

Ensayos Clínicos y/o Estudios Observacionales firmados en 2020

	Ensayos	Estudios	Productos Sanitarios
Hospital Universitario Puerta del Mar	17	17	1
Hospital Universitario Puerto Real	3	10	0
A.G.S. JEREZ, COSTA NOROESTE Y SIERRA DE CÁDIZ	14	18	0
A.G.S. CAMPO DE GIBRALTAR	0	2	0
Distrito Bahía-La Janda	0	2	0
Totales 2020	34	49	1

- **Hospital Universitario Puerta del Mar**

CARDIOLOGÍA

Título: Comparación de la anticoagulación con el cierre de la orejuela auricular izquierda después de la ablación de FA (OPTION)

Promotor: Boston Scientific International

Investigador Principal: Dr. Germán Calle Pérez

Servicio: Cardiología

Tipo: Investigación Clínica con Productos Sanitarios

Código: S2239/92320955 (OPTION)

Título: Registro CANAC-FA (CANCer Activo y Fibrilación Auricular): un registro multicéntrico para evaluar la calidad del tratamiento antitrombótico en pacientes con fibrilación auricular y cáncer activo.

Promotor: Sociedad Andaluza de Cardiología

Investigador Principal: Dr. Jose Javier Sánchez Fernández

Servicio: Cardiología

Tipo: Estudio observacional

Código: S2239/92320955 (OPTION)

DERMATOLOGÍA

Título: Estudio de extensión de retirada, aleatorizado, doble ciego y multicéntrico para demostrar la eficacia, seguridad y tolerabilidad a largo plazo de secukinumab subcutáneo en pacientes con hidradenitis supurativa de moderada a grave

Promotor: Novartis Farmaceutica

Investigador Principal: Dr. David Jiménez

Servicio: Dermatología

Tipo: Ensayo Clínico con medicamentos

Código: CAIN457M2301E1

EudraCT: 2019-003230-17

Título: Estudio retrospectivo multicéntrico de práctica clínica habitual en pacientes con psoriasis moderada a grave tratados con Guselkumab (SPRING).

Promotor: Janssen-Cilag

Investigador Principal: Dr. David Jiménez

Servicio: Dermatología

Tipo: Estudio Observacional

Código: JAN-GUS-2019-02

Título: Registro nacional de linfomas cutáneos primarios de la AEDV

Promotor: Fundación Piel Sana de la Academia Española de Dermatología y Venereología

Investigador Principal: Dr. Alejandro Ortiz Prieto

Servicio: Dermatología

Tipo: Estudio Observacional

Código: FAE-LIN-2016-01

Título: Estudio de fase 3, aleatorizado, en doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de Bimekizumab en sujetos participantes con hidrosadenitis supurativa moderada o severa

Promotor: UCB Biopharma

Investigador Principal: Dr. David Jiménez

Servicio: Dermatología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: HS0004

EudraCT: 2019-002551-42

FARMACIA

Título: Estudio de Prevalencia y Adecuación del Uso Hospitalario de Antimicrobianos en España.

Promotor: Grupo de Atención Farmacéutica al paciente con enfermedad infecciosa de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Investigador Principal: Dra. María Eugenia Rodríguez Mateos

Servicio: Farmacia

Tipo: Estudio Observacional

Código: AFI-AMO-2019-01 (PAUSATE)

Título: Evaluación de la experiencia del paciente con el modelo de atención farmacéutica basada en la metodología CMO frente al modelo tradicional en pacientes VIH.

Investigadora Principal: Dra. María José Huertas

Promotor: Sociedad Española Farmacia Hospitalaria

Servicio: Farmacia Hospitalaria

Tipo: Estudio Observacional

Código: MAS-VIH /SEFH-2019-FAR-01

HEMATOLOGIA Y HEMOTERAPIA (CLINICA)

Título: Estudio Observacional prospectivo para evaluar la calidad de vida de pacientes con Hemofilia A sin inhibidores (HEMOLIFE)

Promotor: Roche Farma

Investigador Principal: Dra. Carmen de Cos

Servicio: Hematología
Tipo: Estudio Observacional
Código: ML40944 / ROC-TRA-2019-01

Título: Estudio para evaluar imetelstat (GRN163L) en sujetos con síndrome mielodisplásico (SMD) de riesgo IPSS bajo o intermedio - 1 recurrente/refractario al tratamiento con agentes estimuladores de la eritropoyesis (AEE), dependientes de las transfusiones.

Promotor: Geron Corporation
Investigador Principal: Dr. Francisco Javier Capote
Servicio: Hematología
Tipo: Estudio Observacional
Código: 63935937MDS3001
EudraCT: 2015-002874-19

Título: Estudio fase II con aleatorización 2:1 para comparar la eficacia y seguridad del tratamiento con quimioterapia estandar con quizartinib frente a quimioterapia estandar con placebo en pacientes adultos con LMA de nuevo diagnóstico con el gen FLT3 no mutado

Promotor: Fundación PETHEMA
Investigadora Principal: Dra. Inmaculada Marchante
Servicio: Hematología
Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos
Código: QUIWI
EudraCT: 2018-002851-14

Título: Estudio multicéntrico, prospectivo, no aleatorizado, fase I-II para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de quizartinib oral con el esquema de quimioterapia FLAG-IDA en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera recidiva o refractarios (LMA R/R)

Promotor: Fundación PETHEMA
Investigadora: Dra. Inmaculada Marchante
Servicio: Hematología
Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos
Código: FLAG-QUIDA
EudraCT: 2019-001976-12

MEDICINA INTERNA

Título: Ensayo Clínico fase 4, aleatorizado, para evaluar el efecto en la recuperación inmunológica y en la reducción del reservorio viral y de la activación inmune de una terapia antirretroviral triple basada en dolutegravir más tenofovir alafenamida/emtricitabina versus una biterapia con dolutegravir más lamivudina en pacientes con infección por el VIH sin tratamiento previo

Promotor: FISEVI
Investigador principal: Dr. José Antonio Girón
Servicio: Medicina Interna
Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos
Código: FIS-TAR-01-2019
EudraCT: 2019-000800-14

Título: Ensayo clínico Fase I/II multicéntrico, aleatorizado y controlado para evaluar la eficacia del tratamiento con plasma hiperinmune obtenido de pacientes convalecientes de la infección por COVID-19.

Promotor: FPS-RADDYTA

Investigador principal: Dr. José Antonio Girón

Servicio: Medicina Interna

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: PC/COVID-19

Título: ESTUDIO Prevención y tratamiento con Calcifediol del síndrome respiratorio agudo (SARS) inducido por Coronavirus COVID-19.

Promotor: FIBICO-IMIBIC

Investigadora principal: Dra. Maria Jose Soto Cárdenas

Servicio: Medicina Interna

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: COVIDIOL

EudraCT: 2020-001717-20

Título: Estudio Observacional para evaluar Beneficio clínico Neto de Edoxaban en pacientes con Fibrilación auricular no valvular, según práctica clínica habitual en España. Registro BENEFIT.

Promotor: Daiichi Sankyo España

Investigador principal: Dr. Daniel Bartolomé Mateos

Servicio: Medicina Interna

Tipo: Estudio observacional

Código: DSE-EDO-2020-01 (BENEFIT)

Título: Registro Nacional de Linfomas Cutáneos Primarios de la AEDV.

Promotor: Fundación Piel Sana de la AEDV

Investigador principal: Dr. Alejandro Ortiz Prieto

Servicio: Medicina Interna

Tipo: Estudio observacional

Código: FAE-LIN-2016-01

NEUROCIENCIAS

Título: Impacto de la Neuromielitis óptica en la calidad de vida relacionada con la salud, funcionamiento y bienestar desde la perspectiva del paciente. Estudio perspectives-NMO.

Promotor: Roche Farma

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Estudio Observacional

Código: ML41397 / ROC-NEU-2019-01

Título: Estudio en fase III, de 182 semanas de duración y abierto sobre la seguridad y la tolerabilidad de TD-9855 en el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática (Hons) en sujetos con fallo autonómico primario

Promotor: Theravance Biopharma Ireland Limited

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: Theravance 0171

EudraCT: 2019-002425-30

Título: Estudio de evidencia en práctica clínica real: estudio de cohorte prospectivo no intervencional post-autorización para evaluar la efectividad, la seguridad y los resultados de salud a largo plazo del tratamiento de la esclerosis múltiple recurrente en la práctica clínica de rutina en España con cladribina comprimidos

Promotor: Merck

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Estudio Observacional

Código: MER-CLA-2019-01 (MAVEN)

Título: Evaluación de la percepción de las personas con esclerosis múltiple avanzada sobre sus necesidades sociosanitarias y calidad de vida: un estudio epidemiológico observacional transversal exploratorio.

Promotor: Asociación Esclerosis Múltiple España

Investigadora Principal: Carmen Fernández Barcia (DUE)

Servicio: Neurología

Tipo: Estudio Observacional

Código: EME-COR-2020-01

Título: Estudio en fase III, multicéntrico y aleatorizado, de grupos paralelos, doble ciego y doble simulación, controlado de forma activa, para evaluar la eficacia y seguridad de Evobrutinib en comparación con Teriflunomida, en participantes con esclerosis múltiple recidivante.

Promotor: Merck Healthcare

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: MS200527_0080

EudraCT: 2019-004972-20

Título: Estudio de fase IIIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado para evaluar la eficacia, la seguridad y la farmacocinética de una dosis más alta de ocrelizumab en adultos con formas recurrentes de esclerosis múltiple

Promotor: Roche Farma

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: BN42082

EudraCT: 2020-000893-69

Título: Estudio no intervencionista y transversal para evaluar el impacto funcional de la esclerosis múltiple remitente recurrente de reciente diagnóstico desde la perspectiva de los pacientes (Estudio MS-ONSET).

Promotor: Roche Farma

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Estudio observacional

Código: ML42064 / ROC-SCL-2020-01

Título: Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble enmascaramiento y grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de Fenebrutinib comparado con Ocrelizumab en pacientes adultos con Esclerosis Múltiple Primaria Progresiva.

Promotor: Roche Farma

Investigadora Principal: Dra. Lucía Forero

Servicio: Neurología

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: GN41791

EudraCT: 2019-003919-53

ONCOLOGÍA MÉDICA

Título: Estudio observacional prospectivo sobre el uso de citrato de fentanilo transmucosa en la práctica clínica habitual para el control de la crisis irruptivas de dolor en pacientes oncológicos

Promotor: Ferrer Internacional

Investigadora Principal: Dra. Patricia Ramirez

Servicio: Oncología

Tipo: Estudio Observacional

Código: FER-FEN-2019-01

Título: Registro retrospectivo de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado/metastásico HR+Her2- tratados en la práctica clínica en Andalucía

Promotor: Sociedad Andaluza de Oncología Médica (SAOM)

Investigador Principal: Dr. José Manuel Baena

Servicio: Oncología

Tipo: Estudio Observacional

Código: SAO-PAL-2020-01

Título: Estudio retrospectivo, multicéntrico de niraparib como terapia de mantenimiento en pacientes sensibles a platino con cáncer de ovario recurrente que han recibido niraparib dentro del Programa de Acceso Expandido en España.

Promotor: Grupo Español de Investigación de Cáncer de Ovario (GEICO)

Investigador Principal: Dra. Araceli Sabino Álvarez

Servicio: Oncología

Tipo: Estudio Observacional

Código: GEICO88-R

Título: Ensayo clínico fase III, aleatorizado, doble ciego, sobre quimioterapia neoadyuvante con atezolizumab o placebo en pacientes con cáncer de mama triple negativo, seguida de adyuvancia con atezolizumab o placebo.

Promotor: NSABP Foundation

Investigador Principal: Dra. Sara Estalella Mendoza

Servicio: Oncología

Tipo: Estudio Observacional

Código: NSABP B-59/ GBG 96 (GEPARDOUZE)

PEDIATRIA

Título: Marcadores genéticos, transcritómicos y celulares de respuesta a terapia biológica en enfermedad inflamatoria intestinal pediátrica

Promotor: Luis Andrés López Fernández

Investigador Principal: Dr. José Antonio Blanca

Servicio: Pediatría

Tipo: Estudio Observacional

Código: 0150-N-20 (LAL-TNF-2019-01)

ANESTESIA

Título: Estudio en grupos paralelos, doble ciego, aleatorizado y controlado por placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de AP-325 en pacientes con dolor neuropático periférico post-quirúrgico.

Promotor: Algiax Pharmaceuticals

Investigador Principal: Dr. Luis Miguel Torres Morera

Servicio: Anestesia

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: AP-325-04

EudraCT: 2019-003502-28

CUIDADOS CRÍTICOS

Título: Estudio en grupos paralelos, doble ciego, aleatorizado y controlado por placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de AP-325 en pacientes con dolor neuropático periférico post-quirúrgico.

Promotor: Algiax Pharmaceuticals

Investigador Principal: Dr. Luis Miguel Torres Morera

Servicio: Cuidado críticos

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: 0135-0347

EudraCT: 2019-003502-28

MICROBIOLOGIA

Título: National mapping on carbapenemases in Spain. The CARBA-MAP Study.

Promotor: Algiax Pharmaceuticals

Investigador Principal: Dra. Fatima Galán Sánchez

Servicio: Microbiología

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: CARBA-MAP

NEUMOLOGÍA

Título: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos y controlado con placebo de mepolizumab 100 mg SC como tratamiento complementario en participantes con EPOC, que experimentan exacerbaciones frecuentes y caracterizada por los niveles de eosinófilos.

Promotor: GlaxoSmithKline Research & Development Limited

Investigador Principal: Dr. Aurelio Ardenillo Muñoz

Servicio: Neumología

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: 208657

EudraCT: 2018-001540-56

Título: A Phase III Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Ensifentrine over 247 Weeks in Patients with Moderate to Severe Chronic Obstructive Pulmonary Disease.

Promotor: Verona Pharma PLC

Investigador Principal: Dr. Aurelio Ardenillo Muñoz

Servicio: Neumología

Tipo: Ensayo clínico con Medicamentos

Código: RPL554-CO-302

EudraCT: 2020-002069-32

- **Hospital de Puerto Real**

FARMACIA

Título: Estudio de Prevalencia y Adecuación del Uso Hospitalario de Antimicrobianos en España.

Promotor: Grupo de Atención Farmacéutica al paciente con enfermedad infecciosa de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Investigador Principal: Dr. Marcelo Domínguez Cantero

Servicio: Farmacia Hospitalaria

Tipo: Estudio Observacional

Código: AFI-AMO-2019-01 (PAUSATE)

Título: Registro Español de Resultados de Farmacoterapia frente a COVID-19.

Promotor: Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH).

Investigador Principal: Dr. Jorge Díaz Navarro

Servicio: Farmacia Hospitalaria
Tipo: Estudio Observacional
Código: SEF-LOP-2020-02 (RERFAR)

Título: Efectividad y seguridad de tocilizumab en la neumonía intersticial con insuficiencia respiratoria grave secundaria a infección por SARS-CoV-2: estudio de cohortes.

Promotor: Dra. Belén Ruiz Antorán.
Investigador Principal: Dra. María José Pedrosa Martínez
Servicio: Farmacia Hospitalaria
Tipo: Estudio Observacional
Código: TOCICOV-19

HEMATOLOGÍA

Título: Estudio observacional para evaluar el Beneficio clínico Neto de Edoxaban en pacientes con Fibrilación auricular no valvular, según práctica clínica habitual en España. Registro BENEFIT.

Promotor: Daiichi Sankyo España
Investigador Principal: Dra. Raquel Garrido Ruiz
Servicio: Hematología
Tipo: Estudio Observacional
Código: DSE-EDO-2020-01 (BENEFIT)

MEDICINA INTERNA – ENFERMEDADES INFECCIOSAS

Título: Ensayo Clínico fase 4, aleatorizado, para evaluar el efecto en la recuperación inmunológica y en la reducción del reservorio viral y de la activación inmune de una terapia antirretroviral triple basada en dolutegravir más tenofovir alafenamida/emtricitabina versus una biterapia con dolutegravir más lamivudina en pacientes con infección por el VIH sin tratamiento previo

Promotor: FISEVI
Investigador Principal: Dr. Alberto Romero Palacios
Servicio: Enfermedades Infecciosas
Tipo: Estudio Observacional
Código: FIS-TAR-01-2019

Título: Ensayo clínico de sarilumab en adultos hospitalizados con COVID-19 que presentan síndrome de liberación de citoquinas (Ensayo SARICOR). Fase II.

Promotor: FIBICO-IMIBIC (RED ANCRAID)
Investigador Principal: Dr. Alberto Romero Palacios
Servicio: Enfermedades Infecciosas
Tipo: Ensayo clínico
Código: FIS-TAR-01-2019
EudraCT: 2020-001531-27

Título: Ensayo clínico Fase I/II multicéntrico, aleatorizado y controlado para evaluar la eficacia del tratamiento con plasma hiperinmune obtenido de pacientes convalecientes de la infección por COVID-19.

Promotor: RED FUNDACIONES ANDALUCIA

Investigador Principal: Dr. Alberto Romero Palacios

Servicio: Enfermedades Infecciosas

Tipo: Estudio Observacional

Código: PC/COVID-19

MICROBIOLOGIA

Título: Características clínicas y epidemiológicas de los pacientes hospitalizados por COVID-19 en España

Promotor: Fundación SEIMC-GESIDA

Investigador Principal: Dr. Jesús Ruiz Aragón

Servicio: Microbiología

Tipo: Estudio Observacional

Código: COVID-19/SEIMC-FSG

ONCOLOGÍA MÉDICA

Título: Registro retrospectivo de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado/metastásico HR+Her2- tratados en la práctica clínica en Andalucía

Promotor: Sociedad Andaluza de Oncología Médica (SAOM)

Investigador Principal: Dr. Adrián Sánchez

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: SAO-PAL-2020-01

Título: Registro retrospectivo de infección COVID 19 y cáncer de pulmón y melanoma

Promotor: Fundación Grupo Español Cáncer de Pulmón

Investigador Principal: Dra. María Ángeles Moreno Santos

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: GRAVID

Título: Estudio de la inmunidad adquirida en pacientes con cáncer de pulmón e infección por COVID 19

Promotor: Fundación Grupo Español Cáncer de Pulmón

Investigador Principal: Dra. María Ángeles Moreno Santos

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: SOLID

Título: Resultados de supervivencia y seguridad en vida real de una cohorte española con atezolizumab en cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico. Estudio TRACKER.

Promotor: Roche Farma

Investigador Principal: Dra. Petra Rosado Varela

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: ML42314 / ROC-ATE-2020-01

PEDIATRÍA

Título: Estudio epidemiológico de las infecciones respiratorias por el nuevo Coronavirus (SARS-CoV.2) en población pediátrica (EPICO)

Promotor: Fundación Investigación Biomédica 12 de Octubre

Investigador Principal: Dra. Paloma Rodríguez Outon

Servicio: Pediatría

Tipo: Estudio Observacional

Código: EPICO_COVID-19

- ***AGSJCS.***

CARDIOLOGÍA

Título: Tratamiento de pacientes dislipémicos con alto riesgo y muy alto riesgo para la prevención de eventos cardiovasculares en Europa - Estudio Multinacional Observacional (SANTORINI)

Promotor: DAIICHI SANKYO EUROPE

Investigador Principal: Dr. Javier León

Servicio: Cardiología

Tipo: Estudio Observacional

Código: DAI-LDL-2019-01 (SANTORINI)

Título: Estudio Observacional para evaluar Beneficio clínico Neto de Edoxaban en pacientes con Fibrilación auricular no valvular, según práctica clínica habitual en España. Registro BENEFIT

Promotor: Daiichi Sankyo España

Investigador Principal: Dr. Carlos Pérez Muñoz

Servicio: Cardiología

Tipo: Estudio Observacional

Código: DSE-EDO-2020-01 (BENEFIT)

CIRUGÍA GENERAL Y DIGESTIVA

Título: EuroPOWER. Postoperative outcomes within/without an Enhanced recovery after surgery protocol in colorectal surgery

Promotor: Grupo Español de rehabilitación multimodal

Investigadora Principal: Dra. Estibaliz Gutiérrez

Servicio: Cirugía General y Digestiva

Tipo: Estudio Observacional

Código: REDGERM03

Título: PREMAS STUDY. Prevalencia de la desnutrición en pacientes oncológicos sometidos a cirugía gastrointestinal

Promotor: FRESENIUS KABI

Investigadora Principal: Dra. Estibaliz Gutiérrez

Servicio: Cirugía General y Digestiva

Tipo: Estudio Observacional

Código: FRE_NUL-2020-01

CUIDADOS CRÍTICOS Y URGENCIAS

Título: Células Mesenquimales Alogénicas en neumonía severa por COVID-19 refractaria a primera línea de tratamiento. Ensayo clínico I/II

Promotor: FPS-RADDYTA

Investigadora Principal: Dr. Ángel Estella García

Servicio: Cuidados críticos y urgencias

Tipo: Ensayo clínico

Código: AdiQure/COVID-19

EudraCT: 2020-001364-29

Título: Repercusión hemodinámica en pacientes críticos con daño pulmonar secundario a infección por SARS-COV-2

Promotor: FABIS

Investigadora Principal: Dr. Manuel Ignacio Monge García

Servicio: Cuidados críticos y urgencias

Tipo: Estudio Observacional

Código: FAB-HEM-2020-01

DERMATOLOGÍA

Título Estudio transversal y retrospectivo de historias clínicas para evaluar la intensidad de la psoriasis en pacientes españoles con psoriasis moderada a grave que reciben habitualmente tratamiento sistémico. Estudio CRYSTAL.

Promotor: Abbvie Spain

Investigadora Principal: Dr. Juan Márquez Enriquez

Servicio: Dermatología

Tipo: Estudio Observacional

Código: ABB-ADA-2020-01 (CRYSTAL)

MEDICINA INTERNA – ENFERMEDADES INFECCIOSAS

Título: Eficacia de fosfomicina intravenosa en la infección urinaria complicada con condiciones de vida real. Impacto de la CMI y de las mutaciones basales. Proyecto FOSFO-MIC

Promotor: FISEVI

Investigadora Principal: Dra. Natalia Chacón

Servicio: Enfermedades Infecciosas

Tipo: Estudio Observacional

Código: FIS-FOS-2019-01

Título: Ensayo clínico Fase I/II multicéntrico, aleatorizado y controlado para evaluar la eficacia del tratamiento con plasma hiperinmune obtenido de pacientes convalecientes de la infección por COVID-19.

Promotor: FPS-RADDYTA

Investigadora Principal: Dra. Natalia Chacón

Servicio: Medicina interna

Tipo: Ensayo clínico

Código: PC/COVID-19

EudraCT: NA

Título: Ensayo clínico de sarilumab en adultos hospitalizados con COVID-19 que presentan síndrome de liberación de citoquinas (Ensayo SARICOR). Fase II.

Promotor: FIBICO-IMIBIC (RED ANCRAID)

Investigadora Principal: Dra. Marta Santos Peña

Servicio: Medicina interna

Tipo: Ensayo clínico

Código: SARICOR

EudraCT: 2020-001531-27

Título: Ensayo Clínico abierto y multicéntrico para evaluar la efectividad y seguridad de tocilizumab intravenoso en el tratamiento de pacientes con neumonía por COVID-19. Estudio BREATH-19.

Promotor: Fundación SEIMC GESIDA

Investigadora Principal: Dr. Juan Mora Delgado

Servicio: Medicina interna

Tipo: Ensayo clínico

Código: BREATH-19
EudraCT: 2020-001995-13

FARMACIA

Título: Estudio de Prevalencia y Adecuación del Uso Hospitalario de Antimicrobianos en España.

Promotor: Grupo de Atención Farmacéutica al paciente con enfermedad infecciosa de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria

Investigadora Principal: Dra. María Teresa Gómez de Travededo

Servicio: Farmacia

Tipo: Estudio Observacional

Código: AFI-AMO-2019-01 (PAUSATE)

Título: Ensayo clínico para la evaluación de la eficacia y seguridad de la quimioprofilaxis con hidroxiclороquina de la enfermedad infecciosa por SARS-coV-2 (COVID-19) en los profesionales sanitarios

Promotor: Fundación Española de Farmacia Hospitalaria

Investigadora Principal: Dr. Jesús Francisco Sierra Sánchez

Servicio: Farmacia

Tipo: Ensayo clínico

Código: QUINAVID-19

EudraCT: 2020-001421-31

Título: Registro Español de Resultados de Farmacoterapia frente a COVID-19

Promotor: Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)

Investigadora Principal: Dr. Jesús Francisco Sierra Sánchez

Servicio: Farmacia

Tipo: Estudio observacional

Código: SEF-LOP-2020-02 (RERFAR)

HEMATOLOGÍA

Título: Estudio Observacional prospectivo para evaluar la calidad de vida de pacientes con Hemofilia A sin inhibidores (HEMOLIFE)

Promotor: Roche Farma

Investigadora Principal: Dra. Rosa María Campos

Servicio: Hematología

Tipo: Estudio Observacional

Código: ML40944 / ROC-TRA-2019-01

Título: Estudio multicéntrico, prospectivo, no aleatorizado, fase I-II para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de quizartinib oral con el esquema de quimioterapia FLAG-IDA en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera recidiva o refractarios (LMA R/R)

Promotor: Fundación PETHEMA

Investigador Principal: Dr. Eusebio Martín

Servicio: Hematología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: FLAG-QUIDA

EudraCT: 2019-001976-12

Título: Estudio multinacional y prospectivo del tratamiento de referencia actual en la vida real en pacientes con mieloma múltiple refractario o recidivante que han recibido al menos 3 líneas de tratamiento previas, incluidos tratamientos con IP, IMiD y anticuerpo

Promotor: Janssen Cilag

Investigador Principal: Dr. Sebastián Garzón

Servicio: Hematología

Tipo: Estudio Observacional

Código: JAN-DAR-2019-01 (68284528MMY4001)

Título: Ensayo clínico de fase I-II multicéntrico y abierto para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de la combinación de azacitidina o citarabina en dosis bajas con Venetoclax y Quizartinib en pacientes de más de 60 años de edad con nuevo diagnóstico de leucemia mieloide aguda y no candidatos a inducción estándar con quimioterapia.

Promotor: Fundación PETHEMA

Investigador Principal: Dr. Eusebio Martín Chacon

Servicio: Hematología

Tipo: Estudio Observacional

Código: VEM-A-QUI

EudraCT: 2020-000406-28

NEUMOLOGÍA

Título: Real World Effectiveness study of mepolizumab in Severe Eosinophilic Asthma in Spain. Redes Study.

Promotor: GlaxoSmithKline

Investigador Principal: Dr. José Gregorio Soto

Servicio: Neumología

Tipo: Estudio Observacional

Código: GLA-MEP-2019-01 / REDES

ONCOLOGÍA MÉDICA

Título: Aterzolizumab en combinación con Bevacizumab y quimioterapia versus Bevacizumab y quimioterapia en el cáncer de ovario recurrente: un ensayo aleatorizado de fase III

Promotor: AGO Research GmbH

Investigadora Principal: Dra. María del Mar Gordon

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: AGO-OVAR 2.29

EudraCT: 2017-000202-37

Título: HER2-PREDICT: Estudio traslacional de muestras de tumor procedentes de los ensayos ds8201-a-u301 y ds8201-a-u302.

Promotor: SOLTI-1804

Investigador Principal: Dr. Rubén del Toro

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: SOLTI-1804

EudraCT: 2019-002991-15

Título: Registro retrospectivo de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado/metastásico HR+Her2- tratados en la práctica clínica en Andalucía

Promotor: Sociedad Andaluza de Oncología Médica (SAOM)

Investigadora Principal: Dra. Natalia Chavarria

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: SAO-PAL-2020-01

Título: Estudio retrospectivo, muticéntrico de niraparib como terapia de mantenimiento en pacientes sensibles a platino con cáncer de ovario recurrente que han recibido niraparib dentro del Programa de Acceso Expandido en España

Promotor: Grupo Español de Investigación de Cáncer de Ovario (GEICO)

Investigadora Principal: Dra. María del Mar Gordon Santiago

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: GEICO88-R.

Título: Registro clínico de pacientes diagnosticados con cáncer ginecológico del Grupo Español de Investigación en Cáncer de Ovario (GEICO)

Promotor: Grupo Español de Investigación de Cáncer de Ovario (GEICO)

Investigadora Principal: Dra. María del Mar Gordon Santiago

Servicio: Oncología Médica

Tipo: Estudio Observacional

Código: GEICO88-R

Título: Estudio de 24 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de la administración intranasal de 186 y 372 ug de OPN-372 dos veces al día (2 v/d) en pacientes con sinusitis crónica sin la presencia de pólipos nasales

Promotor: Optinose, US

Investigador Principal: Dr. Alfonso del Cuvillo

Servicio: Otorrinolaringología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos

Código: OPN-FLU-CS-3206

EudraCT: 2019-000648-86

Título: Observational study to assess the absolute Burden Of hpv-related head and neck cancers, The BROADEN Study

Promotor: Merck Sharp & Dohme Corp

Investigador Principal: Dra. María Agustina Ariza

Tipo: Estudio Observacional

Código: BROADEN

REUMATOLOGÍA

Título: Calidad asistencial en el manejo clínico de la Artritis Reumatoide atendiendo a la estrategia Treat to Target (T2T)

Promotor: Fundación española de Reumatología

Investigadora Principal: María Dolores Toledo

Servicio: Reumatología

Tipo: Estudio Observacional

Código: ARExcellence II

Título: Estudio observacional, transversal sobre la facilidad de uso del dispositivo de inyección Terrosa Pen.

Promotor: Gedeon Richter Iberica

Investigador Principal: Dr. José Luis de la Iglesia

Servicio: Reumatología

Tipo: Estudio Observacional

Código: GRI-TER-2019-01

SALUD MENTAL

Título: Ensayo clínico aleatorizado y multicéntrico para evaluar la seguridad y tolerabilidad de clozapina frente a tratamiento de práctica clínica habitual en psicosis resistente a tratamiento en personas adolescentes y adultos jóvenes con discapacidad intelectual.

Promotor: FISEVI

Investigador Principal: Dr. José Villagran Moreno

Servicio: Urología

Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos
Código: CLOZ-AID
EudraCT: NA

UROLOGÍA

Título: Estudio de fase Ib de aumento escalonado de la dosis de cabozantinib (XL184) solo o en combinación con atezolizumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos

Promotor: Exelixis Inc
Investigador Principal: Dr. Álvaro Juárez
Servicio: Urología
Tipo: Ensayo Clínico con Medicamentos
Código: XL184-021
EudraCT: 2017-001792-24

- **Distrito Bahía de Cádiz-La Janda**

ATENCION PRIMARIA

Título: Registro de pacientes con psoriasis y riesgo cardiovascular en Atención Primaria.
Promotor: Fundación Sociedad Española Medicos Atención Primaria (Fundacion SEMERGEN)
Investigadora Principal: Dra. Carmen Navea
Servicio: Centro de Salud del Olvillo
Tipo: Estudio Observacional
Código: REPICA

Título: Registro de pacientes con psoriasis y riesgo cardiovascular en Atención Primaria.
Promotor: Fundación Sociedad Española Medicos Atención Primaria (Fundacion SEMERGEN)
Investigadora Principal: Dra. Patricia González Moro
Servicio: Centro de Salud del Olvillo
Tipo: Estudio Observacional
Código: REPICA

- **A.G.S.C.G.**

MEDICINA INTERNA

Título: Tratamiento de pacientes dislipémicos con alto riesgo y muy alto riesgo para la prevención de eventos cardiovasculares en Europa - Estudio Multinación Observacional (SANTORINI)

Promotor: Daiichi Sankyo Europe

Investigador Principal: Dr. José Luis Bianchi

Servicio: Cardiología

Tipo: Estudio Observacional

Código: DAI-LDL-2019-01 (SANTORINI)

OFTALMOLOGÍA

Título: Proyecto FIGHT RETINAL BLINDNESS ! Registro de pacientes con enfermedades de la retina en tratamiento con terapias intravítreas. Estudio posautorización observacional nacional multicéntrico.

Promotor: Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

Investigador Principal: Dr. Francisco J. Lavid

Servicio: Oftalmología UGC

Tipo: Estudio Observacional

Código: JZV-BEV-2018-01

C) Gestion Financiacion Privada

Denominacion de la actividad: Gestion Financiacion Privada

Tipo de actividad: Propia

Lugar de desarrollo de la actividad: Oficinas de la Fundación y Centros Beneficiarios de las Ayudas

Dentro de esta actividad la Fundación Cádiz gestiona Convenios de Colaboración y Donaciones destinadas a desarrollar investigación en la provincia de Cádiz (ámbito de actuación de la Fundación). Así, en 2020, la Fundación ha gestionado una total de 40 Donaciones, 49 Acuerdos de Colaboración, 33 Contratos de Prestación de Servicios y 13 Contratos de Patrocinio.

Una descripción más detallada de esta actividad puede verse a continuación: