicas. Los miembros del comité que participaron de dicho congreso fueron Carmen Gloria San Martín, Macarena Manríquez, Celmira Martínez y Eva Bustamante.

Entre el 21 y 22 de diciembre del 2024, se realizó la I JORNADA DE CAPACITACIÓN DEL COMITÉ ÉTICO CIENTÍFICO CEIC en el Hotel Bosques de Reñaca, capacitación de 9 horas cronológicas. Todos los miembros del comité participaron de esta actividad además de las tres administrativas.

**Listado de Proyectos evaluados por CEC CEIC en el período enero a diciembre 2024**

| No. Protocolo | Título Estudio                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Centro (s) de Investigación                                                                                     | Estado al 31/12/2024 |
|---------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 13780020      | Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos y de superioridad para evaluar la eficacia y la seguridad del uso combinado de BI690517 y empagliflozina por vía oral en comparación con placebo y empagliflozina en participantes con insuficiencia cardíaca sintomática (clasificación de la insuficiencia cardíaca según la NYHA: clases II IV) y fracción de expulsión ventricular izquierda (LVEF) $\geq 40\%$ | Servicio de investigación farmacológica; Hospital Las Higueras                                                  | Aprobado - Activo    |
| 20190360      | Estudio de Fase 3, Aleatorizado, Controlado de Blinatumomab Alternando Con Quimioterapia de Baja Intensidad en Comparación con Atención Médica Estándar para Adultos Mayores con Leucemia Linfoblástica Aguda de Precursores de Linfocitos B con Cromosoma Filadelfia negativo Recientemente Diagnosticada con Estabilización de Seguridad (Estudio Golden Gate).                                                                        | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                              | Aprobado - Activo    |
| 20210031      | Un estudio doble ciego, aleatorizado para evaluar la eficacia, la seguridad y la inmunogenia de ABP 206 en comparación con OPDIVO® (Nivolumab) en sujetos con melanoma irresecable ometastásico sin exposición previa al tratamiento.                                                                                                                                                                                                    | ICEGCLINIC                                                                                                      | Aprobado - Activo    |
| 20210033      | Estudio aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia, farmacocinética, seguridad e inmunogenicidad entre ABP 234 y Keytruda (pembrolizumab) en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas avanzado o metastásico.                                                                                                                                                                                           | Centro Oncología de Precisión (COP); ICEGCLINIC; JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; K2 Oncology SPA | Aprobado - Activo    |
| 20210081      | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, con control activo de sotorasib, panitumumab y FOLFIRI versus FOLFIRI con o sin bevacizumab-awwb para sujetos con cáncer colorrectal metastásico, sin tratamiento previo, con mutación KRAS p.G12C (CodeBreak 301)                                                                                                                                                              | Centro Oncología de Precisión (COP); CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; ENROLL SPA                                    | Aprobado - Activo    |
| 20210145      | Estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con re-aleatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de Rocatinlimab (AMG 451) en adolescentes con dermatitis atópica (DA) moderada a grave (ROCKETASTRO)"                                                                                                                                                                      | CEC Centro Estudios Clínicos                                                                                    | Aprobado - Activo    |
| 20210146      | Un estudio de mantenimiento de fase 3, multicéntrico, doble ciego para evaluar la seguridad, la tolerancia y la eficacia a largo plazo de Rocatinlimab en sujetos adultos y                                                                                                                                                                                                                                                              | Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                         | Aprobado - Activo    |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                              |                   |
|---------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|               | adolescentes con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-ASCEND)                                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                              |                   |
| 20220093      | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de rango de dosis para evaluar la eficacia y seguridad de rocatinlimab en sujetos adultos con asma no controlada de moderada a grave.                                                                                                             | ICEGCLINIC; Centro de Investigación del Maule SpA                                                                            | Aprobado - Activo |
| 20230053      | Estudio de fase 3, de 52 semanas, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo y doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de Rocatinlimab (AMG 451) en sujetos adultos con prurigo nodular inadecuadamente controlados con terapias tópicas o no son elegibles para terapias tópicas | ENROLL SPA; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; Centro Médico Skin Med SPA | Aprobado - Activo |
| 20230127      | Estudio aleatorizado, doble ciego para comparar la farmacocinética entre ABP 234 y Keytruda® (pembrolizumab) en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio temprano como tratamiento adyuvante después de la resección y quimioterapia con platino                                      | ICEGCLINIC; Centro Oncología de Precisión (COP); K2 Oncology SPA; Oncovida S.A.                                              | Aprobado - Activo |
| 2024031401    | "Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo de seralutinib en inhalación oral para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar (HAP)" GB002-3102                                                                                                                | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                           | Aprobado - Activo |
| 001-24-PRT    | "Estudio clínico de biodisponibilidad comparativa, para evaluar la intercambiabilidad entre el medicamento de prueba Hierro sacarosa, solución inyectable 100 mg/ 5 mL, con respecto al producto innovador del mercado farmacéutico."                                                                                    | Pharma Control Chile SpA.                                                                                                    | Aprobado - Activo |
| 002-23        | Estudio clínico de fase I para determinar el grado de absorción plasmática del producto en crema con cannabidiol (CBD 0,15%), romero y árnica (0,015%).                                                                                                                                                                  | Pharma Control Chile SpA.                                                                                                    | Aprobado - Activo |
| 1/FUESAE      | "Efectos del entrenamiento de fuerza muscular en la salud mental, composición corporal y capacidad física de adolescentes de Colegios de Puente Alto"                                                                                                                                                                    | FUNDACION INSTITUTO PROFESIONAL DUOCUC                                                                                       | Aprobado - Activo |
| 1368-0130     | "Estudio de extensión para evaluar el tratamiento a largo plazo con spesolimab en pacientes con hidradenitis supurativa (HS)"                                                                                                                                                                                            | Clinica Dermacross S.A.                                                                                                      | Aprobado - Activo |
| 21CVID-171869 | Suplemento alimenticio basado en propiedades de las semillas de pino radiata para la modulación de apetito                                                                                                                                                                                                               | Laboratorio Koch Limitada                                                                                                    | Aprobado - Activo |
| 230LE303      | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de litifilimab (BIB059) en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus             | CeCim - Biocinetic                                                                                                           | Aprobado - Activo |



|                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                    |                         |
|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| 70033093ACS3003 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, estudio dirigido por eventos para demostrar la eficacia y la seguridad de Milvexian, un inhibidor oral del factor Xla, después de un síndrome coronario agudo reciente                                                                                             | Hospital Las Higueras                                                                                                                              | Cerrado                 |
| 70033093AFL3002 | Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, de grupos paralelos y control activo para evaluar la eficacia y la seguridad de milvexian, un inhibidor oral del factor Xla, en comparación con apixabán en pacientes con fibrilación auricular                                                                    | Hospital Las Higueras                                                                                                                              | Cancelado               |
| AB-01-004       | Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico que compara la eficacia, la seguridad y la inmunogenia del biosimilar de Abatacept propuesto (DRL_AB) con Orenicia® administrado por vía intravenosa como suplemento del metotrexato en el tratamiento de pacientes con artritis reumatoide de moderada a grave                         | CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; ENROLL SPA                                                                                                            | Aprobado - Activo       |
| ABP234-20210033 | "Estudio aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia, farmacocinética, seguridad e inmunogenicidad entre ABP 234 y Keytruda® (pembrolizumab) en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas avanzado o metastásico"                                                                                         | Oncovida S.A.                                                                                                                                      | Aprobado - Activo       |
| ACP-204-006     | Protocolo maestro para tres estudios independientes, de inscripción continua, por doble ciegos, controlados con placebo sobre la eficacia y seguridad de ACP-204 en adultos con psicosis por enfermedad de Alzheimer                                                                                                                     | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Especialidades Médicas LYS; PSICOMED ESTUDIOS MEDICOS CIA LTDA | Aprobado - Activo       |
| ACP-204-008     | Estudio de extensión abierta de 52 semanas de ACP-204 en adultos que padecen psicosis por enfermedad de Alzheimer                                                                                                                                                                                                                        | PSICOMED ESTUDIOS MEDICOS CIA LTDA; Especialidades Médicas LYS                                                                                     | Aprobado - Activo       |
| ACT17841        | Estudio de fase 2 de tratamiento de grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de SAR444656 en participantes adultos con hidradenitis supurativa de moderada a grave                                                                                                                     | Clinica Dermacross S.A.; Centro Médico Skin Med SPA; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                       | Pendiente de aprobación |
| ACT18018        | Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, y prueba de concepto para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de itepekimab en participantes con bronquiectasias no asociada a fibrosis quística                                                                                        | CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; ENROLL SPA; Centro de Investigación del Maule SpA                                                               | Aprobado - Activo       |
| ACT18064        | Estudio clínico tipo paraguas, de grupos paralelos, de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de frexalimab, SAR442970 y rilzabrutinib en participantes de 16 a 75 años con glomeruloesclerosis focal y segmentaria o enfermedad de cambios mínimos primarias | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                 | Aprobado - Activo       |



|                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                   |                         |
|-------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| ACT18301          | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 2 grupos para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de lunsekimig subcutáneo (SAR443765) en participantes adultos con asma de alto riesgo que actualmente no son elegibles para el tratamiento biológico.                                             | Centro de Investigación del Maule SpA; CIMER; Sociedad Médica SyG SpA; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; ENROLL SPA; Clínica MEDS La Dehesa; Centro de Investigación Clínica del Sur; Sociedad Profesional de Servicios Médicos Acevedo y Reyes SPA (ONCOCENTRO) | Aprobado - Activo       |
| ACT18368          | Estudio de fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico de 52 semanas que evalúa la seguridad y la eficacia de SAR442970, una molécula NANOBODY® doble anti-TNF- $\alpha$ y anti-OX40L para la conservación de la función de las células $\beta$ pancreáticas en adultos y adolescentes con diabetes tipo 1 diagnosticada recientemente | CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas; Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada                                                                                                                                                                | Aprobado - Activo       |
| ACT18421          | Estudio de prueba de concepto, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de itepekimab en participantes con rinosinusitis crónica sin pólipos nasales controlada inadecuadamente                                                                                                                    | Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada; Centro de Investigación Clínica del Sur; CIMER                                                                                                                                                                        | Aprobado - Activo       |
| AK-US-001-0106    | Un estudio fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo que evalúa la seguridad y eficacia de la efruxifermina en sujetos con cirrosis compensada debido a esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)/ esteatohepatitis asociada a disfunción metabólica (EHDM).                                                                                              | Centro de Estudios Clínicos e Investigación Médica (CECIM)                                                                                                                                                                                                        | Aprobado - Activo       |
| ALXN1210-IgAN-320 | " Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Ravulizumab en participantes adultos con nefropatía por inmunoglobulina A (IgAN)". ALXN1210 IgAN 320                                                                                                                                                  | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                                                                                | Aprobado - Activo       |
| ANT-010           | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de abelacimab en pacientes de riesgo alto con fibrilación auricular que se considera no aptos para la anticoagulación oral (LILAC)                                                                                  | Biocenter                                                                                                                                                                                                                                                         | Aprobado - Activo       |
| AP063-003         | Ensayo aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, de equivalencia, multicéntrico, de fase III para comparar la eficacia, la seguridad y la inmunogenia de AP063 con Herceptin® en participantes con cáncer de mama HER2+                                                                                                                                         | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Centro de estudios clinicos SAGA                                                                                                                                              | Pendiente de aprobación |



|                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                    |                         |
|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| ARC-21           | Ensayo clínico de fase 2 para evaluar la seguridad y eficacia de los tratamientos combinados en pacientes con neoplasias malignas avanzadas del tracto gastrointestinal superior (EDGE-Gástrico)                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Centro de estudios clínicos SAGA; Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Clínica Universidad Católica Del Maule Limitada.      | Aprobado - Activo       |
| ARCTX/2024042201 | " Estudio prospectivo, multicéntrico, de grupo único, sobre la factibilidad de uso del Catéter de Enfriamiento Arctx en pancreatitis aguda leve." (ARCTX)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                 | Aprobado - Activo       |
| AR-DEX-22-02     | Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del dexpropimexol administrado por vía oral durante 52 semanas en participantes con asma eosinofílica grave (EXHALE-3)                                                                                                                                                                                                                                       | Medwal Investigaciones; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; CENTRO DE INVESTIGACION CURICO Y COMPANIA LIMITADA                | Aprobado - Activo       |
| ARGX-113-2306    | Ensayo clínico de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con una extensión abierta para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de Efgartigimod PH20 administrado por vía subcutánea mediante jeringa precargada en pacientes adultos con enfermedad de Sjögren primaria                                                                                                                                                                                  | ENROLL SPA; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                                            | Pendiente de aprobación |
| ARGX-113-2317    | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad, farmacodinámica, farmacocinética e inmunogenicidad de efgartigimod PH20 s.c. en participantes adultos con esclerosis sistémica                                                                                                                                                                                                                       | CeCim - Biocinetic; Centros de estudios clínicos Victoria Ltda; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC) | Aprobado - Activo       |
| D7552C00001      | Estudio de fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Atuliflapon administrado por vía oral una vez al día durante doce semanas en adultos con asma no controlada de moderada a grave; Estudio de fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de atuliflapon administradas por vía oral una vez al día durante doce semanas en adultos con asma no controlada de moderada a grave | SERVICIOS PROFESIONALES SMOLAM LTDA; Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada)                        | Aprobado - Activo       |
| BHV7000-201      | Estudio de fase 2, global, multicéntrico, de seguridad a largo plazo diseñado para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de BHV-7000 en sujetos con epilepsia de inicio focal refractaria                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Centros de estudios clínicos Victoria Ltda                                                                                                         | Aprobado - Activo       |
| BHV7000-302      | Estudio de fase 2/3 multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Centros de estudios clínicos Victoria Ltda                                                                                                         | Aprobado - Activo       |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                         |                         |
|---------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
|               | tolerabilidad del BHV-7000 en sujetos con epilepsia de inicio focal refractaria                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                         |                         |
| BIO89-100-231 | Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de pegozafermina en sujetos con hipertrigliceridemia severa (SHTG)                                                                                                                                                                                                                                                         | CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                                                                                             | Aprobado - Activo       |
| BO43249       | ESTUDIO DE FASE I-III, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MÚLTIPLES TRATAMIENTOS EN COHORTES DE PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS EN ESTADIO I-III RESECCABLE, SELECCIONADOS SEGÚN EL ESTADO DE SUS BIOMARCADORES.                                                                                                                                                                           | K2 Oncology SPA;<br>Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                  | Aprobado - Activo       |
| BX43361       | "ESTUDIO DE SELECCIÓN MAESTRO PARA DETERMINAR EL ESTADO DE BIOMARCADORES Y LA POSIBLE ELEGIBILIDAD PARA EL ENSAYO EN PACIENTES CON TUMORES MALIGNOS"                                                                                                                                                                                                                                                                                    | K2 Oncology SPA                                                                                                                                                                         | Aprobado - Activo       |
| C4391022      | Estudio intervencional, abierto, aleatorizado, multicéntrico, de fase 3 de PF-07220060 más fulvestrant comparado con la elección de terapia del investigador en participantes mayores de 18 años con cáncer de mama avanzado/metastásico positivo para receptores hormonales y negativo para HER2 cuya enfermedad progresó después de la terapia previa basada en inhibidores de CDK 4/6                                                | ICEGCLINIC; JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas; CeCim - Biocinetic; Clinica Universidad Catolica Del Maule Limitada. | Aprobado - Activo       |
| C4391024      | Estudio Intervencional de Fase 3, Aleatorizado, Abierto y Multicéntrico de PF-07220060 Combinado con Letrozol en Comparación con el Inhibidor CDK4/6 Combinado con Letrozol en Participantes Mayores de 18 años con Cáncer de Mama Metastásico/Avanzado, Receptor Hormonal (HR) Positivo y HER-2 Negativo que No Han Recibido ningún Tratamiento Anticancerígeno Sistémico Previo para la Enfermedad Metastásica/Avanzada (FourLight-3) | ICEGCLINIC                                                                                                                                                                              | Pendiente de aprobación |
| CA047-1009    | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de BMS-986315 y nivolumab en combinación con quimioterapia frente a nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en estadio IV o recurrente                                                                                                                                         | Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda                                                                                                                                                 | Cancelado               |
| CA056-025     | Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ACE-536) versus epoetina alfa para el tratamiento de la anemia por síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según el Sistema Internacional de Puntaje Pronóstico Revisado (IPSS-R) en participantes sin tratamiento previo con agentes estimulantes de la eritropoyesis                                 | ENROLL SPA;<br>Inmunocel                                                                                                                                                                | Aprobado - Activo       |



|              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                                                                                                             |                   |
|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|              | (ESA) que no dependen de transfusiones (NTD)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                             |                   |
| CA058-1019   | Estudio de Fase 3, aleatorizado, multicéntrico, abierto, para evaluar la eficacia y la seguridad de alnuctamab en comparación con regímenes de tratamiento estándar en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM) - ALUMMINATE RRMM "                                                                                                                    | Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Inmunocel spa                                                    | Aprobado - Activo |
| CA073-1020   | Estudio de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que compara la eficacia y la seguridad de golcadomida más quimioterapia R-CHOP frente a placebo más quimioterapia RCHOP en participantes con linfoma de células B grandes de alto riesgo no tratado previamente (GOLSEEK-1).                                                                 | Inmunocel spa; Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus                                                    | Aprobado - Activo |
| CA073-1022   | "Estudio de Fase 2, aleatorizado, abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de golcadomida en combinación con rituximab en participantes con linfoma folicular en estadio avanzado recientemente diagnosticado (GOLSEEK-2)"                                                                                                                                                 | Inmunocel spa                                                                                                               | Aprobado - Activo |
| CA209-8TT    | Estudio pantumoral para tratamiento a largo plazo de pacientes con cáncer que han participado en protocolos patrocinados por BMS que investigan Nivolumab y otras terapias contra el cáncer                                                                                                                                                                                       | JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER                                                                               | Aprobado - Activo |
| CA224-1093   | Estudio aleatorizado, abierto, de Fase 3, de la combinación de dosis fija de nivolumab + relatimab con quimioterapia versus pembrolizumab con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas, no escamoso, (NSQ), en Estadio IV o recurrente y con una expresión de PD-L1 en las células tumorales del 1% al 49%. | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda | Aprobado - Activo |
| CA245-0001   | "Ensayo de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, de BMS-986489 (combinación de dosis fija de BMS-986012 + nivolumab) en combinación con carboplatino más etopósido versus atezolizumab en combinación con carboplatino más etopósido como terapia de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células pequeñas en estadio extendido (TIGOS)" CA245-0001 | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                          | Aprobado - Activo |
| CB8025-41837 | Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto del seladelpar en los resultados clínicos en pacientes con colangitis biliar primaria (CBP) y cirrosis compensada                                                                                                                                                                                | CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                                 | Aprobado - Activo |
| CDX0159-13   | Un estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del barzolvolimab en pacientes con urticaria crónica                                                                                                                                                                                                             | Clinica Dermacross S.A.; ENROLL SPA; MEDICAL SKIN CENTER; Hospital Base Osorno                                              | Aprobado - Activo |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                      |                         |
|---------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
|               | espontánea que permanecen sintomáticos a pesar del tratamiento con antihistamínicos H1 (EMBARQ – CSU2)                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                      |                         |
| CJPB898A12301 | Un estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para comparar la farmacocinética, eficacia, seguridad e inmunogenicidad de JPB898 (biosimilar propuesto de nivolumab) y Opdivo® con licencia en EE. UU. y autorización de la UE en combinación con Yervoy® en participantes con melanoma avanzado no tratado (no resecable/ metastásico)."           | Centro Oncología de Precisión (COP); K2 Oncology SPA                                                                                                                                                                                                                 | Aprobado - Activo       |
| COFARICAV-01  | PROYECTO PARA VALORAR EL GRADO DE CONTROL DE LOS FACTORES DE RIESGO CARDIOVASCULARES EN PACIENTES DE ALTO RIESGO CARDIOVASCULAR EN CONDICIONES DE PRACTICA CLINICA HABITUAL                                                                                                                                                                                     | CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas                                                                                                                                                                                                               | Aprobado - Activo       |
| CQFCADOL01    | Asociación entre polimorfismos genéticos involucrados en la farmacocinética y farmacodinamia de los fármacos opioides y la respuesta al dolor en pacientes con cáncer de colon                                                                                                                                                                                  | Laboratorio de Carcinogénesis Química y Farmacogenética, Facultad de Medicina, Universidad de Chile                                                                                                                                                                  | Aprobado - Activo       |
| CT-P51 3.1    | Estudio de fase 3, doble ciego, aleatorizado, con control activo, en grupos paralelos, para comparar la eficacia y la seguridad de CT-P51 y Keytruda en combinación con quimioterapia con platino-pemetrexed en pacientes con cáncer de pulmón metastásico de células no pequeñas no escamoso sin tratamiento previo                                            | Centro de estudios clínicos SAGA; Oncovida S.A.                                                                                                                                                                                                                      | Pendiente de aprobación |
| D346BC00001   | Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de anifrolumab en adultos con lupus eritematoso cutáneo crónico y/o subagudo que son refractarios y/o intolerantes a la terapia antipalúdica                                                                                     | Hospital Base Osorno; Centro Médico Skin Med SPA                                                                                                                                                                                                                     | Aprobado - Activo       |
| D5989C00001   | Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, de Grupos Paralelos, Multicéntrico para Evaluar la Eficacia del Inhalador de Dosis Medida de Budesonida, Glicopirronio y Fumarato de Formoterol en Comparación con el MDI de Glicopirronio y Fumarato de Formoterol en los Resultados Cardiopulmonares en la Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (THARROS). | CENTRO DE INVESTIGACION CURICO Y COMPANIA LIMITADA; Hospital Victoria; Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada); CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; Centros de estudios clínicos Victoria Ltda; Clínica MEDS La Dehesa | Aprobado - Activo       |



|             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                   |                         |
|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| D6402C00012 | Estudio de fase III, aleatorizado y doble ciego para evaluar el efecto de Balcinrenona/Dapagliflozina, en comparación con Dapagliflozina, sobre el riesgo de eventos de insuficiencia cardíaca y muerte cardiovascular en pacientes con insuficiencia cardíaca y deterioro de la función renal.                                                                                                                                                                                                                    | Centros de estudios clínicos Victoria Ltda; Hospital Victoria; ENROLL SPA; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; SERVICIOS PROFESIONALES SMOLAM LTDA; Hospital Regional de Antofagasta; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC) | Aprobado - Activo       |
| D6405C00002 | Estudio de fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y de búsqueda de dosis para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de balcinrenona en combinación con dapagliflozina en comparación con dapagliflozina en pacientes con enfermedad renal crónica y albuminuria.                                                                                                                                                                                                                              | SERVICIOS PROFESIONALES SMOLAM LTDA; Hospital Victoria; Universidad de los Andes                                                                                                                                                                                  | Cerrado                 |
| D6830C00003 | Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de múltiples niveles de administración de dosis de AZD8630 por vía inhalatoria una vez al día durante 12 semanas en adultos con asma no controlada y riesgo de agudizaciones. (LEVANTE)                                                                                                                                                                                                                | ENROLL SPA                                                                                                                                                                                                                                                        | Pendiente de aprobación |
| D6972C00003 | Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado activamente para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de baxdrostat en combinación con dapagliflozina en comparación con dapagliflozina sola en la progresión de la enfermedad renal crónica (CKD) en participantes con CKD e hipertensión arterial                                                                                                                                                                                          | SERVICIOS PROFESIONALES SMOLAM LTDA; Hospital Victoria                                                                                                                                                                                                            | Aprobado - Activo       |
| D7830C00004 | Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AZD2693 en participantes con esteatohepatitis no alcohólica (NASH) no cirrótica con fibrosis que son portadores del alelo de riesgo PNPLA3 rs738409 148M                                                                                                                                                                                                               | Hospital San Juan de Dios de La Serena                                                                                                                                                                                                                            | Aprobado - Activo       |
| D8535C00001 | Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endocrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio-alto o alto de recurrencia que han completado el tratamiento locorregional definitivo y no tienen evidencia de enfermedad | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Clínica Puerto Montt; ICEGCLINIC; Clínica CIDO; Oncovida S.A.; Biocenter                                                                                                      | Aprobado - Activo       |



|                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                  |                   |
|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| D9180C00008     | Un estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de administración crónica, de grupos paralelos y de extensión controlada con placebo para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo de tozorakimab en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) con antecedentes de exacerbaciones (PROSPERO)                                                                                              | Medwal Investigaciones                                                                                                                           | Aprobado - Activo |
| D9180C00012     | Estudio de Fase III, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego, de Dosificación Crónica, de Grupos Paralelos, Controlado con Placebo para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Tozorakimab en Participantes con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) Sintomática con Antecedentes de Exacerbaciones de la EPOC (MIRANDA).                                                                                                     | CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; CEC Centro Estudios Clínicos; Medwal Investigaciones                                                          | Aprobado - Activo |
| D928FC00001     | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Ravulizumab en participantes adultos con nefropatía por inmunoglobulina A (IgAN)                                                                                                                                                                                                                                          | SERVICIOS PROFESIONALES SMOLAM LTDA                                                                                                              | Aprobado - Activo |
| D9690C00005     | Estudio de fase IIa, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de AZD7798 en pacientes con enfermedad de Crohn de moderada a severa. (AMALTHEA); Estudio de fase IIa, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de AZD7798 en pacientes con enfermedad de Crohn de moderada a severa                                                                                  | Medwal Investigaciones; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Hospital Las Higueras de Talcahuano. | Aprobado - Activo |
| D9722C00001     | Estudio de fase III, aleatorizado y de etiqueta abierta de saruparib (AZD5305) más camizestrant en comparación con la elección del médico de inhibidor CDK4/6 más endocrinoterapia o más camizestrant para el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de mama avanzado con mutaciones BRCA1, BRCA2 o PALB2, positivo para receptores hormonales y negativo para HER2 (IHC 0, 1+, 2+/ ISH no amplificado) (EvoPAR-Breast01) | Oncovida S.A.; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                | Aprobado - Activo |
| D9723C00001     | Estudio de fase III aleatorizado, de 2 cohortes, doble ciego, controlado con placebo de AZD5305 en combinación con nuevos agentes hormonales elegidos por el médico en pacientes con cáncer de próstata metastásico HRRm y sin HRRm sensible a la castración (EvoPAR-Prostate01)                                                                                                                                                        | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); ICEGCLINIC                                                   | Aprobado - Activo |
| DCC-2618-03-003 | Estudio de etiqueta abierta, multicéntrico, aleatorizado, de fase 3 e internacional de ripretinib frente a sunitinib en pacientes con tumor de estroma gastrointestinal (TEGI) avanzado con mutación en el exón 11 del gen KIT y mutaciones concurrentes en los exones 17 y/o 18 del gen KIT, que recibieron tratamiento previo con imatinib (INSIGHT)                                                                                  | Centro Oncología de Precisión (COP); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red Salud UC Christus                                                      | Aprobado - Activo |



|                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                               |                                                                  |
|----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------|
| Debio 4326-301 | Estudio de fase 3, multicéntrico, abierto, y de brazo único para evaluar la eficacia, la seguridad y la farmacocinética de Debio 4326, una formulación de triptorelina de 12 meses, en participantes pediátricos que reciben tratamiento con agonistas de la hormona liberadora de gonadotropina para la pubertad precoz central | ENDOMET SERVICIOS DE INVESTIGACION ENDOCRINO METABOLICAS SPA                                                                                                                                                  | Aprobado - Activo                                                |
| DRI17821       | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis, para evaluar la eficacia y la seguridad de SAR441566 más metotrexato en adultos con artritis reumatoidea de moderada a severa.                                                                                                  | CeCim - Biocinetic                                                                                                                                                                                            | Aprobado - Activo                                                |
| DRI17963       | Estudio de fase 2a/b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para investigar la eficacia y la seguridad de amlitelimab subcutáneo en pacientes adultos con enfermedad celíaca que no responde a tratamiento como complemento de una dieta sin gluten                                             | Universidad de los Andes; Hospital Las Higueras de Talcahuano.; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Medwal Investigaciones                                    | Aprobado - Activo                                                |
| DRI18180       | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 3 grupos, multinacional, multicéntrico, de prueba de concepto para evaluar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con amlitelimab mediante inyección subcutánea en participantes adultos con alopecia areata grave           | Clinica Dermacross S.A.; Centro Médico Skin Med SPA; Sociedad Estudios Clínicos Canadá Chile Ltda. (Centro Internacional del Estudios Clínicos CIEC); Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada | Aprobado - Activo                                                |
| DRI18212       | Estudio de fase 2, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de rango de dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de SAR441566 en adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa.                                                                                             | Centro de Estudios Clínicos e Investigación Médica (CECIM); Clinica Dermacross S.A.; Hospital Las Higueras de Talcahuano.                                                                                     | Aprobado - Activo ; Pendiente de aprobación (Clínica Dermacross) |
| DS7300-203     | Estudio de fase 2, pantumoral y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad del ifinatamab deruxtecán (I DXd) en participantes con tumores sólidos recurrentes o metastásicos (IDEate-Pantumor02).                                                                                                                           | Biocenter; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                 | Aprobado - Activo                                                |
| EFC16819       | Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, con doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR440340/REGN3500/itepekimab (AcMo anti-IL-33) en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) de moderada a grave"                                 | Medwal Investigaciones                                                                                                                                                                                        | Aprobado - Activo                                                |
| EFC17236       | Estudio de fase 3, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de riliprubart en participantes con polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica refractaria                                                                                                                               | Clínica MEDS La Dehesa                                                                                                                                                                                        | Aprobado - Activo                                                |



|          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                      |                   |
|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| EFC17559 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 3 grupos, multinacional, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con amlitelimab mediante inyección subcutánea en participantes de 12 años a más con dermatitis atópica de moderada a severa                                                                                                                                                                         | Clinica Dermacross S.A.; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); MEDICAL SKIN CENTER; ENROLL SPA; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; Hospital Base Osorno; Hospital Las Higueras de Talcahuano.    | Aprobado - Activo |
| EFC17560 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 3 grupos, multinacional, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con amlitelimab mediante inyección subcutánea en participantes de 12 años o más con dermatitis atópica de moderada a severa.                                                                                                                                                                        | Clinica Dermacross S.A.; Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; CEC Centro Estudios Clínicos; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda                                                                                                    | Aprobado - Activo |
| EFC17561 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 3 grupos, multinacional, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de amlitelimab mediante inyección subcutánea en participantes de 18 años o más con dermatitis atópica de moderada a severa en tratamiento de base con corticoesteroides tópicos.                                                                                                                                      | Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); MEDICAL SKIN CENTER; ENROLL SPA; Centro Médico Skin Med SPA; Hospital Base Osorno; Hospital Las Higueras de Talcahuano. | Aprobado - Activo |
| EFC17599 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 3 grupos, multinacional, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de amlitelimab mediante inyección subcutánea en participantes de 12 años o más con dermatitis atópica (AD) de moderada a severa que reciben corticoesteroides tópicos de base y que han tenido una respuesta inadecuada al tratamiento previo con agentes biológicos o con inhibidores de la cinasa Jano (JAK) orales | Centro Médico Skin Med SPA; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                                                              | Aprobado - Activo |
| EFC17600 | Estudio de extensión de 48 semanas de fase III, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la respuesta al tratamiento y la seguridad de dos pautas posológicas de amlitelimab administradas en monoterapia mediante inyección subcutánea en participantes de 12 años o más con dermatitis atópica de moderada a severa                                                                                                    | Clinica Dermacross S.A.; Centro Médico Skin Med SPA; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; MEDICAL SKIN CENTER; Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada; ENROLL SPA; Hospital Base                                                             | Aprobado - Activo |



|          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                |                                                      |
|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|
|          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Osorno; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; Hospital Las Higueras de Talcahuano.; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; CEC Centro Estudios Clínicos; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC) |                                                      |
| EFC18365 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos para investigar la eficacia y la seguridad de dupilumab para el tratamiento del prurito del liquen simple crónico (LSC) en adultos                                                                          | Clínica Dermacross S.A.; Centro Médico Skin Med SPA; Sociedad Estudios Clínicos Canadá Chile Ltda. (Centro Internacional del Estudios Clínicos CIEC)                                                                           | Aprobado - Activo                                    |
| EFC18366 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos para investigar la eficacia y la seguridad de dupilumab para el tratamiento del prurito del liquen simple crónico (LSC) en adultos                                                                          | Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                                                                                            | Aprobado - Activo                                    |
| EFC18418 | Ensayo de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 52 semanas para investigar la eficacia, la seguridad y tolerabilidad de itepekimab en participantes adultos con rinosinusitis crónica con pólipos nasales controlada inadecuadamente                      | Centro de Investigación del Maule SpA                                                                                                                                                                                          | Aprobado - Activo                                    |
| EFC18419 | CEREN-2/ EFC18419 Ensayo de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de 52 semanas para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de itepekimab en participantes adultos con rinosinusitis crónica con pólipos nasales controlada inadecuadamente | Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada                                                                                                                                                                                     | Aprobado - Activo                                    |
| GA45329  | ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO Y CON CONTINUACIÓN DEL TRATAMIENTO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO DE INDUCCIÓN Y DE MANTENIMIENTO CON RO7790121 EN LOS PACIENTES CON COLITIS ULCEROSA ACTIVA DE MODERADA A GRAVE                      | Medwal Investigaciones; Universidad de los Andes                                                                                                                                                                               | Aprobado - Activo                                    |
| GA45330  | "Estudio de fase III, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento de inducción con RO7790121 en pacientes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave " GA45330                                                                    | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                                             | Aprobado - Activo                                    |
| GA45331  | ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE CONTINUACIÓN DEL TRATAMIENTO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO DE INDUCCIÓN Y DE                                                                                                                    | Universidad de los Andes; Medwal Investigaciones                                                                                                                                                                               | Aprobado - Activo; Pendiente de Aprobación (Medwall) |



|                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                 |                         |
|-----------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
|                 | MANTENIMIENTO CON RO7790121 EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE CROHN ACTIVA DE MODERADA A GRAVE                                                                                                                                                                                           |                                                                                                                                                                 |                         |
| GA45332         | "ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO DE INDUCCIÓN CON RO7790121 EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE CROHN ACTIVA DE MODERADA A GRAVE" GA45332                                                 | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                              | Aprobado - Activo       |
| GB002-3102      | Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo de soralutinib en inhalación oral para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar (HAP)                                                                                          | ENROLL SPA                                                                                                                                                      | Aprobado - Activo       |
| GB43374         | Estudio de fase III, de extensión abierta, para evaluar la seguridad a largo plazo de astegolimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica                                                                                                                            | Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada)                                                                          | Aprobado - Activo       |
| GLPG3667-CL-214 | "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinámica de GLPG3667 administrado por vía oral una vez al día durante 24 semanas en participantes adultos con dermatomiositis" | MEDICAL SKIN CENTER                                                                                                                                             | Pendiente de aprobación |
| GLPG3667-CL-215 | Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar eficacia, seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinámica del GLPG3667 administrado por vía oral en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.                        | Sociedad Estudios Clínicos Canadá Chile Ltda. (Centro Internacional del Estudios Clínicos CIEC); CeCim - Biocinetic; Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada | Aprobado - Activo       |
| GraceV1         | Dispositivo médico para la reducción de temblores en pacientes con trastornos del movimiento, Proyecto GRACE                                                                                                                                                                          | Clinit                                                                                                                                                          | Pendiente de aprobación |
| GS-US-563-5926  | Estudio de fase 3, aleatorizado, con control activo y de etiqueta abierta para evaluar el cambio a un tratamiento oral semanal de islatravir/lenacapavir en personas con VIH-1 que están virológicamente suprimidas con el tratamiento de referencia                                  | Centros Médicos Espacio Eme; Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.                                                                           | Aprobado - Activo       |
| GTM-012         | Creación de Anastomosis de Compresión de Lado a Lado Utilizando el Sistema GT Metabolic MagDI en Chile para Lograr la Desviación de Duodenoileostomía en Adultos con Obesidad y con o sin Diabetes Mellitus Tipo 2 (Estudio MagDI Chile)                                              | Clínica MEDS La Dehesa                                                                                                                                          | Aprobado - Activo       |
| HZNP-DAZ-303    | Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de dazodalibep en participantes con síndrome de Sjögren con síntomas de moderado a grave                                                                                    | CeCim - Biocinetic; ONCOCENTRO APYS.; ENROLL SPA; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                   | Aprobado - Activo       |



|                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                 |                   |
|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| HZNP-HZN-825-302 | Estudio de extensión abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa                                                                                                                                                                                       | ONCOCENTRO APYS.; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                               | Aprobado - Activo |
| ID-064A302       | ID-064A302 OPUS-2 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en grupos paralelos y controlado con placebo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de cenerimod en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico (LES) de moderado a severo además del tratamiento de base                                            | Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada                                                                                                                                                                                      | Aprobado - Activo |
| ID-064A303       | Estudio de extensión fase III, multicéntrico, abierto, de un solo grupo para evaluar la seguridad y tolerabilidad a largo plazo de cenerimod en conjunto con la terapia de base, en pacientes adultos con lupus eritematoso sistémico (LES) de moderado a severo                                                                                      | Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.                                                                                                                                                                        | Aprobado - Activo |
| ID-076A301       | Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de selatogrel subcutáneo autoadministrado para la prevención de cualquier causa de muerte y el tratamiento del infarto agudo de miocardio en sujetos con antecedentes recientes de infarto agudo de miocardio | Centro De Estudios Clínicos Suecia SpA; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                             | Aprobado - Activo |
| IM011247         | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en participantes con lupus eritematoso sistémico (LES) activo                                                                                                                                                         | Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                                                                                                                                         | Aprobado - Activo |
| IM027068         | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de BMS-986278 en participantes con fibrosis pulmonar idiopática                                                                                                                                         | CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; Centro de Investigación del Maule SpA; Universidad de los Andes; CENTRO DE INVESTIGACION CURICO Y COMPANIA LIMITADA; CEC Centro Estudios Clinicos                                            | Aprobado - Activo |
| IM0271015        | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de BMS-986278 en participantes con fibrosis pulmonar progresiva                                                                                                                                         | CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; Centro de Investigación del Maule SpA; Universidad de los Andes; CENTRO DE INVESTIGACION CURICO Y COMPANIA LIMITADA; CEC Centro Estudios Clinicos; Sociedad Profesional de Servicios Médicos | Aprobado - Activo |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                    |                                               |
|---------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|
|               |                                                                                                                                                                                                                                                                               | Acevedo y Reyes SPA<br>(ONCOCENTRO)                                                                                                                                                |                                               |
| INCB54707-305 | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de la eficacia y la seguridad de povorcitinib en participantes con prurigo nodular                                                                                                                      | Centro Médico Skin Med SPA; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                                                            | Aprobado - Activo                             |
| JZP598-302    | Ensayo aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluar la eficacia y la seguridad de zanidatamab con el tratamiento de referencia comparado con el tratamiento de referencia solo para el cáncer avanzado de las vías biliares HER2-positivo                                  | JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; Clínica Puerto Montt; Oncovida S.A.                                                                                                 | Aprobado - Activo                             |
| KL264-01      | Estudio de fase I-II, primero en seres humanos, del SKB264 en pacientes con tumores sólidos localmente avanzadosno resecables/metastásicos que no responden a las terapias estándar disponibles                                                                               | JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; Centro de estudios clinicos SAGA; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Oncovida S.A. | Aprobado - Activo;<br>Cerrado (James Lind C.) |
| LTS17231      | Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la eficacia a largo plazo de lunsekimig subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que participaron en el estudio DRI16762                                                        | Centro de Investigación del Maule SpA; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; ENROLL SPA; Inmunocel spa; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA; CEC Centro Estudios Clínicos                     | Aprobado - Activo                             |
| LTS17367      | Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes con dermatitis atópica de moderada a severa que participaron en ensayos clínicos previos de amlitelimab. | Clínica Dermacross S.A.; Centro Médico Skin Med SPA; Sociedad Estudios Clínicos Canadá Chile Ltda. (Centro Internacional del Estudios Clínicos CIEC)                               | Aprobado - Activo                             |
| LTS17789      | Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes mayores de 12 años con dermatitis atópica de moderada a severa.                                  | Clínica MEDS La Dehesa; Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada                                                                                                                 | Aprobado - Activo                             |
| LTS18133      | Estudio de extensión doble ciego para evaluar la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de itepekimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica que participaron en los estudios clínicos EFC16750 o EFC16819                                              | Centro de Investigación del Maule SpA; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; CEC Centro Estudios Clínicos; Medwal Investigaciones; Sociedad Médica SyG                                | Aprobado - Activo                             |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                 |                                                                       |
|---------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|
|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | SpA; CLINICAL<br>RESEARCH CHILE SPA                                                                                             |                                                                       |
| M17-380       | "Estudio M17-380: "Estudio de fase 3, abierto, con cegamiento para el evaluador de eficacia, para comparar la seguridad y eficacia de upadacitinib con dupilumab en niños de 2 a menos de 12 años con dermatitis atópica de moderada a grave (START UP)".                                                                                          | Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                                         | Pendiente de aprobación                                               |
| M19-044       | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de Upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con vitíligo no segmentario que son elegibles para terapia sistémica                                                                                                    | Centro Médico Skin Med SPA; Hospital Victoria; Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada; Clínica Dermacross S.A. | Cancelado                                                             |
| M20-465       | " Estudio de fase3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Lutikizumab (ABT-981) en sujetos adultos y adolescentes con Hidradenitis Supurativa de moderada a grave".                                                                                                             | Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada                                                                         | Aprobado - Activo                                                     |
| M23-699       | Programa de fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de Upadacitinib en sujetos con LES activo de moderado a grave                                                                                                                                                                                                                              | Inmunocel spa                                                                                                                   | Aprobado - Activo                                                     |
| M23-703       | Estudio multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la seguridad y la eficacia de Lutikizumab para el tratamiento de inducción y mantenimiento en sujetos con colitis ulcerosa activa de moderada a severa                                                                                                                                           | Hospital Las Higueras de Talcahuano.                                                                                            | Pendiente de aprobación                                               |
| M23-721       | Estudio aleatorizado, de fase 2/3 para evaluar la dosis óptima, la seguridad y la eficacia de livmoniplimab en combinación con budigalimab más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia en el cáncer de pulmón de células no pequeñas (Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer, NSCLC) metastásico no escamoso no tratado: LIVIGNO-4 | Clinica CIDO; Universidad de los Andes                                                                                          | Aprobado - Activo; Pendiente de aprobación (Universidad de los Andes) |
| M23-784       | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento de inducción subcutánea con Risankizumab en sujetos con enfermedad de Crohn activa de moderada a severa                                                                                                             | Clinica Dermacross S.A.; Centros Médicos Espacio Eme; Universidad de los Andes; Medwal Investigaciones                          | Aprobado - Activo                                                     |
| MB12-C-01-22  | Estudio multicéntrico, multinacional, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la farmacocinética, la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de MB12 (biosimilar propuesto de pembrolizumab) frente a Keytruda® en sujetos con cáncer de pulmón no microcítico de células no escamosas en estadio IV                                           | ICEGCLINIC                                                                                                                      | Aprobado - Activo                                                     |
| MCLA-158-CL02 | "Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de petosemtamab en comparación con el tratamiento de monoterapia elegido por el                                                                                                                                                                      | Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                             | Aprobado - Activo                                                     |



|               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                         |                   |
|---------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|               | investigador en pacientes tratados previamente con carcinoma de células escamosas incurable, metastásico / recurrente, de cabeza y cuello "                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                         |                   |
| MCLA-158-CL03 | Estudio abierto, aleatorizado, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de petosemtamab más pembrolizumab versus pembrolizumab en el tratamiento de primera línea del carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello PD-L1+ recurrente o metastásico.                                                                                        | Centro Oncología de Precisión (COP); CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas; CeCim - Biocinetic                                                         | Aprobado - Activo |
| MK0472-001    | Estudio clínico de fase 1/1b, de etiqueta abierta, multicéntrico de MK-0472 como monoterapia y tratamiento combinado en participantes con tumores sólidos avanzados                                                                                                                                                                                      | Centro de estudios clínicos SAGA: Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                    | Aprobado - Activo |
| MK0616-015    | Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en la reducción de eventos cardiovasculares adversos graves en participantes con alto riesgo cardiovascular.                                                                                                                          | Biocenter; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; Centro de Investigación Clínica del Sur                                                                                   | Aprobado - Activo |
| MK0616-019    | Estudio de extensión de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia                                                                                                                                                                                                                   | CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); CLINICAL RESEARCH CHILE SPA | Aprobado - Activo |
| MK1022-011    | Estudio de fase 1/2 para evaluar la seguridad y eficacia de patritumab deruxtecán en cánceres gastrointestinales.                                                                                                                                                                                                                                        | Centro Oncología de Precisión (COP); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus                                                                          | Aprobado - Activo |
| MK1026-008    | "Estudio aleatorizado de fase 3 para comparar la eficacia y seguridad de nemtabrutinib frente a quimioinmunoterapia para leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico pequeño no tratados previamente, sin alteraciones de TP53 (BELLWAVE-008)"                                                                                                      | Inmunocel spa                                                                                                                                                           | Aprobado - Activo |
| MK1026-010    | "Estudio aleatorizado, de etiqueta abierta, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de nemtabrutinib (MK-1026) más venetoclax frente a venetoclax más rituximab en participantes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas recidivantes/refractarios después de al menos 1 tratamiento previo (BELLWAVE-010)". | Inmunocel spa                                                                                                                                                           | Aprobado - Activo |
| MK1084-004    | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico de MK-1084 en combinación con pembrolizumab comparado con pembrolizumab más placebo como tratamiento de primera línea en participantes                                                                                                                                                       | Centro Oncología de Precisión (COP); Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda                                                                                            | Aprobado - Activo |



|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                     |                   |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|            | con NSCLC metastásico, con mutación KRAS G12C y TPS de PD-L1 $\geq$ 50%                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                     |                   |
| MK2140-003 | Estudio en fase 2/3, aleatorizado, de etiqueta abierta, con control activo, multicéntrico de zilovertamab vedotina (MK-2140) en combinación con el tratamiento de referencia en participantes con linfoma difuso de células B grandes refractario o recidivante (waveLINE 003).                                                 | Inmunocel spa;<br>Biocenter                                                                         | Aprobado - Activo |
| MK2140-006 | "Estudio basket multicéntrico, de etiqueta abierta y de fase 2 para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2140 como monoterapia y en combinación en participantes con neoplasias de células B agresivas y de bajo grado (waveLINE-006)                                                                                          | Inmunocel spa                                                                                       | Aprobado - Activo |
| MK2140-010 | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico de zilovertamab vedotina (MK-2140) en combinación con R-CHP frente a R-CHOP en participantes con linfoma difuso de células B grandes (DLBCL) que no recibieron tratamiento previo (waveLINE-010)                                                            | Biocenter; Centro de estudios clínicos SAGA;<br>Inmunocel spa                                       | Aprobado - Activo |
| MK2870-004 | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-2870 frente a quimioterapia (docetaxel o pemetrexed) en cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) no escamoso avanzado o metastásico previamente tratado con mutaciones del EGFR u otras alteraciones genómicas                                                | JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; Centro de estudios clínicos SAGA;<br>K2 Oncology SPA | Aprobado - Activo |
| MK2870-010 | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-2870 como agente único y en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer de mama HR+/HER2- metastásico o localmente avanzado irrecsectable                                                                  | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Oncovida S.A.   | Aprobado - Activo |
| MK2870-015 | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico para adenocarcinoma gastroesofágico avanzado/metastásico 3L+ (adenocarcinoma gástrico, adenocarcinoma de la unión gastroesofágica y adenocarcinoma esofágico). | Centro de estudios clínicos SAGA; Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus         | Aprobado - Activo |
| MK2870-019 | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de pembrolizumab adyuvante con o sin MK-2870 en participantes con NSCLC resecable en estadio II a IIIB (N2) que no logran la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino seguida de cirugía                          | Centro de estudios clínicos SAGA                                                                    | Aprobado - Activo |



|            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                               |                         |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| MK2870-020 | " Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de la monoterapia con MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico como tratamiento de segunda línea en participantes con cáncer de cuello uterino recurrente o metastásico (TroFuse-020/GOG-3101/ENGOT- cx20)" MK2870-020 | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                            | Aprobado - Activo       |
| MK2870-023 | Estudio de fase 3 de pembrolizumab en combinación con carboplatino/taxano (paclitaxel o nab-paclitaxel) seguido de pembrolizumab con o sin MK2780 de mantenimiento como tratamiento de primera línea de cáncer de pulmón de células no pequeñas escamoso metastásico                                                                                                            | Centro de Investigación del Maule (Oncología); Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)             | Aprobado - Activo       |
| MK3475-06B | Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab (MK-3475) y/o quimioterapia en participantes con cáncer esofágico avanzado que fueron previamente expuestos a tratamiento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): subestudio 06B.                                                                    | Centro Oncología de Precisión (COP); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus                                                | Aprobado - Activo       |
| MK3475-06C | Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta de MK-2870 con pembrolizumab (MK-3475) y quimioterapia en participantes con adenocarcinoma gastroesofágico metastásico/irreseccable localmente avanzado de 1L(adenocarcinoma gástrico, adenocarcinoma de la unión gastroesofágica y adenocarcinoma esofágico): subestudio 06C.                    | Centro de Investigación del Maule (Oncología); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Centro Oncología de Precisión (COP) | Aprobado - Activo       |
| MK3475-06D | Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2870 más paclitaxel como tratamiento de segunda línea en participantes con adenocarcinoma gastroesofágico avanzado/metastásico: subestudio 06D.                                                                                                        | Centro Oncología de Precisión (COP); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Centro de Investigación del Maule (Oncología) | Aprobado - Activo       |
| MK3475-06E | Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación en combinación con pembrolizumab (MK3475) con o sin quimioterapia en participantes con cáncer esofágico irreseccable /metastásico, localmente avanzado, de 1L: subestudio 06E de KEYMAKER U06.                                                                      | Centro Oncología de Precisión (COP); Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus                                                | Pendiente de aprobación |
| MK3475-587 | "Un estudio de Fase 3, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo en participantes que actualmente están en tratamiento o en seguimiento en estudios que incluyen pembrolizumab"                                                                                                                                                     | Oncovida S.A.                                                                                                                                 | Aprobado - Activo       |



|             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                   |                   |
|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| MK3475A-F65 | Estudio de fase 2 para evaluar la farmacocinética, eficacia y seguridad de pembrolizumab subcutáneo coformulado con hialuronidasa (MK-3475A) en participantes con linfoma de Hodgkin clásico refractario o recidivante (rrCHL) o linfoma mediastínico primario de células B grandes refractario o recidivante (rrPMBCL)                                                                                                                | Biocenter; Inmunocel spa                                                                                                          | Aprobado - Activo |
| MK3543-007  | Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con comparador activo para evaluar la eficacia y la seguridad de bemedemstat (MK-3543) frente a hidroxiurea en participantes con trombocitemia esencial que nunca han recibido tratamiento citorrreductor                                                                                                                                                             | Inmunocel spa;<br>Biocenter                                                                                                       | Aprobado - Activo |
| MK4280A-008 | "Estudio clínico de fase 3, aleatorizado de MK-4280A (coformulación de favezelimab [MK-4280] más pembrolizumab [MK-3475]) frente a la quimioterapia de elección del médico para linfoma de Hodgkin clásico refractario a PD-(L)1, recidivante o refractario"                                                                                                                                                                           | Inmunocel spa                                                                                                                     | Aprobado - Activo |
| MK5684-004  | Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-5684 frente a tratamiento alternativo con acetato de abiraterona o enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) que progresó durante o después de un tratamiento previo con un agente hormonal de nueva generación (NHA)                                                                                             | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                | Aprobado - Activo |
| MK5684-01A  | Subestudio MK-5684-01A: Subestudio de fase 1/2, con diseño de paraguas del protocolo principal MK-5684-U01 para evaluar la seguridad y eficacia de tratamientos combinados con MK-5684 o MK-5684 solo en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC)                                                                                                                                           | Clinica CIDO; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                  | Aprobado - Activo |
| MK6482-015  | Estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y seguridad de la monoterapia con belzutifán (MK-6482, anteriormente PT2977) en participantes con feocromocitoma/paraganglioma (PPGL) avanzado, tumor neuroendocrino pancreático (pNET), tumores asociados a la enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL), tumor estromal gastrointestinal avanzado (GIST wt) o tumores sólidos avanzados con alteraciones genéticas relacionadas con el HIF-2A | Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                               | Aprobado - Activo |
| MK6482-029  | Estudio de fase 2, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico de belzutifán más fulvestrant en participantes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, irreseccable, con HER2 negativo y receptor de estrógeno positivo, que progresó después de tratamiento endocrino previo (LITESPARK 029)                                                                                      | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Centro de Investigación del Maule (Oncología) | Aprobado - Activo |



|                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                            |                   |
|---------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| MK7240-008-00       | Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de tulisokibart en participantes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave                                                                                                                                                                                                                                                        | Centro de Estudios Clínicos e Investigación Médica (CECIM);<br>Centros Médicos<br>Espacio Eme                              | Aprobado - Activo |
| MK9999-02A          | Estudio de fase 1/2 para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2870 como monoterapia o en combinación con otros fármacos antineoplásicos en cánceres gastrointestinales.                                                                                                                                                                                                                                                                              | Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus                                                                  | Aprobado - Activo |
| MR41927             | Recopilación de datos reales a largo plazo para obtener información clínica sobre los productos oftalmológicos de roche (estudio VOYAGER) - MR41927                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                         | Aprobado - Activo |
| mRNA-1403-P301      | Estudio de fase 3, aleatorizado, a ciego para el observador, controlado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA-1403, una vacuna experimental multivalente para prevenir la gastroenteritis aguda por norovirus en adultos $\geq 18$ años de edad                                                                                                                                                                                | CeCim - Biocinetic;<br>Biomedica Research Group /<br>Investigaciones Médicas Ltda.                                         | Aprobado - Activo |
| MRXC-302            | Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de contezolida acefosamil y contezolida en comparación con linezolid administrado por vía intravenosa y oral a adultos con infecciones moderadas o severas del pie diabético                                                                                                                                                                       | CeCim - Biocinetic;<br>Centros Médicos<br>Espacio Eme                                                                      | Aprobado - Activo |
| MS100070_0219       | Patrones de tratamiento del mundo real y resultados clínicos en pacientes con Carcinoma Urotelial Localmente Avanzado o Metastásico tratados con AVELumab como terapia de Mantenimiento de primera línea en Latinoamérica (AVEMLA)                                                                                                                                                                                                                    | Centro Oncología de Precisión (COP);<br>Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC) | Aprobado - Activo |
| N°1378 0020         | "EASi-HF: Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos y de superioridad para evaluar la eficacia y la seguridad del uso combinado de BI 690517 y empagliflozina por vía oral en comparación con placebo y empagliflozina en participantes con insuficiencia cardíaca sintomática (clasificación de la insuficiencia cardíaca según la NYHA: clases II IV) y fracción de expulsión ventricular izquierda (LVEF) $\geq 40$ %." | ESTUDIOS CLINICOS V REGION LTDA                                                                                            | Aprobado - Activo |
| N°HZNP-HZN-1116-201 | "Un estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de HZN-1116 en participantes con síndrome de Sjögren"                                                                                                                                                                                                                                                                               | ONCOCENTRO APYS.                                                                                                           | Aprobado - Activo |
| NIS103231           | Características clínicas y patrones de tratamiento de pacientes con cáncer de cabeza y cuello en Chile y Perú" NIS103231                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                         | Aprobado - Activo |



|                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                              |                                                                              |
|------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| NMRA-335140-302        | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar los efectos del NMRA-335140 oral en comparación con el placebo en participantes con trastorno depresivo mayor.                                                                                                                                           | Especialidades Médicas LYS; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.; PSICOMED ESTUDIOS MEDICOS CIA LTDA | Aprobado - Activo                                                            |
| NMRA-335140-501        | Estudio a largo plazo para evaluar la seguridad y la efectividad del NMRA-335140 en participantes con trastorno depresivo mayor.                                                                                                                                                                                                           | Especialidades Médicas LYS; Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC); Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.; PSICOMED ESTUDIOS MEDICOS CIA LTDA | Aprobado - Activo                                                            |
| PLN-74809-IPF-206      | Estudio aleatorizado, doble ciego, de rango de dosis, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de PLN-74809 (bexotegrast) en el tratamiento de la fibrosis pulmonar idiopática (BEACON-IPF)                                                                                                                          | ESTUDIOS CLINICOS CTR; CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda                                                                                                                                                     | Aprobado - Activo;<br>Pendiente de aprobación (Centro Respiratorio Integral) |
| PM1183-C-008-21        | Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y abierto delurbinectedina como agente único o lurbinectedina en combinación con irinotecán frente al tratamiento de elección del investigador (topotecán o irinotecán), en pacientes con cáncer de pulmón microcítico (CPM) recidivante (estudio LAGOON)                                 | Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda                                                                                                                                                                      | Aprobado - Activo                                                            |
| PR200-104 (MK7240-007) | "Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240/PRA023 en sujetos con esclerosis sistémica asociada con enfermedad pulmonar intersticial (ES-EPI). El estudio ATHENA-SSc-ILD" PR200-104 (MK-7240-007)                                                                        | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                           | Aprobado - Activo                                                            |
| PSK00031               | Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con sustancia activa, doble ciego modificado, de grupos paralelos, con 4 grupos de estudio para investigar esquemas mixtos de vacunación de una vacuna antineumocócica conjugada de 21 valencias y de una vacuna antineumocócica conjugada de 20 valencias en lactantes y niños pequeños sanos | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                           | Aprobado - Activo                                                            |
| R1979-ONC-2075         | " Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-cd20 y anti-cd3, en combinación con quimioterapia comparado con rituximab en combinación con quimioterapia en participantes con linfoma                                                   | Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                                               | Aprobado - Activo;<br>Pendiente de aprobación (COP)                          |



|                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                   |                   |
|------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|                  | folicular no tratados previamente (Olympia-2)<br>"                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                   |                   |
| R3767-ONC-2266   | Ensayo perioperatorio de fase 2 de fianlimab y cemiplimab en combinación con quimioterapia frente a cemiplimab en combinación con quimioterapia en pacientes con CPCNP resecable en estadio temprano (etapa II a IIIB [N2])                                                      | Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda; Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                                                      | Aprobado - Activo |
| R5458-ONC-2245   | Estudio abierto, aleatorizado, de fase 3 de linvoseltamab (REGN5458; anticuerpo biespecífico anti-BCMA x anti-CD3) en comparación con la combinación de elotuzumab, pomalidomida y dexametasona (EPd), en pacientes con mieloma múltiple en recidiva/refractario (LINKER-MM3).   | Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus; Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                                    | Aprobado - Activo |
| RC18G002         | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del telitacicept en comparación con el placebo en pacientes con lupus eritematoso sistémico activo moderado o grave (REMESLE-2)                     | ENROLL SPA; CLINICAL RESEARCH CHILE SPA                                                                                                                                                           | Aprobado - Activo |
| RIN-PF-305       | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multinacional sobre la eficacia y la seguridad de treprostinil inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar progresiva (TETON-PPF)                                                                            | Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada); CENTRO RESPIRATORIO INTEGRAL Ltda; CeCim - Biocinetic; CENTRO DE INVESTIGACION CURICO Y COMPANIA LIMITADA | Aprobado - Activo |
| SGNB6A-002       | Estudio de fase III, aleatorizado y abierto para evaluar SGN-B6A en comparación con docetaxel en pacientes adultos con carcinoma pulmonar no microcítico tratado con anterioridad.                                                                                               | CeCim - Biocinetic; Biocenter; JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas                                                              | Aprobado - Activo |
| SGNDV-001        | Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de fase 3 del disitamab vedotina en combinación con el pembrolizumab frente a la quimioterapia en sujetos con carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico sin tratamiento previo con expresión de HER2" (IHC 1+ y superior) | Centro Oncología de Precisión (COP)                                                                                                                                                               | Aprobado - Activo |
| SGNDV-001/KN-D74 | Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de fase 3 del disitamab vedotina en combinación con el pembrolizumab frente a la quimioterapia en sujetos con carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico sin tratamiento previo con expresión de HER2" (IHC 1+ y superior) | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                                                                                                                | Aprobado - Activo |



|             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                |                   |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| SRF201      | Estudio clínico de plataforma para conquistar la esclerodermia: un estudio clínico de plataforma multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de Fase2b para evaluar la seguridad y la eficacia de productos en investigación en participantes con enfermedad pulmonar intersticial secundaria a la esclerosis sistémica.                                                                                                                                          | Centro de Investigación del Maule SpA                                                                          | Aprobado - Activo |
| TAS6417-301 | "Ensayo clínico aleatorizado, controlado, sin enmascaramiento, de fase III, internacional, multicéntrico, para comparar la eficacia y la seguridad de zipalertinib más quimioterapia con las de la quimioterapia por sí sola en pacientes con carcinoma broncopulmonar no microcítico (CBPNM) no escamoso, con diseminación local o metastásico, sin tratamiento previo, con mutaciones por inserción en el exón 20 (ex20ins) del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)" | Centro de estudios clínicos SAGA                                                                               | Aprobado - Activo |
| TP_01428    | Reparación transcáteter de la válvula tricúspide con el sistema de reparación de Versa Vascular                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)                             | Aprobado - Activo |
| UPB-CP-04   | Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de identificación del rango de dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de verekitug (UPB-101) en participantes adultos con asma grave (VALIANT).                                                                                                                                                                                                                                             | Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Proveedora de Servicios San Cristobal Limitada); ICEGCLINIC            | Aprobado - Activo |
| V940-007    | Estudio clínico de fase 2/3, aleatorizado, de etiqueta abierta, con diseño adaptativo para evaluar el tratamiento neoadyuvante y adyuvante con V940 (mRNA-4157) en combinación con pembrolizumab (MK-3475) frente al tratamiento de referencia y la monoterapia con pembrolizumab en participantes con carcinoma cutáneo de células escamosas localmente avanzado (cSCC LA) resecable (INTerpath-007)                                                                                   | JAMES LIND CENTRO DE INVESTIGACION DEL CANCER; Clinica CIDO                                                    | Aprobado - Activo |
| V940-009    | Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab adyuvante con o sin V940 en participantes con NSCLC resecable en estadio II a IIIB (N2) que no logren la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino.                                                                                                                                                                                                                | Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda                                                                        | Aprobado - Activo |
| VAD00004    | Estudio de fase III, aleatorizado, controlado con placebo, con observador ciego, multicéntrico, multinacional para evaluar la eficacia ,la inmunogenia y la seguridad de una vacuna contra el virus respiratorio sincicial en lactantes y niños pequeños (PEARL)                                                                                                                                                                                                                        | Centro de Investigación Clínica del Sur; CeCim-Biocinetic; Hospital Clínico Dra Eloísa Díaz Insunza La Florida | Aprobado - Activo |
| VAE00017    | Estudio de fase IIb, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenia de una vacuna candidata de ARNm del VRS en participantes adultos de 60 años en adelante                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Inmunocel spa; Centro de Salud Universidad San Sebastián, sede Los Leones, Santiago                            | Aprobado - Activo |

|             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                |                   |
|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| XL092 305   | Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego y controlado para evaluar el zanzalintinib (XL092) en combinación con el pembrolizumab frente al pembrolizumab en el tratamiento de primera línea de participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico positivo para PD-L1 | CeCim - Biocinetic                                                                             | Aprobado - Activo |
| XL092-304   | Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar XL092 en combinación con nivolumab en comparación a sunitinib en participantes con carcinoma avanzado o metastásico de células renales de tipo células granulares (no claras).                                                                      | CeCim - Biocinetic;<br>ICEGCLINIC                                                              | Aprobado - Activo |
| XL092-305   | Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego y controlado para evaluar el zanzalintinib (XL092) en combinación con el pembrolizumab frente al pembrolizumab en el tratamiento de primera línea de participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico positivo para PD-L1 | Centro de Investigación del<br>Maule (Oncología);<br>CLINICAL RESEARCH<br>CHILE SPA            | Aprobado - Activo |
| XPF-010-301 | Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de XEN1101 como tratamiento complementario para las convulsiones de comienzo focal. XPF-010-301.                                                                      | Pontificia Universidad<br>Católica de Chile -<br>Centro de<br>Investigación Clínica<br>(CICUC) | Aprobado - Activo |