



Memoria anual del Comité Ético Científico del Centro de Investigaciones Clínicas (CEC-CEIC) Año 2023

Resumen de las actividades desarrolladas entre Enero y Diciembre 2023

INTRODUCCIÓN:

En febrero del año 2021 se constituyó el Comité Ético Científico del Centro de Investigaciones Clínicas (CEC-CEIC) 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.

NÓMINA DE INTEGRANTES CEC-CEIC 2023:

	Nombre	Cargo	Profesión o Disciplina/Formación de postgrado	Institución
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 Secretario	Químico Farmacéutico, Mg.	No Institucional
4	Macarena Manríquez Mimica	Vocal	Enfermera, Mg.	No Institucional
5	Anila Bosco Becerra	Vocal	Enfermera	No Institucional
6	Daniela Rojas Miranda	Vocal	Psicóloga, Mg.	No Institucional
7	Gonzalo López Gaete	Vocal	Abogado, Mg.	No Institucional
8	Alexis Iracheta Marchant	Vocal	Médico especialista	No Institucional
9	Ximena Morales Vergara	Miembro de la Comunidad	Ingeniero de Alimentos	No Institucional

Nuevas incorporaciones: En este período, con la finalidad de mejorar la gestión interna se incorporan en labores administrativas las siguientes personas: **Francisca Miranda como coordinadora general, Ivette Hue como secretaria administrativa y Johanna Wettlin como encargada de seguimiento de los estudios.**

Resumen Actividades:

Durante el período comprendido entre el 01 de enero y el 31 de diciembre el 2023, el CEC CEIC realizó **81 sesiones** de las cuales, 57 sesiones fueron de carácter ordinario, 15 extraordinarias y 9 expeditas. La **asistencia fue sobre el 80%** para 6 de los 9 miembros, presentando 3 miembros sus correspondientes justificaciones, participando como asesores externos cuando fue necesario. En las sesiones 2023 se revisaron **323 estudios** de los cuales 314 fueron estudios clínicos con medicamentos, vacunas o dispositivos médicos, 5 estudios de bioequivalencia, 3 de tipo observacional y 1 estudio en muestras biológicas. De estos 323 estudios, **61** de ellos se presentaron para más de un centro de investigación. Cabe mencionar que se revisaron en este período 35 estudios derivados de otro CEC, por problemas de fuerza mayor del otro CEC, bajo una estrecha coordinación entre ambos comités. De los 323 estudios recibidos, aproximadamente el 72% provinieron de centros de investigación ubicados en la región Metropolitana, el otro 28% correspondió a estudios localizados en centros de regiones.

En el período descrito no se rechazaron estudios, pero si se registraron estudios cancelados o incluso cerrados posterior a su sometimiento para revisión, como también varios estudios que al 31 de diciembre 2023 aún se encontraban en calidad de "Pendiente de aprobación". Para 244 estudios se solicitaron correcciones y/o aclaraciones, solo 76 estudios fueron aprobados en un primera instancia de revisión y el 100% de dichos estudios ya se habían presentado anteriormente para otros centros, por lo que habían incorporado las observaciones y correcciones correspondientes. Del total de estudios, 3 estudios solo fueron recibidos y no alcanzaron a ser revisados ya que se solicitó a los pocos días de ingresados, la cancelación del proceso de revisión por situaciones de detención del estudio a nivel local o global.

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.

Algunas de las observaciones y reparos más frecuentemente realizadas a los distintos estudios se detallan a continuación:

- No se entrega información clara respecto a las certificaciones y/o experiencia en investigación clínica acreditada de alguno de los miembros del equipo de investigación.
- 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 presenta la resolución sanitaria vigente del centro.
- No se detallan correctamente los mecanismos de compensación a los participantes en las visitas al centro.
- 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.
- 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.
- Se a detectado errores en teléfonos de contacto en el material de reclutamiento o en la tarjeta del paciente.
- Pólizas de seguro o certificados fuera de plazo o con coberturas restringidas.
- Involucramiento de copagos o cargos a seguros o al sistema de salud de los participantes.
- 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.
- No se entrega información clara respecto al producto de investigación o como este se aplicará.

Dentro de las actividades de seguimiento, se realizan visitas a los centros, 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 solicite en el dictamen de aprobación.

Información de los estudios recibidos:

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

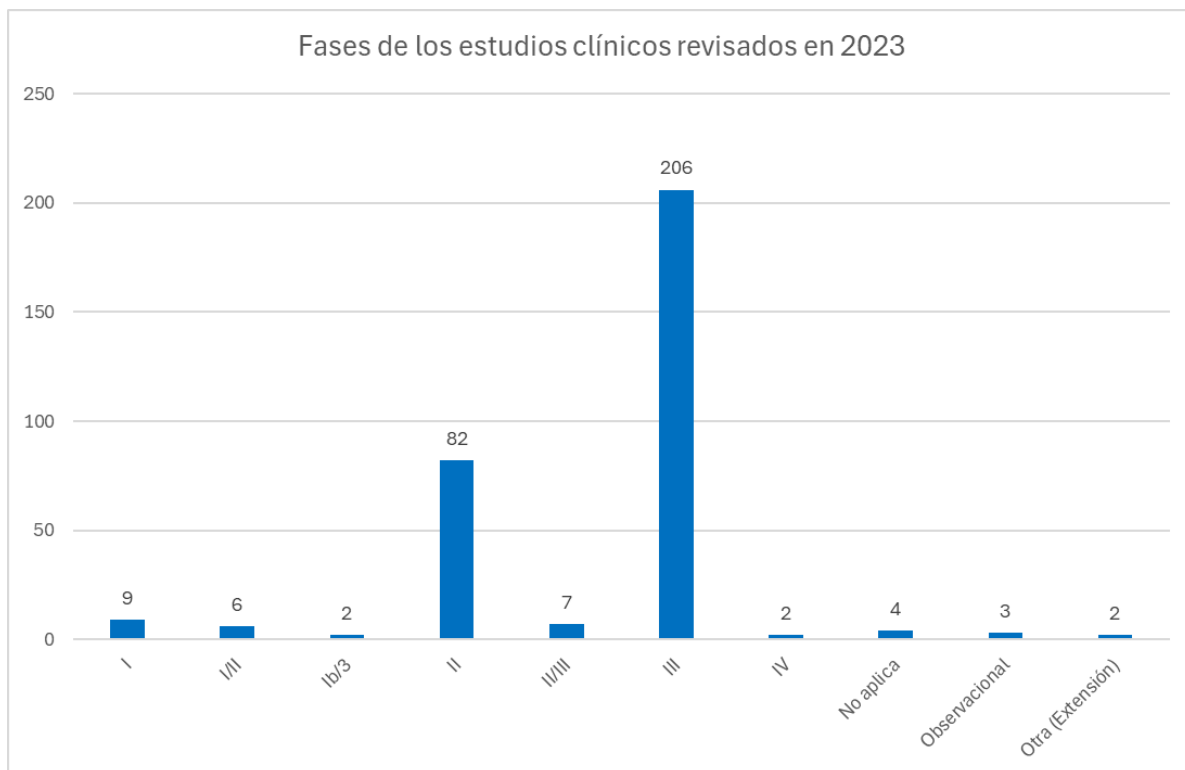
1) Tipos de estudios revisados en CEC CEIC



2) Estudios clínicos revisados en CEC CEIC según patología/área de investigación:

Area terapéutica	Total de estudios	Tipo de cáncer	N° Protocolos
Oncología	94	Cáncer de pulmón	30
Neumología	46	Cáncer de mama	20
Dermatología	44	Melanoma	11
Reumatología	29	Tumores gastrointestinales	10
Gastroenterología	23	Tumores sólidos	7
Cardiología	20	Mielofibrosis	5
Infectología	17	Cáncer de piel	4
Hemato-oncología	15	Cáncer de endometrio	3
Neurología	14	Cáncer de próstata	3
Vacuna	8	Mieloma Múltiple	3
Bioequivalencia y/o biodisponibilidad	3	Cáncer de ovario	2
Endocrinología	3	Cáncer renal	2
Oncología	3	Carcinoma urotelial	2
Medicina interna	1	Leucemia linfocítica crónica	2
Nefrología	1	Linfoma Folicular	2
Rehabilitación	1	Linfoma no Hodgkin	2
Traumatología	1	Leucemia Linfoblástica Aguda	2
		Carcinoma urotelial	1
		Linfoma difuso de linfocitos B grandes	1

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



4) Estudios por población adulta y pediátrica



Resumen actividades de formación y difusión:

Durante el periodo previo a la acreditación los miembros, recibieron formación en “Buenas Prácticas Clínicas para Comités de Ética en Investigación”.

Posteriormente en el periodo 2023, se realizaron las siguientes capacitaciones y actividades de difusión:

- El 26 de abril del 2023, se realizó un webinar organizado por la empresa Ekomite titulado "Revisión Ética de un CEC: Aspectos críticos, seguimiento y consentimiento informado electrónico en Investigación Clínica", donde tres de nuestros miembros fueron invitados a exponer sobre los siguientes temas:
 - Macarena Manríquez: **“Seguimiento de los estudios clínicos, desde un comité”**
 - Gonzalo López: **“Consentimiento informado electrónico en investigación clínica”**
 - Eva Bustamante: **“Revisión ética de los estudios clínicos”**
- Entre el 20 y el 21 de julio, Eva Bustamante participó en el Seminario-Taller **“Fortalecimiento de Comités de Ética Científica y su acreditación: buenas prácticas y lecciones aprendidas”**, organizado por la oficina de bioética del Ministerio de Salud de Chile, en el centro de convenciones del Hotel Almacruz, en la ciudad de Santiago.
- Macarena Manríquez, Eva Bustamante y Anila Bosco, realizaron el curso: **“PROTECCIÓN DE DATOS EN SALUD: ASPECTOS TECNOLÓGICOS Y LEGALES”** de la Facultad de Medicina de la Universidad del Desarrollo, con una duración de 20 horas en los meses de octubre y noviembre 2023.
- Eva Bustamante realizó charla titulada **“Investigación clínica en oncología: de la bioética y la práctica”** en el congreso Oncosummit 2023 realizado en formato híbrido en el centro de convenciones del Hotel Almacruz en la ciudad de Santiago en agosto 2023.
- Las certificaciones de **“Buenas prácticas clínicas”** se encuentran vigentes a diciembre 2023 para al menos 5 miembros del comité.

Listado de Proyectos evaluados por CEC CEIC en el período enero a diciembre 2023

No. Protocolo	Título del Protocolo	Centro de Investigación	Investigador Principal	Primera Resolución CEC	Estado al 31 de Diciembre 2023
LYT-100-2022-204	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis de lyt-100 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Pendiente de aprobación	APROBADO
SGNTUC-028	SGNTUC-028 Estudio aleatorizado, doble ciego y en fase 3 de tucatinib o placebo en combinación con trastuzumab y pertuzumab como tratamiento de mantenimiento para el cáncer de mama HER2+ metastásico	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
LYT-100-2022-204	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis de LYT-100 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI).	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
D9180C00003	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de administración prolongada, de grupos paralelos y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de dos regímenes de administración de Tozorakimab en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática con antecedentes de exacerbaciones de la EPOC (TITANIA)	Medwal Investigaciones	Patricio Vallejo Vergara	Pendiente de aprobación	APROBADO
R3767-ONC-2055	R3767-ONC-2055 "Estudio de fase 3 de fianlimab (anti-LAG-3) y cemiplimab en comparación con pembrolizumab como tratamiento adyuvante en pacientes con melanoma de alto riesgo completamente resecado"	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
78934804CRD2001	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con producto activo, con grupos paralelos, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia de inducción y mantenimiento combinada con guselkumab y golimumab en participantes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave.	Medwal Investigaciones	Gustavo Walsen Arangua	Pendiente de aprobación	APROBADO

V116-008	“Estudio clínico fase 3, aleatorizado, doble ciego, con comparador activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de V116 en adultos de 18 a 64 años que nunca han recibido una vacuna neumocócica y tienen alto riesgo de padecer una enfermedad neumocócica” V116-008	Centro de Salud Universidad San Sebastián, sede Los Leones, Santiago	Carlos Pérez Cortés	Pendiente de aprobación	APROBADO
78934804CRD2001	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con producto activo, con grupos paralelos, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia de inducción y mantenimiento combinada con guselkumab y golimumab en participantes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave.	Clinica Dermacross S.A.	Paula Calderón Droguett	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475A-D77	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluarla farmacocinética y seguridad de Pembrolizumab subcutáneo coformulado con hialuronidasa(MK-3475A) frente a Pembrolizumab intravenoso, administrado con quimioterapia, en el tratamiento de primera línea de participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico	IC La Serena Research	María Alejandra Ojeda Escalona	Pendiente de aprobación	APROBADO
ZWI-ZW25-EAP	ZWI-ZW25-EAP.-“Acceso Ampliado del uso de zanidatamab para el tratamiento de tumores sólidos avanzados HER2-positivos”	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Sebastián Patricio Mondaca Contreras	Pendiente de aprobación	APROBADO
78934804UCO2001	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con tratamiento activo, con grupos paralelos, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia combinada de inducción y mantenimiento con guselkumab y golimumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Medwal Investigaciones	Gustavo Walsen Arangua	Pendiente de aprobación	APROBADO
78934804UCO2001	Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave.	Clinica Dermacross S.A.	Paula Calderón Droguett	Pendiente de aprobación	APROBADO

LTS17704	“Estudio de extensión de tratamiento abierto, internacional, multicéntrico en pacientes con mieloma múltiple que aún se benefician del tratamiento a base de isatuximab después de completar un estudio original de fase 1, 2 o 3”	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475A-D77	MK3475-D77 "Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluar la farmacocinética y seguridad de pembrolizumab subcutáneo coformulado con hialuronidasa (MK-3475A) frente a pembrolizumab intravenoso, administrado con quimioterapia, en el tratamiento de primera línea de participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Héctor Galindo Aranibar	Pendiente de aprobación	APROBADO
CA224-127	“CA224-127 Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de la combinación de dosis fija de Nivolumab + Relatlimab por vía subcutánea frente a la combinación de dosis fija de Nivolumab + Relatlimab por vía intravenosa en participantes con melanoma metastásico o no resecable sin tratamiento previo”	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	Sebastián Patricio Mondaca Contreras	Pendiente de aprobación	APROBADO
ID-064A302	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	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Elizabeth Moreno Goio	Pendiente de aprobación	APROBADO
D5671C00006	Un Estudio de Fase IIb/III Aleatorizado, Doble ciego y Controlado con Placebo para evaluar la Seguridad y Eficacia de la Cotadutida en Participantes con Esteatohepatitis no Alcohólica no Cirrótica con Fibrosis (PROXYMO-ADVANCE)	Clinical Research Chile SpA	Alex Ruiz Salas	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475-02D	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin Pembrolizumab o Pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): Subestudio 02D	IC La Serena Research	María Alejandra Ojeda Escalona	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	Clinical Research Chile SpA	Alex Ruiz Salas	Pendiente de aprobación	APROBADO

	que son portadores del alelo de riesgo PNPLA3 rs738409 148M (FORTUNA)				
MK3475-02B	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin Pembrolizumab o Pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): subestudio 02B	IC La Serena Research	María Alejandra Ojeda Escalona	Pendiente de aprobación	APROBADO
C4781004	“ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA, AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES”	ENROLL SPA	Sebastián Vásquez Peña	Pendiente de aprobación	APROBADO
DS1062-AU303	Estudio de fase 3, aleatorizado, de datopotamab deruxtecán (Dato-DXd) y pembrolizumab, con o sin quimioterapia con platino, en sujetos sin tratamiento previo para el cáncer pulmonar no microcítico, no epidermoide, avanzado o metastásico, con un PD-L1 <50% según el puntaje de proporción tumoral (TPS), sin alteraciones genómicas aprovechables (TROPION-LUNG07)	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
RPC01-3201	(ESTUDIO DE INDUCCIÓN # 1) ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR OZANIMOD POR VÍA ORAL COMO TRATAMIENTO DE INDUCCIÓN PARA LA ENFERMEDAD DE CROHN ACTIVA DE MODERADA A SEVERA	Medwal Investigaciones	Gustavo Walsen Arangua	Pendiente de aprobación	APROBADO
RPC01-3203	ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR OZANIMOD POR VÍA ORAL COMO TRATAMIENTO DE MANTENIMIENTO PARA LA ENFERMEDAD DE CROHN ACTIVA DE MODERADA A SEVERA	Medwal Investigaciones	Gustavo Walsen Arangua	Pendiente de aprobación	APROBADO
RPC01-3204	ESTUDIO DE EXTENSIÓN FASE 3, MULTICÉNTRICO, DE ETIQUETA ABIERTA, PARA EVALUAR OZANIMOD POR VÍA ORAL PARA LA ENFERMEDAD DE CROHN ACTIVA DE MODERADA A SEVERA	Medwal Investigaciones	Gustavo Walsen Arangua	Pendiente de aprobación	APROBADO

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 (POETYK LES-2)	IC La Serena Research	Mary Marin Torcat	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475 2B	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): protocolo principal.	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
LTS17789	“Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa”	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
D5671C00006	Un Estudio de Fase IIb/III Aleatorizado, Doble ciego y Controlado con Placebo para Evaluar la Seguridad y Eficacia de la Cotadutida en Participantes con Esteatohepatitis no Alcohólica no Cirrótica con Fibrosis (PROXYMO-ADVANCE)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Marco Arrese Jiménez	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
IM011-247	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 (POETYK LES-2)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Paula Burgos Cañete	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK-8591A-053	“Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, con control activo, doble ciego para evaluar la actividad antirretroviral, seguridad y tolerabilidad de doravirina/islatravir (DOR/ISL100 mg/0,25 mg) una vez al día en participantes con VIH-1 que nunca han recibido tratamiento”	Centros Médicos Espacio Eme	Jose Gregorio Martínez	Pendiente de aprobación	APROBADO
ADCT-402-311	Estudio de fase III, aleatorizado, de loncastuximab tesirina combinado con rituximab en comparación con la inmunoterapia en pacientes con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) recidivante o refractario (LOTIS-5),	Centro de estudios clínicos SAGA	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
CKJX839D12302	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar el efecto de incluir en la prevención de los eventos adversos cardiovasculares mayores en pacientes con riesgo elevado que se encuentran en prevención primaria	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Paola Varleta Olivares	Pendiente de aprobación	APROBADO

MK3475-U02B	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): Subestudio 02B	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475-U02D	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): Subestudio 02D	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475-2D	Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): Subestudio 02D	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK1026-010	Estudio aleatorizado, de etiqueta abierta, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de Nembtabrutinib (MK-1026) más Venetoclax frente a Venetoclax más Rituximab en participantes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas ecidivantes/refractarios después de al menos 1 tratamiento previo (BELLWAVE-010)	IC La Serena Research	Cleiden Americo Villegas Frias	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK1026-010	“Estudio aleatorizado, de etiqueta abierta, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de nembtabrutinib (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)”.	Biocenter	Mauricio Chandía Cabas	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 (FORTUNA).	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Revisado (no continua)	Revisado (No continua)
MK8591A-053	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, con control activo, doble ciego para evaluar la actividad antirretroviral, seguridad y tolerabilidad de doravirina/islatravir (DOR/ISL 100 mg/0,25 mg) una vez al día	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	María Isabel Campos Barker	Pendiente de aprobación	APROBADO

	en participantes con VIH-1 que nunca han recibido tratamiento				
MK8591A-054	Estudio clínico de etiqueta abierta de fase 3 de doravirina/islatravir (DOR/ISL [100 mg/0,25 mg]) una vez al día para el tratamiento de la infección por VIH-1 en participantes que recibieron previamente DOR/ISL (100 mg/0,75 mg) QD en un estudio clínico de fase 3	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	María Isabel Campos Barker	Pendiente de aprobación	APROBADO
D5671C00006	Un Estudio de Fase IIb/III Aleatorizado, Doble Ciego y Controlado con Placebo para Evaluar la Seguridad y Eficacia de la Cotadutida en Participantes con Esteatohepatitis no Alcohólica no Cirrótica con Fibrosis” (PROXYMO-ADVANCE)	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Revisado (no continua)	APROBADO
MK3475-C93	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo de pembrolizumab frente a quimioterapia de doblete de platino en participantes con carcinoma endometrial recurrente o avanzado con alteración de la vía reparadora (dMMR) en tratamiento de primera línea (KEYNOTE-C93/GOG-3064/ENGOT-en15)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Carolina Ibáñez Cáceres	Pendiente de aprobación	APROBADO
ZWI-ZW25-201	Estudio en Fase 2 de ZW25 más quimioterapia combinada de primera línea en cánceres gastrointestinales (GI) que expresan HER2 incluido adenocarcinoma gastroesofágico (Gastroesophageal Adenocarcinoma, GEA)	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
SUNRISE	Estudio en fase III de 40 semanas, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos controlado con placebo, de eficacia y seguridad de Tezepelumab para reducir el uso de corticosteroides orales en adultos con asma dependiente de corticosteroides orales.	ICEGCLINIC	Felipe Astorga	Aprobado	APROBADO
M20-247	“Un estudio de fase 1b de ABBV-744 solo o en combinación con ruxolitinib o navitoclax en sujetos con mielofibrosis”.	ICEGCLINIC	Ignacio Corvalán Valenzuela	Aprobado	APROBADO
ACT17208	“Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, de prueba de concepto de 12 semanas, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de rilzabrutinib en participantes con asma moderada a grave que no están bien controlados con corticosteroides inhalados (CEI) más	ICEGCLINIC	Felipe Astorga	Aprobado	APROBADO

	terapia con agonistas adrenérgicos $\beta 2$ de acción prolongada (LABA)”				
GO42784	“Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad del Giredestrant adyuvante, en comparación con la monoterapia endocrina adyuvante elegida por el médico, en pacientes con cáncer de mama temprano con receptor de estrógeno positivo y HER2 negativo”	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
M18-868	“Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, controlado, global de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus docetaxel, en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas con sobre expresión de c-Met, EGFR en estado natural, localmente avanzado / metastásico, no escamoso, previamente tratado”	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
MK3475-B96	“Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con paclitaxel con o sin bevacizumab para el tratamiento del cáncer de ovario recurrente resistente al platino (MK3475-B96)”	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Aprobado	APROBADO
TITANIA	“Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de administración prolongada, de grupos paralelos y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de dos regímenes de administración de MEDI3506 en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática con antecedentes de exacerbaciones de la EPOC (TITANIA)”	ICEGCLINIC	Felipe Astorga	Aprobado	APROBADO
MONO-OLA1	“Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo de la monoterapia de mantenimiento con olaparib en participantes con cáncer de ovario seroso o endometrioide de alto grado (FIGO estadio III-IV) avanzado sin mutación BRCA después de la respuesta a la quimioterapia estándar de primera línea basada en el platino (MONO OLA1)”	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Aprobado	APROBADO
EFC15935 – AMMERA 5	“Un estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego de SAR439859 más palbociclib en comparación con letrozol más palbociclib para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama RE(+), HER2(-) que no han recibido	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Aprobado	APROBADO

	ningún tratamiento antineoplásico sistémico previo para la enfermedad avanzada”				
ZWI-ZW25-301	Estudio de fase3, aleatorizado y multicéntrico de zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin tislelizumab en sujetos con adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no resecable y HER2 positivo	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
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	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK4280A-007	Estudio de Fase 3 de MK-4280A (coformulación de favezelimab (MK-4280) más pembrolizumab (MK-3475) frente al tratamiento de referencia en cáncer colorrectal metastásico positivo para PD-L1 tratado previamente. MK4280A-007	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
LTS17789	Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerancia y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica moderada a severa.	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Aprobado	APROBADO
D8532C00001	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, fase III de AZD9833 (un SERD oral) más palbociclib comparado con anastrozol más palbociclib para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama avanzado receptor estrógenos positivo, HER2-negativo que no han recibido ningún tratamiento sistémico para enfermedad avanzada (SERENA-4)	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Aprobado	APROBADO
LTS17789	“Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica moderada a severa”	FUNADACION INNOVACION CARDIOVASCULAR	Javier Arellano Lorca	Aprobado	APROBADO
STAR-221	“Ensayo aleatorizado, de fase 3, etiqueta abierta, multicéntrico de domvanalimab, zimberelimab y quimioterapia versus nivolumab y quimioterapia en participantes con adenocarcinoma gástrico localmente avanzado no	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO

	resecable o metastásico, de la unión gastroesofágica o esofágico sin tratamiento previo”				
MK3475-04A	“Estudio Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab en participantes con carcinoma urotelial metastásico o localmente avanzado resistente al tratamiento con PD-1/L1(KEYMAKER-U04): subestudio 04A - MK3475-O4A”	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
1368-0098	"Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase IIb/Fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de spesolimab en pacientes con hidradenitis supurativa de moderada a severa. Lunsayil 1."	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACE-536-MF-002	Estudio de fase 3 Doble Ciego y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de la Luspatercept (ACE-536) frente a placebo en pacientes con Mielofibrosis asociada a Neoplasia mieloproliferativa en tratamiento concomitante con un inhibidor de JAK2 y que necesitan transfusión de eritrocitos	IC La Serena Research	Luisa Elena Morales Galindo	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACT16845	Estudio de fase 1/2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) en combinación con cemiplimab para el tratamiento de participantes con cáncer avanzado de piel inoperable o metastásico	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
ACE-536-MF-002	Estudio de Fase 3 Doble Ciego y Aleatorizado para Comparar la Eficacia y la Seguridad de la luspatercept (Ace-536) frente a Placebo en Pacientes con Mielofibrosis Asociada a Neoplasia Mieloproliferativa en Tratamiento Concomitante con un Inhibidor de Jak2 y que Necesitan Transfusión de Eritrocitos	ENROLL SPA	Ximena Valladares Ticona	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACT16849	“Estudio de fase 2 no aleatorizado, abierto, de múltiples cohortes, multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otras terapias antineoplásicas para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón o mesotelioma pleural”	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
LTS17789	Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de	ENROLL SPA	Elena Ortiz Lazo	Aprobado	APROBADO

	amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica moderada a severa				
SP-PA-COV-301	“Ensayo clínico de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, paralelo, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Pyramax en pacientes con COVID-19 de leve a moderado”.	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
LTS17789	Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica moderada a severa	Clinical Research Chile SpA	Alvaro San Martín Leal	Aprobado	APROBADO
CC-99282-NHL-001	Estudio de Fase 1/2, multicéntrico, de etiqueta abierta, para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de una molécula pequeña disponible por vía oral, CC-99282, sola y en combinación con agentes antilinfoma en pacientes con linfomas no Hodgkin recaídos o refractarios (R/R NHL)	Inmunocel spa	Alejandro Berkovits Cáceres	Aprobado	APROBADO
20220083	Estudio aleatorizado, doble ciego que evalúa la similitud farmacocinética de ABP 206 en comparación con OPDIVO® (nivolumab) en sujetos con melanoma en estadio III o estadio IV extirpado en el contexto adyuvante	James Lind centro de investigación del cáncer	Patricio Yañez Weber	Pendiente de aprobación	APROBADO
CC-99282-NHL-001	Estudio de Fase I/2, multicéntrico, de etiqueta abierta, para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de una molécula pequeña disponible por vía oral, CC-99282, sola y en combinación con agentes antilinfoma en pacientes con linfomas no Hodgkin recaídos o refractarios(R/R NHL)”	Centro Oncología de Precisión (COP)	Marcelo Garrido Salvo	Aprobado	APROBADO
ACE-536-MF-002	“Estudio de Fase 3 Doble Ciego y Aleatorizado para Comparar la Eficacia y la Seguridad de la luspatercept (Ace-536) frente a Placebo en Pacientes con Mielofibrosis Asociada a Neoplasia Mieloproliferativa en Tratamiento Concomitante con un Inhibidor de Jak2 y que Necesitan Transfusión deEritrocitos”	Centro Oncología de Precisión (COP)	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475-158	Estudio clínico de pembrolizumab (MK-3475) para evaluar los biomarcadores predictivos en participantes con tumores sólidos avanzados (KEYNOTE 158)	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Pendiente de aprobación	APROBADO

GB44496	GB44496“Estudio de dos cohortes, de fase II, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de vixarelimab en comparación con el placebo en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática y en pacientes con enfermedad pulmonar intersticial relacionada con esclerosis sistémica”	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACT16852	Estudio de prueba de concepto aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de una molécula anti-TNF-OX40L NANOBODY®, SAR442970, en participantes con hidradenitis supurativa de moderada a severa	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
20210098	”Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b(FORTITUDE-102)”	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
HZNP-HZN-825-301	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetidas, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa	Clinical Research Chile SpA	Sergio Elgueta Pinochet	Pendiente de aprobación	APROBADO
LTS17789	Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amltelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica moderada a severa	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Uribe Gonzalez	Aprobado	APROBADO
MO39193	“Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de atezolizumab en combinación con quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo (metastásico o localmente avanzado inoperable) recurrente temprano”	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
HZNP-HZN-825-301	“Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetidas, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa”	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Pendiente de aprobación	APROBADO

D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endocrina estándar (inhibidor de la aromatasas o tamoxifeno) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos 2 años de terapia endocrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	IC La Serena Research	Luisa Elena Morales Galindo	Pendiente de aprobación	APROBADO
MO43110	Estudio de fase IIIB, multinacional, multicéntrico, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar la preferencia de los pacientes por la administración domiciliar de una combinación en dosis fijas de pertuzumab y trastuzumab por vía subcutánea en participantes con cáncer de mama temprano o localmente avanzado/inflamatorio con her2 positivo” (MO43310 – ProHer)	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Aprobado	APROBADO
ACT16852	“Estudio de prueba de concepto aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de una molécula anti-TNF- OX40L NANOBODY®, SAR442970, en participantes con hidradenitis supurativa de moderada a severa”	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO
GB44332	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de Astegolimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (ARNASA)	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Pendiente de aprobación	APROBADO
GB44496	Estudio de dos Cohortes, de Fase II, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego, con Grupos Paralelos, Controlado con Placebo, para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Vixarelimab en Comparación con el Placebo en Pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática y en Pacientes con Enfermedad Pulmonar Intersticial Relacionada con Esclerosis Sistémica	ENROLL SPA	María Angélica Bello Fernández	Pendiente de aprobación	APROBADO
D9075C00001	Estudio internacional, multicéntrico, aleatorizado, de fase III, controlado con placebo de durvalumab más domvanalimab (AB154) en participantes con cáncer de pulmón no resecable, localmente avanzado (estadio III), cuya	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO

	enfermedad no ha progresado después de la quimiorradiación concurrente definitiva basada en terapia conplatinio (PACIFIC-8)				
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 linezolida administrado por vía intravenosa y oral a adultos con infecciones moderadas o severas del pie diabético	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	María Isabel Campos Barker	Pendiente de aprobación	APROBADO
CA224-127	"Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de la combinación de dosis fija de nivolumab + relatlimab por vía subcutánea frente a la combinación de dosis fija de nivolumab + relatlimab por vía intravenosa en participantes con melanoma metastásico o no resecable sin tratamiento previo	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Aprobado	APROBADO
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"	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
GB44496	"Estudio de dos Cohortes, de Fase II, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego, con Grupos Paralelos, Controlado con Placebo, para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Vixarelimab en Comparación con el Placebo en Pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática y en Pacientes con Enfermedad Pulmonar Intersticial Relacionada con Esclerosis Sistémica"	CEC Centro Estudios Clínicos	Georgina Miranda Sáez	Pendiente de aprobación	APROBADO
V116-008	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, con comparador activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de V116 en adultos de 18 a 64 años que nunca han recibido una vacuna neumocócica y tienen alto riesgo de padecer una enfermedad neumocócica	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
HZNP-HZN-825-301	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetidas, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Antonia María Valenzuela Vergara	Pendiente de aprobación	APROBADO

CAIN457C22301	“Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab administrado por vía subcutánea frente a placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides, en pacientes con polimialgia reumática (PMR)”	Clinica Dermacross S.A.	Lilian Soto Saez	Pendiente de aprobación	APROBADO
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.”	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
XL092-304	Protocolo 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).	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
FTRI-NIS-2201	Registro multinacional de pacientes en prevención cardiovascular secundaria	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Mónica Acevedo Blanco	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 X1a, después de un síndrome coronario agudo reciente LIBREXIA-SCA	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Andrés Sepúlveda Varela	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 (FORTUNA)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Marco Arrese Jiménez	Pendiente de aprobación	APROBADO
20210145	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO DE 52 SEMANAS, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, CON RE-ALEATORIZACION PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE ROCATINLIMAB (AMG451) EN ADOLESCENTES CON DERMATITIS ATOPICA (DA) MODERADA A GRAVE	SERVICIOS MEDICOS DERMISUR	Cristian Pizarro Vargas	Pendiente de aprobación	APROBADO

GS-US-626-6216	"Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar zimberelimab y domvanalimab en combinación con quimioterapia frente a pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de pulmón metastásico de células no pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinasa del linfoma anaplásico"	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO
M18-868	"Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, controlado, global de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus docetaxel, ensujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas con sobreexpresión dec-Met, EGFR en estado natural, localmente avanzado/metastásico, no escamoso, previamente tratado"	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO
MV40618	"Estudio de fase IIIB, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia clínica de Baloxavir en la reducción de la transmisión directa de la influenza de pacientes sanos con influenza a otras personas en el hogar".	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Revisado (no continua)	Revisado (No continua)
D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestran (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) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia local regional definitiva y al menos 2 años de terapia endocrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad.	Biocenter	Esther Rodriguez De Vasquez	Aprobado	APROBADO
MO40653	Estudio de Fase 1, abierto, multicéntrico, de BMS-986360/CC-90001 solo y en combinación con quimioterapia o nivolumab en tumores sólidos avanzados	ICEGCLINIC	Anrried Escalante	Aprobado	APROBADO
C4781004	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA,	Clinical Research Chile SpA	Sergio Elgueta Pinochet	Aprobado	APROBADO

AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES					
LTS17789	Estudio abierto, multinacional, multicéntrico para evaluar seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo de amlitelimab administrado por vía subcutánea en participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	SERVICIOS MEDICOS DERMISUR	Cristian Pizarro Vargas	Aprobado	APROBADO
DS1062-A-U303	"Estudio de fase 3, aleatorizado, de datopotamab deruxtecán (Dato-DXd) y pembrolizumab, con o sin quimioterapia con platino, en sujetos sin tratamiento previo para el cáncer pulmonar no microcítico, no epidermoide, avanzado o metastásico, con un PD-L1 <50% según el puntaje de proporción tumoral (TPS), sin alteraciones genómicas aprovechables"	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
20210145	Estudio de Fase 3, Aleatorizado, de 52 semanas, Controlado con placebo, Doble ciego con re-aleatorización para Evaluarla Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de Rocatinlimab (AMG 451) en Adolescentes con Dermatitis Atópica (DA) de Moderada a Grave	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO
GSK 206867	Estudio de fase 3, de 24 semanas, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, de modelo dinámico bayesiano, para comparar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y farmacocinética del FF/UMEC/VI con la del FF/VI en participantes de 12 a 17 años con asma inadecuadamente controlada que reciben terapia de mantenimiento estable con CI/LABA	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	José Antonio Castro Rodríguez	Pendiente de aprobación	APROBADO
DZ2019E0001	"Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2"	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO
GB44332	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ASTEGOLIMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA	Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada)	Ricardo Luis Sepúlveda Moncayo	Pendiente de aprobación	APROBADO

M20-247	Un estudio de fase 1b de abbv-744 solo o en combinación con ruxolitinibo navitoclax en sujetos con mielofibrosis	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Aprobado	APROBADO
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 consideran no aptos para la anticoagulación oral	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Gabriel Antonio Maluenda Razeto	Pendiente de aprobación	APROBADO
C4781004	“ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA, AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES”	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Aprobado	APROBADO
NIS101817	Epidemiología e impacto clínico de la enfermedad neumocócica invasiva en Chile	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Alvaro Rojas Gonzalez	Pendiente de aprobación	APROBADO
REGEN-016	ESTUDIO DE FASE 3, CONTROLADO Y ALEATORIZADO DE REACT EN PARTICIPANTES CON DIABETES TIPO 2 Y ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA (REGEN-016)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Patricio Downey Concha	Pendiente de aprobación	APROBADO
C4781004	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA, AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	María Isabel Campos Barker	Aprobado	APROBADO
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".	Clinica Dermacross S.A.	Valeska Glasinovich Bobic	Pendiente de aprobación	APROBADO

M18-868	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, controlado, global de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel, en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas con sobreexpresión de c-Met, EGFR en estado natural, localmente avanzado/metastásico, no escamoso, previamente tratado	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Aprobado	APROBADO
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 XIa, en comparación con apixabán en participantes con fibrilación auricular	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Paola Varleta Olivares	Pendiente de aprobación	APROBADO
CAIN457012301	" Estudio de Fase III , doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, de 24 semanas, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab en comparación con placebo en pacientes adultos con tendinopatía del manguito rotador activa ”	ESTUDIOS CLINICOS CTR Spa	Luisa Donaire Romo	Pendiente de aprobación	APROBADO
C4781004	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LAVACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA, AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES”	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Aprobado	APROBADO
INCB 18424-319	Protocolo INCB18424-319 “Estudio de fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con vehículo sobre la eficacia y la seguridad de ruxolitinib en crema en participantes con prurigo nodular”	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO
INCB 99280-212	“Estudio de fase II para evaluar INCB099280 en participantes con carcinoma epidermoide cutáneo avanzado”	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
INCB 99280-212	Estudio de fase II para evaluar INCB099280 en participantes con carcinoma epidermoide cutáneo avanzado	CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas	Ricardo Silva Muñoz	Pendiente de aprobación	APROBADO
INCB18424-319	Estudio de fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con vehículo sobre la eficacia y la seguridad de ruxolitinib en crema en participantes con prurigo nodular	Clinical Research Chile SpA	Alvaro San Martín Leal	Pendiente de aprobación	APROBADO
INCB99280-212	ESTUDIO DE FASE II PARA EVALUAR INCB099280 EN PARTICIPANTES CON	Clinical Research Chile SpA	Nicolás Yáñez Benavides	Pendiente de aprobación	APROBADO

	CARCINOMA EPIDERMOIDE CUTANEO AVANZADO				
GS-US-598-6168	“Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta sobre el sacituzumab govitecán comparado con el tratamiento elegido por el médico en pacientes con cáncer de mama con sobreexpresión del receptor hormonal (HR+)/sin sobreexpresión del receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2-) (HER2 con IHC0 o HER2 bajo[IHC 1+, IHC 2+/ISH-]), inoperable, y localmente avanzado o metastásico, y que han recibido terapia endocrina”	Centro Oncología de Precisión (COP)	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
GS-US-598-6168	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3 de sacituzumab govitecán en comparación con el tratamiento de elección del médico en pacientes con cáncer de mama inoperable, localmente avanzado o metastásico con receptor hormonal positivo (HR+)/receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano-negativo (HER2-) (HER2 IHC0 o HER2-bajo [IHC 1+, IHC 2+/ISH-]) y que han recibido terapia endocrina	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
KZR-616-202	“Estudio de fase 2b, aleatorizado, controlado doble ciego, multicéntrico, para comparar la eficacia y la seguridad de 30 mg o 60 mg de zetomipzomib (KZR-616) con placebo en pacientes con nefritis lúpica activa” Protocolo N° KZR-616-202	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Paula Burgos Cañete	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK6024-013	ESTUDIO DE FASE 2B, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICENTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE EFINOPEGDUTIDA (MK-6024) EN ADULTOS CON ESTEATOHEPATITIS NO ALCOHOLICA PRECIRROTICA	ENROLL SPA	Jorge Contreras Basulto	Pendiente de aprobación	APROBADO
PM1183-C-008-21	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y abierto de lurbinectedina como agente único olurbinectedina en combinación con irinotecán frente al tratamiento de elección del investigador (topotecán o irinotecán), en pacientes con cáncer de pulmón microcítico (CPM) recidivante	Centro de estudios clinicos SAGA	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
230LE301	Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO

	activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)				
D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestran (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia local regional definitiva y al menos 2 años de terapia endócrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	Clínica Puerto Montt	Claudio Painemal Duarte	Aprobado	APROBADO
RC48G001	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del Disitamab Vedotina (RC48-ADC), solo o en combinación con el Pembrolizumab, en sujetos con carcinoma urotelial irreseccable o metastásico localmente avanzado con expresión del receptor HER2	IC La Serena Research	Luisa Elena Morales Galindo	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK6024	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutida (MK-6024) en adultos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica.	Centro de Estudios Clínicos e Investigación Médica (CECIM)	Elizabeth Arriagada	Pendiente de aprobación	APROBADO
C4781004	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, CON OBSERVADOR CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA DE ARN MODIFICADO CONTRA LA INFLUENZA, EN COMPARACIÓN CON LA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFLUENZA, AUTORIZADA EN ADULTOS SANOS DE 18 AÑOS O MAYORES”	Centro Médico Skin Med Ltda.	Rafael Araos Bralic	Aprobado	APROBADO
GB44332	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de Astegolimab en Pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica.	Sociedad Profesional de Servicios Médicos Acevedo y Reyes SPA (ONCOCENTRO)	Felipe Saavedra	Pendiente de aprobación	APROBADO

XPF-010-302	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	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Reinaldo Moises Uribe San Martin	Pendiente de aprobación	APROBADO
DRI16804	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de SAR443122 en pacientes adultos con colitis ulcerosa de moderada a severa	Hospital Las Higueras	Carlos Valenzuela Valenzuela	Pendiente de aprobación	APROBADO
BX43361	Estudio de selección maestro para determinar el estado de biomarcadores y la posible elegibilidad para el ensayo en pacientes con tumores malignos.	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
BO42777	Estudio multicéntrico de fase I-III para evaluar la eficacia y seguridad de múltiples terapias en cohortes de pacientes seleccionados según el estado de biomarcadores, con cáncer de pulmón de células no-pequeñas, no extirpable, localmente avanzado, en estadio III	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
V940-001-00	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo y placebo, doble ciego, de V940 (m-RNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con melanoma de alto riesgo en estadio II-IV	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
D1840M00070	Estudio de escrutinio para identificar participantes con alta probabilidad de enfermedad de hígado graso no alcohólico / esteatohepatitis no alcohólica	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Marco Arrese Jiménez	Pendiente de aprobación	APROBADO
M23-700	“Estudio de fase 3b/4, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, controlado con comparador activo, comparando la eficacia y seguridad de upadacitinib frente a adalimumab en sujetos con artritis reumatoide de moderada a severa en tratamiento estable con MTX y con respuesta inadecuada o intolerancia a un único inhibidor del TNF (SELECT-SWITCH).”	Clinica Dermacross S.A.	Lilian Soto Saez	Pendiente de aprobación	APROBADO
RIN-PF-302	RIN-PF302: Estudio de extensión de etiqueta abierta de treprostinil inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Pendiente de aprobación	APROBADO

D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endocrina estándar (inhibidor de la aromatasas o tamoxifeno) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos 2 años de terapia endocrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad "	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	César Sánchez Rojel	Aprobado	APROBADO
ACT16849	"Estudio de fase 2 no aleatorizado, abierto, de múltiples cohortes, multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otras terapias antineoplásicas para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón o mesotelioma pleural"	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO
D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endocrina estándar (inhibidor de la aromatasas o tamoxifeno) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos 2 años de terapia endocrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	ICEGCLINIC	Eva García Teran	Aprobado	APROBADO
ROPAD	ESTUDIO INTERNACIONAL SOBRE LA ENFERMEDAD DE PARKINSON. Un estudio observacional epidemiológico, internacional, multicéntrico	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Sergio Gloger Kojchen	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
MK0616-017	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia familiar heterocigota	CDIEM Centro de Investigación y Especialidades Médicas	Alvaro Contreras Sepúlveda	Pendiente de aprobación	APROBADO
IM048-022	Estudio de fase 3, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, controlado, abierto, para comparar el mantenimiento con iberdomida con la terapia de mantenimiento con lenalidomida después de un autotrasplante de células madre (ATCM) en participantes con mieloma múltiple de diagnóstico reciente (MMDR)	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO

MK0616-017	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia familiar heterocigota	Clinical Research Chile SpA	Luis Concha Mosqueira	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK0616-017	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia familiar heterocigota	ENROLL SPA	Luis Morales Murillo	Pendiente de aprobación	APROBADO
D8531C00002	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con camizestran (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) en pacientes con cáncer de mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos 2 años de terapia endocrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Aprobado	APROBADO
CAIN457O12301	"Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, de 24 semanas, controlado con placebo de Fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab en comparación con placebo en pacientes adultos con tendinopatía del manguito rotador activa"	Clinica Dermacross S.A.	Lilian Soto Saez	Pendiente de aprobación	APROBADO
RIN-PF-302	RIN-PF-302 "Estudio de extensión de etiqueta abierta de treprostini inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática"	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
PM1183-C-008-21	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y abierto de lurbinectedina 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)	Clinical Research Chile SpA	Nicolás Yáñez Benavides	Pendiente de aprobación	APROBADO
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)"	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	Sebastián Patricio Mondaca Contreras	Pendiente de aprobación	APROBADO

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)	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
M23-698	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitiniben sujetos adultos y adolescentes con hidradenitis supurativa de moderada a severa que han fallado a la terapia anti-TNF	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Javier Arellano Lorca	Pendiente de aprobación	APROBADO
ESK-001-010	Estudio de fase 2, multicéntrico, multinacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad, eficacia y farmacocinética de múltiples niveles de dosis de ESK-001 en pacientes adultos con lupus erimatoso sistémico	ENROLL SPA	Carlos Román Zamorano	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 consideran no aptos para la anticoagulación oral (LILAC)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Hugo Verdejo Pinochet	Pendiente de aprobación	APROBADO
RIN-PF-302	“Estudio de extensión de etiqueta abierta de treprostnil inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática)”	CEC Centro Estudios Clínicos	Georgina Miranda Sáez	Pendiente de aprobación	APROBADO
CAIN457O12301	Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, de 24 semanas, controlado con placebo de Fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab en comparación con placebo en pacientes adultos con tendinopatía del manguito rotador activa	ENROLL SPA	Carlos Román Zamorano	Aprobado	APROBADO
20210146	“ Un estudio de mantenimiento de fase 3, multicéntrico, doble ciego para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de Rocatinlimab en sujetos adultos y adolescentes con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-ASCEND) ”	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
AR-DEX-22-02	Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del dexpramipexol administrado por vía oral	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO

	durante 52 semanas en participantes con asma eosinofílica grave (EXHALE-3)				
D4191C00137	ROSY: Un estudio principal de continuación (Roll Over Study) para pacientes que han completado un estudio oncológico previo y que el investigador considera que se benefician clínicamente del tratamiento continuo	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
XPF-010-304	Estudio abierto, multicéntrico, a largo plazo de la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de XEN1101 en adultos con diagnóstico de epilepsia.(X-TOLE4)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Reinaldo Moises Uribe San Martin	Pendiente de aprobación	APROBADO
2206T1331	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de S-217622 en la prevención de la infección sintomática por SARS-CoV-2 en personas que conviven en el mismo hogar con una persona con COVID-19 sintomático.	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
2206T1331	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de S-217622 en la prevención de la infección sintomática por SARS-CoV-2 en personas que conviven en el mismo hogar con una persona con COVID-19 sintomático	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Pendiente de aprobación	APROBADO
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)	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
M23-698	M23-698: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con hidradenitis supurativa de moderada a severa que han fallado a la terapia anti-TNF	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
M23-698	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con hidradenitis supurativa de moderada a severa que han fallado a la terapia anti-TNF	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO

20210146	“ Un estudio de mantenimiento de fase 3, multicéntrico, doble ciego para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de Rocatinlimab en sujetos adultos y adolescentes con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-ASCEND)” .	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO
V118_24	“Estudio clínico de fase 3/3b, multicéntrico, aleatorizado, ciego para el observador, para evaluar la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de una vacuna contra la influenza inactivada con subunidad tetravalente adyuvada con MF59 en comparación con una vacuna tetravalente contra la influenza en adultos ≥65 años de edad” .	Clinica Dermacross S.A.	Valeska Glasinovich Bobic	Pendiente de aprobación	APROBADO
20190341-CodeBreak 202	Un estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y Doble de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y Doble de Platino como terapia de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1, y positivos para KRAS p.G12C (CodeBreak 202)	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Pendiente de aprobación	APROBADO
BP42155	ESTUDIO DE FASE IB/IIA, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DOSIS MÚLTIPLES ASCENDENTES, GRUPOS PARALELOS, PARA INVESTIGAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DEL RO7126209 TRAS INFUSIÓN INTRAVENOSA EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER PRODRÓMICA O LEVE A MODERADA	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Rodrigo Alejandro Santibáñez Moreira	Pendiente de aprobación	APROBADO
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” .	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
V118-24	Estudio clínico de fase 3/3b, multicéntrico, aleatorizado, ciego para el observador, para evaluar la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de una vacuna contra la influenza inactivada con subunidad tetravalente adyuvada con MF59 en comparación con una vacuna tetravalente	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO

	contra la influenza en adultos ≥65 años de edad.				
M23-698	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con hidradenitis supurativa de moderada a severa que han fallado a la terapia anti-TNF	Sociedad Estudios Clínicos Canadá Chile Ltda. (Centro Internacional del Estudios Clínicos CIEC)	Fernando Valenzuela Ahumada	Pendiente de aprobación	APROBADO
CAIN457C22301	“Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab administrado por vía subcutánea frente a placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides, en pacientes con polimialgia reumática (PMR)”	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Francisco Silva Labra	Pendiente de aprobación	APROBADO
20190341	Un Estudio Fase 3, Multicéntrico, Aleatorizado, Abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y Doble de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y Doble de Platino como terapia de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1, y positivos para KRAS p.G12C (CodeBreak 202)	James Lind centro de investigación del cáncer	Eduardo Yáñez Ruiz	Pendiente de aprobación	APROBADO
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)"	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
20190341	Un Estudio Fase 3, Multicéntrico, Aleatorizado, Abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y Doble de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y Doble de Platino como terapia de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1, y positivos para KRAS p.G12C (CodeBreak 202).	Centro de Investigación del Maule SpA	Hernán Araya Moya	Pendiente de aprobación	APROBADO

SGNTUC-029	“Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar tucatinib en combinación con trastuzumab y mFOLFOX6 en comparación con mFOLFOX6 administrado de forma independiente o en conjunto con cetuximab o bevacizumab, como tratamiento de primera línea para sujetos con cáncer colorrectal metastásico HER2+”	Biocenter	Esther Rodríguez De Vasquez	Pendiente de aprobación	APROBADO
V118-24	Protocolo V118_24 titulado: “Estudio clínico de fase 3/3b, multicéntrico, aleatorizado, ciego para el observador, para evaluar la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de una vacuna contra la influenza inactivada con subunidad tetravalente adyuvada con MF59 en comparación con una vacuna tetravalente contra la influenza en adultos ≥65 años de edad.	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
219700	“Estudio de fase IIIb, multicéntrico, no aleatorizado, con grupos paralelos, de etiqueta abierta, híbrido de tipo I para evaluar la eficacia, la seguridad, la efectividad de la implementación y los resultados informados por los pacientes de dolutegravir/lamivudina por vía oral una vez al día como régimen de primera línea seguido por el cambio opcional determinado por los participantes a cabotegravir más rilpivirina de acción prolongada por vía intramuscular cada dos meses para el mantenimiento de la supresión virológica en adultos sin terapia antirretroviral previa que viven con VIH-1”	Centros Médicos Espacio Eme	Francisco Zamora	Pendiente de aprobación	APROBADO
LTS17510	“Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amltelimab subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del estudio clínico previo de amltelimab en asma”	Clinica Dermacross S.A.	Valeska Glasinovich Bobic	Pendiente de aprobación	APROBADO
CA027-002	“Estudio de Fase 1/2 de BMS-986253 en combinación con nivolumab o nivolumab más ipilimumab en cánceres avanzados”	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	Sebastián Patricio Mondaca Contreras	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
M23-699	Programa de Fase III para evaluar la seguridad y eficacia de Upadacitinib en sujetos con lupus eritematoso sistémico (LES) activo de moderado a grave	Centro de estudios clínicos CEVIC Ltda./ Hospital Victoria	Carlos Martínez Herrera	Pendiente de aprobación	APROBADO

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	Centros Médicos Espacio Eme	German Dario Cruz Mendez	Pendiente de aprobación	APROBADO
D9075C00001	Estudio internacional de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Durvalumab más Domvanalimab (AB154) en participantes con cáncer de pulmón no microcítico, localmente avanzado (estadio III), cuya enfermedad no ha progresado después de la quimiorradioterapia concurrente definitiva basada en platino (PACIFIC-8).	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO
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	Clinical Research Chile SpA	Juan Grandjean Rettig	Aprobado	APROBADO
AR-DEX-22-02	Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del dexpiramipexol administrado por vía oral durante 52 semanas en participantes con asma eosinofílica grave (EXHALE-3)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Diego García-Huidobro Munita	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	Centro de Estudios Cardiológicos y de Medicina Interna Limitada	Fernando Lanas Zanetti	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
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”	Sociedad Profesional de Servicios Médicos Acevedo y Reyes SPA (ONCOCENTRO)	Manuel Novajas Balboa	Pendiente de aprobación	APROBADO
Mk0616-015-00	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	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Gabriel Antonio Maluenda Razeto	Pendiente de aprobación	APROBADO

	adversos graves en participantes con alto riesgo cardiovascular				
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	Centro de Investigación del Maule SpA	Juan Alvarez	Pendiente de aprobación	APROBADO
20210146	“Un estudio de mantenimiento de fase 3, multicéntrico, doble ciego para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de Rocatinlimab en sujetos adultos y adolescentes con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-ASCEND) “	SERVICIOS MEDICOS DERMISUR	Cristian Pizarro Vargas	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK0616-015	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en la reducción de eventos adversos cardiovasculares importantes en participantes con alto riesgo cardiovascular	ENROLL SPA	Luis Morales Murillo	Pendiente de aprobación	APROBADO
M23-699	Programa de fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de Upadacitinib en sujetos con LES activo de moderado a grave	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Elizabeth Moreno Goio	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK0616-017	“ Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia familiar heterocigota ” N° Protocolo : 017-00	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Attilio Rigotti Rivera	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	servicios medicos godoy limitada	Juan Gonzalo Godoy Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Héctor Galindo Aranibar	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACT17010	"Eficacia y seguridad de SAR441344 en el tratamiento del lupus eritematoso sistémico: estudio de prueba de concepto de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo"	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Pendiente de aprobación	APROBADO

MK0616-015	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en la reducción de eventos adversos cardiovasculares importantes en participantes con alto riesgo cardiovascular	Clinical Research Chile SpA	Luis Concha Mosqueira	Pendiente de aprobación	APROBADO
2023073101	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, con un período de tratamiento y observación para evaluar la seguridad y la eficacia de vesleteplirsén (SRP 5051) en sujetos ambulatorios con distrofia muscular de Duchenne susceptibles al tratamiento de omisión del exón 51 (MOTIVATE)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Raúl Escobar Henríquez	Pendiente de aprobación	Revisado (No continua)
DR117849	"Estudio en fase II, internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis para evaluar eficacia y seguridad de SAR441566 en adultos con psoriasis en placas de moderada a severa"	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Pendiente de aprobación	APROBADO
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)	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
20190341	Un Estudio Fase 3, Multicéntrico, Aleatorizado, Abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y Doble de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y Doble de Platino como terapia de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1, y positivos para KRAS p.G12C	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
ML43301	ESTUDIO ALEATORIO Y TRANSVERSAL PARA EVALUAR EL USO DE FOUNDATION ONE® LIQUID CDX FRENTE AL ESTÁNDAR DE DIAGNÓSTICO EN LA DECISIÓN DE TRATAMIENTO, EL USO DE RECURSOS SANITARIOS Y EL VALOR ASISTENCIAL PERCIBIDO POR EL PACIENTE EN	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Aprobado	APROBADO

	PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS DURANTE UN AÑO DE SEGUIMIENTO.				
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.	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	APROBADO
V940-004/2023080901	V940-004 "Estudio clínico de fase 2, aleatorizado, doble ciego de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab (MK-3475) frente a placebo más pembrolizumab en el tratamiento adyuvante de participantes con carcinoma de células renales"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Carolina Ibáñez Cáceres	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Attilio Rigotti Rivera	Pendiente de aprobación	APROBADO
GB002-3101	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de la inhalación oral de seralutinib para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar (HAP)	ENROLL SPA	Mónica Zagolin Blancaire	Pendiente de aprobación	APROBADO
DRI16762	" Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa ”.	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO
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	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Pendiente de aprobación	APROBADO
ZWI-ZW25-201	"Estudio de fase 2 de ZW25 más quimioterapia combinada de primera línea en cánceres gastrointestinales (GI) que expresan HER2 incluido adenocarcinoma gastroesofágico (Gastroesophageal Adenocarcinoma, GEA), cáncer de las vías	James Lind centro de investigación del cáncer	Patricio Yañez Weber	Pendiente de aprobación	APROBADO

	biliares (Biliary Tract Cancer, BTC) y cáncer colorrectal (Colorectal Cancer, CRC)”				
IM011-1069	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en adultos con síndrome de Sjögren activo (POETYK SJS-1)	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Elizabeth Moreno Goio	Pendiente de aprobación	APROBADO
IM011-1069	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en adultos con síndrome de Sjögren activo (POETYK SJS-1)	Clinical Research Chile SpA	Sergio Elgueta Pinochet	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 reumatoide de moderada a severa”	Centro de Investigación del Maule SpA	Frank Cancio Hernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475A-F11	Estudio de fase 2 para evaluar la preferencia informada por el paciente con respecto a pembrolizumab coformulado con hialuronidasa (MK-3475A) subcutáneo sobre la formulación intravenosa de pembrolizumab en participantes con diferentes tipos de tumores (MK-3475A-F11)	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
CO44657	Un estudio de fase III, aleatorizado, abierto que evalúa la eficacia y la seguridad de giredestrant en comparación con fulvestrant, ambos combinados con un inhibidor de cdk4/6, en pacientes con cáncer de mama avanzado con receptor de estrógeno positivo, her2 negativo con resistencia a la terapia endocrina adyuvante previa.	Oncovida SA	Pamela Salman Boghikian	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK6194-007	“ Estudio de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-6194 en participantes adultos con vitíligo no segmentario”.	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
IM011-1069	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de deucravacitinib en adultos con síndrome deSjögren activo (POETYK SJS-1)	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK6194-007	“Estudio de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-6194 en participantes adultos con vitíligo no segmentario”	SERVICIOS MEDICOS DERMISUR	Cristian Pizarro Vargas	Pendiente de aprobación	APROBADO

MK6194-007	Estudio de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-6194 en participantes adultos con vitíligo no segmentario	Clinical Research Chile SpA	Alvaro San Martín Leal	Pendiente de aprobación	APROBADO
GB002-3101/2023090501	Estudio fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de la inhalación oral de Seralutinib para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar(HAP)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Federico Castro Galvez	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK3475A-F11	"Estudio de fase 2 para evaluar la preferencia informada por el paciente con respecto a pembrolizumab coformulado con hialuronidasa (MK3475A) subcutáneo sobre la formulación intravenosa de pembrolizumab en participantes con diferentes tipos de tumores" (MK3475A-F11)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
CO44657	CO44657"UN ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, ABIERTO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE GIREDESTRANT EN COMPARACIÓN CON FULVESTRANT, AMBOS COMBINADOS CON UN INHIBIDOR DE CDK4/6, EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA AVANZADO CON RECEPTOR DE ESTRÓGENO POSITIVO, HER2 NEGATIVO CON RESISTENCIA A LA TERAPIA ENDOCRINA ADYUVANTE PREVIA"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	APROBADO
LTS17043	" Estudio intervencionista de extensión, de fase 3, para investigar la seguridad y tolerabilidad a largo plazo de tolebrutinib en participantes con esclerosis múltiple recurrente, esclerosis múltiple primaria progresiva o esclerosis múltiple secundaria progresiva no recurrente"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Claudia Cárcamo Rodríguez	Pendiente de aprobación	APROBADO
20210098	Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE 102)	Centro de estudios clínicos SAGA	Marcelo Garrido Salvo	Aprobado	APROBADO
LTS17510	Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del estudio clínico previo de amlitelimab en asma	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Aprobado	APROBADO

219700	Estudio de fase IIIb, multicéntrico, no aleatorizado, con grupos paralelos, de etiqueta abierta, híbrido de tipo I para evaluar la eficacia, la seguridad, la efectividad de la implementación y los resultados informados por los pacientes de dolutegravir/lamivudina por vía oral una vez al día como régimen de primera línea seguido por el cambio opcional determinado por los participantes a cabotegravir más rilpivirina de acción prolongada por vía intramuscular cada dos meses para el mantenimiento de la supresión virológica en adultos sin terapia antirretroviral previa, que viven con VIH-1	Centro de Salud Universidad San Sebastián	Carlos Pérez Cortés	Pendiente de aprobación	APROBADO
AT-03A-017	“Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de bemnifosbuvir en pacientes ambulatorios de alto riesgo con COVID-19”	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Diego García-Huidobro Munita	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 consideran no aptos para la anticoagulación oral (LILAC)	Centro Medico Triosalud Ltda	Juan Carlos Palma Carvajal	Aprobado	APROBADO
AT-03A-017	“Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de bemnifosbuvir en pacientes ambulatorios de alto riesgo con COVID-19”	CeCim - Biocinetic	Carla Saavedra Pacheco	Pendiente de aprobación	APROBADO
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”	CeCim - Biocinetic	Erik Gómez Migrik	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
20210098	Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento	CeCim - Biocinetic	Erik Gómez Migrik	Aprobado	APROBADO

	previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-102).				
LTS17510	Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del estudio clínico previo de amlitelimab en asma	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Aprobado	APROBADO
MK7240	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Clínica MEDS La Dehesa	Carolina Figueroa Corona	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK7240-001	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Centro de Estudios Clínicos e Investigación Médica (CECIM)	Elizabeth Arriagada	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK7240-001	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Clinical Research Chile SpA	Luis Concha Mosqueira	Pendiente de aprobación	APROBADO
LTS17510	“ Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del estudio clínico previo de amlitelimab en asma”	CEC Centro Estudios Clínicos	Georgina Miranda Sáez	Aprobado	APROBADO
MK7240-001	“Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa activa demoderada a grave”	Centro de estudios clínicos SAGA	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
DRI17849	Estudio en fase II, internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis para evaluar eficacia y seguridad de SAR441566 en adultos con psoriasis en placas de moderada a severa	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Aprobado	APROBADO
003-23-PRT-V1-210823	ESTUDIO CLÍNICO DE BIODISPONIBILIDAD COMPARATIVA, ABIERTO, ALEATORIZADO PARA EVALUAR LA VARIABILIDAD INTRASUJETO ENTRE EL MEDICAMENTO EN ESTUDIO BUPREDOL (BUPROPION CLORHIDRATO) 150 MG	Pharma Control Chile SpA.	Magaly Delgado Delgado	Pendiente de aprobación	APROBADO

	COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA CON RESPECTO AL PRODUCTO INNOVADOR DEL MERCADO FARMACÉUTICO.				
M23-716	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad del UPADACITINIB en sujetos adultos y adolescentes con alopecia areata.	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
M23-716	“ Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con alopecia areata severa”	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
V940-005/2023092701	V940-005 -Estudio clínico de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y comparador activo de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con carcinoma urotelial músculo invasivo de alto riesgo después de resección radical	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Carolina Ibáñez Cáceres	Pendiente de aprobación	APROBADO
NAL03-202	“Estudio Aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de rangos de dosis, de 4 grupos paralelos sobre la seguridad y eficacia de los comprimidos de liberación prolongada de nalbufina (NAL ER) para el tratamiento de la tos en la fibrosis pulmonar idiopática (FPI)”	Universidad de los Andes	Matias Florenzano Valdés	Pendiente de aprobación	APROBADO
HZNP-DAZ-301	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Dazodalibep en participantes con síndrome de Sjögren con actividad de la enfermedad sistémica de moderada a grave	ENROLL SPA	CARLOS ROMAN ZAMORANO	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
HZNP-DAZ-301	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Dazodalibep en participantes con síndrome de Sjögren con actividad de la enfermedad sistémica de moderada a grave	Clinical Research Chile SpA	SERGIO ELGUETA PINOCHET	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
LTS17510	“ Estudio de extensión a largo plazo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia a largo plazo de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma de moderada a severa que completaron el periodo de tratamiento del	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Ana Paz Díaz Fabres	Aprobado	APROBADO

	estudio clínico previo de amlitelimab en asma				
AT-03A-017	“Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de bemnifosbuvir en pacientes ambulatorios de alto riesgo con COVID-19”	ICEGCLINIC	Paola Celedon Arrieta	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACT17967	"Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de prueba de concepto para evaluar la eficacia y la seguridad de amlitelimab en participantes adultos con hidradenitis supurativa de moderada a severa".	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
HZNP-DAZ-301	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Dazodalibep en participantes con síndrome de Sjögren con actividad de la enfermedad sistémica de moderada a grave	CeCim - Biocinetic	María Inés Domínguez Parra	Pendiente de aprobación	APROBADO
232SM302	Estudio de extensión a largo plazo de nusinersen (BIIB058) administrado en dosis más elevadas a participantes con atrofia muscular espinal que previamente participaron en un estudio de investigación con nusinersen	Clínica MEDS La Dehesa	Claudia Castiglioni Toledo	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK6194-007	Título del estudio: Estudio de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-6194 en participantes adultos con vitiligo segmentario	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Uribe Gonzalez	Pendiente de aprobación	APROBADO
AR-DEX-22-02	Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del dexamipexol administrado por vía oral durante 52 semanas en participantes con asma eosinofílica grave (EXHALE-3)	Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada)	Ricardo Luis Sepúlveda Moncayo	Aprobado	APROBADO
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 18 años o más con dermatitis atópica de moderada a severa.	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	APROBADO

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 reumatoide de moderada a severa	Centro de Estudios Clínicos G y C Limitada	Iván González Abarzúa	Aprobado	APROBADO
DRI16762	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa	Inmunocel spa	Ricardo Fritz Garrido	Aprobado	APROBADO
DRI16762	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa	Centro Respiratorio Integral Ltda.	Juana Pavie Gallegos	Aprobado	APROBADO
ACP-204-008	"Estudio de extensión abierta de 52 semanas de ACP-204 en adultos que padecen psicosis por enfermedad de Alzheimer"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Rodrigo Alejandro Santibáñez Moreira	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
ACP-204-006	Protocolo maestro para tres estudios independientes, de inscripción continua, doble ciegos, controlados con placebo sobre la eficacia y seguridad de ACP-204 en adultos con psicosis por enfermedad de Alzheimer	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Sergio Gloger Kojchen	Pendiente de aprobación	APROBADO
ACP-204-008	Estudio de extensión abierta de 52 semanas de ACP-204 en adultos que padecen psicosis por enfermedad de Alzheimer	Biomedica Research Group / Investigaciones Médicas Ltda.	Sergio Gloger Kojchen	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
MK6194-006	Estudio de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-6194 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico.	James Lind centro de investigación del cáncer	Sergio Castillo Cárdenas	Pendiente de aprobación	APROBADO
DRI16762	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa	Clinical Research Chile SpA	Juan Grandjean Rettig	Aprobado	APROBADO
DRI16762	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía	ENROLL SPA	Karen Czischke Ljubetic	Aprobado	APROBADO

	subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa				
M23-716	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de upadacitinib en sujetos adultos y adolescentes con alopecia areata severa	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Javier Arellano Lorca	Pendiente de aprobación	APROBADO
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 reumatoide de moderada a severa"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Paula Burgos Cañete	Aprobado	APROBADO
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 Philadelphia negativo recientemente Diagnosticada con Estabilización de Seguridad"	Inmunocel spa	Alejandro Berkovits Cáceres	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK7240-001	Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa.	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Cristian Hernández Rocha	Pendiente de aprobación	APROBADO
RIN-PF-303	Un 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 idiopática (TETON-2).	Clínica Fundación Médica San Cristóbal (Provedora de Servicios San Cristobal Limitada)	Ricardo Luis Sepúlveda Moncayo	Pendiente de aprobación	APROBADO
EFC17561 SHORE	" 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"	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
V940-002 / 2023102501	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo y placebo, doble ciego, de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas resecaado en estadio II, IIIA, IIIB (N2	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	HECTOR GALINDO Aranibar	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN

R1979-ONC-2075/2023102502	“ 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 folicular no tratados previamente (Olympia-2) ”.	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	James Campbell Wagemann	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
RIN-PF-303	“Un 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 idiopática (TETON-2)”	Sociedad Profesional de Servicios Médicos Acevedo y Reyes SPA (ONCOCENTRO)	Felipe Saavedra	Pendiente de aprobación	APROBADO
R1979-HM-2298/2023102601	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, comparado con el tratamiento de elección del investigador en participantes con linfoma folicular no tratados previamente (OLYMPIA-1).	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	James Campbell Wagemann	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
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 Precusores de Linfocitos B con Cromosoma Filadelfia negativo Recientemente Diagnosticada con Estabilización de Seguridad (Estudio Golden Gate).	Clínica San Carlos de Apoquindo, Red de Salud UC Christus	James Campbell Wagemann	Pendiente de aprobación	APROBADO
DRI17849	"Estudio en fase II, internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis para evaluar eficacia y seguridad de SAR441566 en adultos con psoriasis en placas de moderada a severa"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Uribe Gonzalez	Aprobado	APROBADO
DRI17821	ESTUDIO DE FASE 2 ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DETERMINACION DE DOSIS, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE SAR441566 MAS METOTREXATO EN ADULTOS CON ARTRITIS REUMATOIDE DE MODERADA A SEVERA.	ENROLL SPA	Carlos Román Zamorano	Aprobado	APROBADO
001-23-PRT-210823	Estudio clínico de biodisponibilidad comparativa para evaluar la intercambiabilidad entre el medicamento de prueba Clordiazepóxido/ Bromuro de Clidinio 5/ 2,5 mg con respecto al	Pharma Control Chile SpA.	Magaly Delgado Delgado	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN

	producto innovador del mercado farmacéutico.				
MK2870-005	Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico para comparar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer endometrial que recibieron previamente quimioterapia a base de platino e inmunoterapia (MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG3095)	Centro de estudios clinicos SAGA	Marcelo Garrido Salvo	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK2870-005	MK-2870-005 “Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico para comparar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer endometrial que recibieron previamente quimioterapia a base de platino e inmunoterapia” (MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG-3095)	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Carolina Ibáñez Cáceres	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
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 reumatoide de moderada a severa	Clinical Research Chile SpA	Sergio Elgueta Pinochet	Aprobado	APROBADO
CO44657	“Un estudio de fase III, aleatorizado, abierto que evalúa la eficacia y la seguridad de giredestrant en comparación con fulvestrant, ambos combinados con un inhibidor de CDK4/6, en pacientes con cáncer de mama avanzado con receptor de estrógeno positivo, HER2 negativo con resistencia a la terapia endocrina adyuvante previa”	Clínica Puerto Montt	Claudio Painemal Duarte	Pendiente de aprobación	APROBADO
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)	ICEGCLINIC	Felipe Astorga	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
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	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	APROBADO

	vez al día durante doce semanas en adultos con asma no controlada de moderada a grave				
V940-002	“Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo y placebo, doble ciego, de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas resecaado en estadio II, IIIA, IIIB (N2)”	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
HZNP-DAZ-301	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Dazodalibep en participantes con Síndrome de Sjögren con actividad de la enfermedad sistémica de moderada a grave	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
DR117821	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis para evaluar la eficacia y seguridad de SAR441566 más metotrexato en adultos con artritis reumatoide de moderada a severa	ONCOCENTRO APYS.	Renato Jimenez Calabresse	Aprobado	APROBADO
004-23-PRT-V1-220923	Estudio clínico de biodisponibilidad comparativa, abierto, aleatorizado para evaluar la intercambiabilidad entre el medicamento en estudio Bupredol (bupropión clorhidrato) 150 mg comprimidos recubiertos de liberación prolongada con respecto al producto innovador del mercado farmacéutico.	Pharma Control Chile SpA.	Magaly Delgado Delgado	Pendiente de aprobación	APROBADO
CO44657	“UN ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, ABIERTO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE GIREDESTRANT EN COMPARACIÓN CON FULVESTRANT, AMBOS COMBINADOS CON UN INHIBIDOR DE CDK4/6, EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA AVANZADO CON RECEPTOR DE ESTRÓGENO POSITIVO, HER2 NEGATIVO CON RESISTENCIA A LA TERAPIA ENDOCRINA ADYUVANTE PREVIA”	ICEGCLINIC	Eva Garcia Teran	Pendiente de aprobación	APROBADO
D5989C00001	Un estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, de grupo paralelo, multicéntrico para evaluar la eficacia del inhalador de dosis medida de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con el inhalador de dosis medida de glicopirronio y fumarato de formoterol en los resultados cardiopulmonares en la enfermedad pulmonar obstructiva crónica.	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN

DRI16762	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR443765 por vía subcutánea en participantes adultos con asma moderada a severa ”	CEC Centro Estudios Clínicos	Georgina Miranda Sáez	Aprobado	APROBADO
V116-013	"Estudio de fase 3, aleatorizado doble ciego para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de V116 en niños y adolescentes con mayor riesgo de enfermedad neumocócica"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Arturo Borzutzky Schachter	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
MK5684-003	MK5684-003 "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) previamente tratados con un agente hormonal de nueva generación (NHA) y quimioterapia de taxanos"	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Carolina Ibáñez Cáceres	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
232SM203	Estudio de Incremento De La Dosis, Aleatorizado, Y Controlado De Nusinersen (BIIB058) En Participantes Con Atrofia Muscular Espinal	Clínica MEDS La Dehesa	Claudia Castiglioni Toledo	Aprobado	APROBADO
ACT17967	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de prueba de concepto para evaluar la eficacia y la seguridad de amlitelimab en participantes adultos con hidradenitis supurativa de moderada a severa	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Aprobado	APROBADO
BP44745	“ESTUDIO DE FASE IIa, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DOSIS MÚLTIPLES, MULTICÉNTRICO, CON GRUPOS PARALELOS, PARA INVESTIGAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y EL EFECTO DE RO7269162 EN BIOMARCADORES RELACIONADOS CON LA ENFERMEDAD AMILOIDE Y NO AMILOIDE TRAS LA ADMINISTRACIÓN ORAL DIARIA EN PARTICIPANTES EN RIESGO DE ENFERMEDAD DE ALZHEIMER O EN LA ETAPA PRODRÓMICA DE ESTA”	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Rodrigo Santibañez Moreira	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN

EFC17599 AQUA	“ 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 (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”.	Clinica Dermacross S.A.	Claudia de la Cruz Fernandez	Pendiente de aprobación	APROBADO
CLIN-60190-454	Estudio de fase III, de dos brazos, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de elafibranor 80mg, en resultados clínicos a largo plazo en participantes adultos con colangitis biliar primaria (CBP), Elfidence	ENROLL SPA	JORGE CONTRERAS BASULTO	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
230LE305	Protocolo 230LE305: "Estudio de extensión a largo plazo, de fase 3, multicéntrico, sin ocultación y de un solo grupo para evaluar la seguridad y la eficacia continuas de BIIB059 (litifilimab) en participantes adultos con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones generales y refractario y/o con intolerancia/intolerante a la terapia antipalúdica (AMETHYST LTE)	Centro Médico Skin Med Ltda.	J. Walter Gubelin Harcha	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
IM043004	IM043004 Estudio de Fase 1, abierto, multicéntrico, de BMS-986360/CC-90001 solo y en combinación con quimioterapia o nivolumab en tumores sólidos avanzados	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	César Sánchez Rojel	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
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)	Clinica CIDO	Felipe Rey González	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
EFC17919 / 2023112401	Protocolo principal de dos estudios de fase 3, independientes, aleatorizados, doble ciego, que comparan la eficacia y la seguridad de frexalimab (SAR441344) con teriflunomida en participantes adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Claudia Cárcamo Rodríguez	Pendiente de aprobación	APROBADO

Ca057-001	Un estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, de fase 3 que compara mezigdomida (CC-92480), Bortezomib y dexametasona (MEZIVd), versus pomalidomida, bortezomib y dexametasona (PVD) en sujetos con Mieloma Múltiple recidivante o refractario (RRMM): Sucesor-1	Inmunocel spa	Alejandro Berkovits Cáceres	Pendiente de aprobación	APROBADO
MK5684-003	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) previamente tratados con un agente hormonal de nueva generación (NHA) y quimioterapia de taxanos	Clinical Research Chile SpA	NICOLAS YAÑEZ BENAVIDES	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
ACT17967	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de prueba de concepto para evaluar la eficacia y la seguridad de amlitelimab en participantes adultos con hidradenitis supurativa de moderada a severa	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Javier Arellano Lorca	Aprobado	APROBADO
1305-0031	Estudio de extensión abierta sobre la seguridad y eficacia a largo plazo de BI 1015550 por vía oral en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI) y fibrosis pulmonar progresiva (FPP) (FIBRONEER™-ON)	Centro de Investigación del Maule SpA	Rafael Silva Orellana	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
AMG 451	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™)	Centro de Estudios Clínicos INCARDIO – Clínica Ensenada	Javier Arellano Lorca	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
MK2870-007	Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de MK-2870 en combinación con pembrolizumab comparado con monoterapia de pembrolizumab como tratamiento de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con TPS de PD-L1 mayor o igual que 50%	Sociedad Prosalud Montes y Orlandi Ltda	Francisco Orlandi Jorquera	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
PVT-2201-301	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y seguridad de brepocitinib oral en adultos con dermatomiositis	James Lind centro de investigación del cáncer	Sergio Castillo Cárdenas	Aprobado	APROBADO

CTP-VIE-001 - VIVA	Estudio pivotal y de viabilidad en dos fases del Sistema SE de la válvula aórtica Vienna en humanos (VIVA) CTP-VIE-001	Pontificia Universidad Católica de Chile - Centro de Investigación Clínica (CICUC)	Pablo Andrés Sepúlveda Varela	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN
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	ENROLL SPA	María Angélica Bello Fernández	Pendiente de aprobación	APROBADO
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.	JUANA PAVIE GALLEGOS	Pendiente de aprobación	PENDIENTE DE APROBACIÓN