

GOBIERNO DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES
 COMITÉ CENTRAL DE ÉTICA EN INVESTIGACIÓN - MINISTERIO DE SALUD
 REGISTRO DE INVESTIGACIONES 2021

Nro	Estudio	CEI	Institución	Investigador	Dictamen	Fecha	Patroc.
6322	LPS16677 - Estudio de fase 4, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, con grupos paralelos sobre el efecto de dupilumab en la alteración del sueño en pacientes con asma persistente no controlada	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	30/12/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6104	LPS16677 - Estudio de fase 4, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, con grupos paralelos sobre el efecto de dupilumab en la alteración del sueño en pacientes con asma persistente no controlada	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	12/11/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5885	LPS16677 - Estudio de fase 4, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, con grupos paralelos sobre el efecto de dupilumab en la alteración del sueño en pacientes con asma persistente no controlada	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	1/11/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5464	Quimiorradioterapia y Quimioterapia de consolidación con o sin Oxaliplatino para el cá,cer de recto distal y "Watch and wait" (CCHOW)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ESTESO, Federico	Aprobado	30/12/2021	Sin patrocinio
6264	Plataforma de oncología de precisión para la selección de tratamientos en leucemias agudas	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PALMER, Silvina Andrea	Aprobado	11/2/2022	ONCOPRECISION - 30716925133
6103	Plataforma de oncología de precisión para la selección de tratamientos en leucemias agudas	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	MELA OSORIO, Maria Jose	Aprobado	29/12/2021	Sin patrocinio
4532	Plataforma de oncología de precisión para la selección de tratamientos en leucemias agudas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RINFLECH, ADRIANA RAQUEL	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
4690	Plataforma de oncología de precisión para la selección de tratamientos en leucemias agudas	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	RODRIGUEZ, Paula maria	Aprobado	16/6/2021	Sin patrocinio
4928	20190436_Protocolo de acceso extendido multicéntrico, abierto y de grupo único de AMG 510 (pINN Sotorasib) para el tratamiento de sujetos con NSCLC no extirpable/metastásico previamente tratados localmente con mutación KRAS p.G12C	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	SENA, SUSANA NOEMI	Aprobado	28/12/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
4042	20190436_Protocolo de acceso extendido multicéntrico, abierto y de grupo único de AMG 510 (pINN Sotorasib) para el tratamiento de sujetos con NSCLC no extirpable/metastásico previamente tratados localmente con mutación KRAS p.G12C	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	31/8/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
4007	20190436_Protocolo de acceso extendido multicéntrico, abierto y de grupo único de AMG 510 (pINN Sotorasib) para el tratamiento de sujetos con NSCLC no extirpable/metastásico previamente tratados localmente con mutación KRAS p.G12C	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	23/8/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6150	CLNA043A12202: "Estudio de 5 años multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia, seguridad y tolerabilidad de regímenes intrarticulares de LNA043 versus placebo en pacientes con osteoartritis de rodilla sintomática (ONWARDS)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Reumatológicos Pampa	MALDONADO COCCO, Jose Antonio	Aprobado	28/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4432	CLNA043A12202: "Estudio de 5 años multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia, seguridad y tolerabilidad de regímenes intrarticulares de LNA043 versus placebo en pacientes con osteoartritis de rodilla sintomática (ONWARDS)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PERANDONES, Carlos	Aprobado	8/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

6174	Estudio aleatorizado, comparativo, simple ciego, para comparar la respuesta al tratamiento con abatacept versus adalimumab subcutáneos, en pacientes adultos que reciben metotrexato, con artritis reumatoidea seropositiva temprana que presentan alelos de riesgo HLA Clase II de ?Epitope Compartido? y tienen una respuesta inadecuada al metotrexato	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Reumatológicos Pampa	CITERA, Gustavo	Aprobado	28/12/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
4710	Estudio aleatorizado, comparativo, simple ciego, para comparar la respuesta al tratamiento con abatacept versus adalimumab subcutáneos, en pacientes adultos que reciben metotrexato, con artritis reumatoidea seropositiva temprana que presentan alelos de riesgo HLA Clase II de ?Epitope Compartido? y tienen una respuesta inadecuada al metotrexato	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	ALVAREZ, Analia Patricia	Aprobado	23/8/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5694	Evaluación de la eficacia de sumar electrólisis percutánea musculoesquelética de baja intensidad, al tratamiento conservador de la tendinopatía de Aquiles no insertional: ensayo clínico controlado aleatorizado.	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	D ALMEIDA, Santiago	Aprobado	27/12/2021	Sin patrocinio
5738	EVALUACIÓN DE LA FUERZA ISOMÉTRICA Y RATIO ISQUIOTIBIALES/CUÁDRICEPS EN SUJETOS SANOS QUE REALIZAN CROSSFIT	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	27/12/2021	Sin patrocinio
6382	Ginecomastia puberal, relación con varicocele y antropometría. Estudio transversal en un Servicio de Adolescencia de la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	AGÜERO, Gonzalo	Aprobado	27/12/2021	Sin patrocinio
6224	MO43576 - UN ESTUDIO CRUZADO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA PREFERENCIA REPORTADA DE PARTICIPANTES Y PROFESIONALES MÉDICOS POR ATEZOLIZUMAB SUBCUTÁNEO EN COMPARACIÓN CON LA FORMULACIÓN INTRAVENOSA DE ATEZOLIZUMAB EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	21/2/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6395	MO43576 - UN ESTUDIO CRUZADO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA PREFERENCIA REPORTADA DE PARTICIPANTES Y PROFESIONALES MÉDICOS POR ATEZOLIZUMAB SUBCUTÁNEO EN COMPARACIÓN CON LA FORMULACIÓN INTRAVENOSA DE ATEZOLIZUMAB EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	27/12/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
5936	MO43576 - UN ESTUDIO CRUZADO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA PREFERENCIA REPORTADA DE PARTICIPANTES Y PROFESIONALES MÉDICOS POR ATEZOLIZUMAB SUBCUTÁNEO EN COMPARACIÓN CON LA FORMULACIÓN INTRAVENOSA DE ATEZOLIZUMAB EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	14/10/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6381	Prevalencia e incidencia de patología urogenital en varones adolescentes. Estudio descriptivo en un Servicio de Adolescencia de la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	AGÜERO, Gonzalo	Aprobado	27/12/2021	Sin patrocinio
6000	20210096 - Un estudio de fase 3 aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de bemarituzumab más quimioterapia versus placebo más quimioterapia en sujetos con cáncer gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-101)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	24/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

5999	20210096 - Un estudio de fase 3 aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de bezarituzumab más quimioterapia versus placebo más quimioterapia en sujetos con cáncer gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-101)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BELLA QUERO, Luciana	Aprobado	24/12/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6001	20210096 - Un estudio de fase 3 aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de bezarituzumab más quimioterapia versus placebo más quimioterapia en sujetos con cáncer gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-101)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	23/12/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5998	20210096 - Un estudio de fase 3 aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de bezarituzumab más quimioterapia versus placebo más quimioterapia en sujetos con cáncer gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-101)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	18/11/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5541	Estudio de fase 3, multicéntrico, controlado con placebo, doble ciego, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de lanifibranor en pacientes adultos con esteatohepatitis no alcohólica (NASH), no cirrótica y con fibrosis hepática en estadio 2 (F2)/en estadio 3 (F3).	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASCIATO, Paola	Aprobado	24/2/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
5660	Estudio de fase 3, multicéntrico, controlado con placebo, doble ciego, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de lanifibranor en pacientes adultos con esteatohepatitis no alcohólica (NASH), no cirrótica y con fibrosis hepática en estadio 2 (F2)/en estadio 3 (F3).	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	24/12/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
6241	Estudio de fase III de trastuzumab deruxtecan (T-DXd) con o sin pertuzumab versus taxano, trastuzumab y pertuzumab en cáncer de mama metastásico de primera línea con HER2 positivo (DESTINY-Mama09)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	11/3/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6096	Estudio de fase III de trastuzumab deruxtecan (T-DXd) con o sin pertuzumab versus taxano, trastuzumab y pertuzumab en cáncer de mama metastásico de primera línea con HER2 positivo (DESTINY-Mama09)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	24/12/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4660	Estudio de fase III de trastuzumab deruxtecan (T-DXd) con o sin pertuzumab versus taxano, trastuzumab y pertuzumab en cáncer de mama metastásico de primera línea con HER2 positivo (DESTINY-Mama09)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	24/9/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3931	Estudio de fase III de trastuzumab deruxtecan (T-DXd) con o sin pertuzumab versus taxano, trastuzumab y pertuzumab en cáncer de mama metastásico de primera línea con HER2 positivo (DESTINY-Mama09)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	11/3/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6197	Estudio retrospectivo para describir una serie de casos de lesiones de hombro posteriores a la aplicación de la vacuna contra COVID-19	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALTAMIRANO, Nicolas	Aprobado	24/12/2021	Sin patrocinio
5741	Reconstrucción capsular superior de hombro resultado a 2 años	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	AVILA POSADA, Santiago	Aprobado	24/12/2021	Sin patrocinio
7442	Trombosis en los filtros de vena cava inferior removibles	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	multicéntrico CABA	MIGLIARO, Guillermo	Aprobado	5/7/2022	Sin patrocinio
6198	Trombosis en los filtros de vena cava inferior removibles	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	MIGLIARO, Guillermo	Aprobado	24/12/2021	Sin patrocinio

4241	Aplicación del Breast Q para la comparación de técnica endoscópica vs convencional en reconstrucción de mama con colgajo de dorsal ancho	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAYER, Horacio F.	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
6163	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	4/4/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6165	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	ITCOVICI, Nicolas	Aprobado	4/4/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6161	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	23/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6164	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos Dr. Tolcachier	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	13/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6159	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	8/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6162	CCSJ117A12201E1 - Estudio de extensión, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de ramas paralelas, controlado con placebo de 24 semanas para evaluar la seguridad de CSJ117, cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de 18 años de edad o mayores que completaron el estudio CCSJ117A12201C	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	6/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5044	Cirugía Bariátrica en Adolescentes con Obesidad Mórbida	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PERCUL, Carolina	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
4240	Determinación de la perfusión tisular intraoperatoria del complejo areola pezón (CAP) en reconstrucción mamaria inmediata post mastectomía conservadora mediante glucometría	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAYER, Horacio F.	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
8709	IM011-054 - Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en participantes con artritis psoriásica activa que no fueron tratados antes con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad de tipo biológico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	22/2/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6900	IM011-054 - Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en participantes con artritis psoriásica activa que no fueron tratados antes con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad de tipo biológico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	19/4/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056

6043	IM011-054 - Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en participantes con artritis psoriásica activa que no fueron tratados antes con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad de tipo biológico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Reumatológicos Pampa	CORREA, Maria de los angeles	Aprobado	23/12/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5600	IMPACTO DEL TRATAMIENTO MÉDICO CON DIENOGEST Y TRATAMIENTO QUIRÚRGICO EN LA CALIDAD DE VIDA DE LAS PACIENTES CON ENDOMETRIOSIS INFILTRATIVA PROFUNDA (EIP)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LARREA, Agustina Lucila	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
5736	Medición automática de parámetros radiográficos de la columna mediante aplicación de inteligencia artificial en espinogramas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LANDRIEL, Federico	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
6378	Sistema de monitoreo remoto electrónico integral de ¿Resultados Comunicados por el Paciente? durante el tratamiento con inhibidores de ALK en cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado con reordenamientos de ALK	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	23/12/2021	Sin patrocinio
7469	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	AVACA, Horacio Alberto	Aprobado	16/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7445	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	BOTTO, Fernando	Aprobado	29/8/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5946	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CARBAJALES, Justo	Aprobado	4/5/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6423	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	COSMAN, Claudio	Aprobado	9/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5816	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GITELMAN, Patricia	Aprobado	11/2/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6136	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	22/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5945	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	LAVALLE COBO, Augusto Maria	Aprobado	7/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6111	CKJX839B12302 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluirán en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	BRUZONE, Santiago	Aprobado	19/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

6196	Efectividad del programa de cesación tabaquica del CeSAC 34 en CABA entre 2017 y 2020	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	FURANO, Lorena	Aprobado	22/12/2021	Sin patrocinio
7185	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetida, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	JIMÉNEZ SALAZAR , Juan Josué	Aprobado	30/5/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6361	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dosis repetida, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	22/12/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5997	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	9/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6041	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	13/1/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5967	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	12/1/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6040	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Centenario	SALZBERG, Susana	Aprobado	22/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5966	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorios de Investigacion Clinica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	16/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5981	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	16/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5992	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	16/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6031	I8H-MC-BDCU : "Estudio Fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y seguridad de LY3209590 en comparación con degludec en participantes con diabetes tipo 2 actualmente tratados con insulina basal"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	16/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6372	Conocimiento sobre la etapa preanalítica, ¿fuente de error en el laboratorio?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GONZALEZ, Micaela	Aprobado	21/12/2021	Sin patrocinio

6268	Estudio de fase III, aleatorizado, de grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, para investigar la eficacia y la seguridad de 300 mg de secukinumab (Cosentyx) administrados por vía subcutánea a pacientes con espondiloartritis periférica activa (pSpA).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Investigaciones Reumatológicas SRL	MALDONADO COCCO, Jose Antonio	Aprobado	21/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6388	Las violencias y los suicidios en la adolescencia como problemáticas emergentes de la pandemia de COVID 19: Las respuestas del sistema sanitario del GCBA en el primer y segundo niveles de atención de la salud	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VILLA, Alejandro Marcelo	Aprobado	11/2/2022	GCBA - 34999032089
6308	Las violencias y los suicidios en la adolescencia como problemáticas emergentes de la pandemia de COVID 19: Las respuestas del sistema sanitario del GCBA en el primer y segundo niveles de atención de la salud	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	VILLA, Alejandro Marcelo	Aprobado	19/1/2022	Sin patrocinio
6390	Las violencias y los suicidios en la adolescencia como problemáticas emergentes de la pandemia de COVID 19: Las respuestas del sistema sanitario del GCBA en el primer y segundo niveles de atención de la salud	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	VILLA, Alejandro Marcelo	Aprobado	21/12/2021	GCBA - 34999032089
6356	Las violencias y los suicidios en la adolescencia como problemáticas emergentes de la pandemia de COVID 19: Las respuestas del sistema sanitario del GCBA en el primer y segundo niveles de atención de la salud	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	VILLA, Alejandro Marcelo	Aprobado	14/12/2021	GCBA - 34999032089
6123	Las violencias y los suicidios en la adolescencia como problemáticas emergentes de la pandemia de COVID 19: Las respuestas del sistema sanitario del GCBA en el primer y segundo niveles de atención de la salud	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	VILLA, Alejandro Marcelo	Aprobado	23/11/2021	GCBA - 34999032089
4287	Adaptación transcultural y Validación del ?Sjögren?s Syndrome Disease Damage Index (SSDI)? para Argentina.	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	ARGUISSAIN, Constanza Belen	Aprobado	20/12/2021	Sin patrocinio
9078	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	GRIMOLDI, Silvina Fernanda	Aprobado	15/3/2023	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
7227	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	ALAGUIBE, Emilio	Aprobado	24/5/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5643	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	CASTELLARO, Carlos Eduardo	Aprobado	7/2/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5518	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	SANABRIA, Hugo Daniel	Aprobado	20/12/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5700	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	LAVALLE COBO, Augusto Maria	Aprobado	30/9/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5411	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	17/9/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553

4978	Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre resultados cardiovasculares en participantes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica establecida, enfermedad renal crónica e inflamación sistémica - ZEUS	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	1/7/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
6887	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	24/5/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
6306	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación Respirar	SORDA, Juan Antonio	Aprobado	20/12/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4652	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARTIER, Mariano	Aprobado	16/9/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4651	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AMEIGEIRAS, BEATRIZ MARGARITA	Aprobado	1/9/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4650	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASCIATO, Paola	Aprobado	15/7/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4758	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	ALONSO, María Soledad	Aprobado	29/6/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4649	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	10/6/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
4394	Estudio de fase 2b, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y controlado con Placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Saroglitazar Magnesio en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica y fibrosis hepática	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	5/5/2021	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
6271	Evidencia del mundo real sobre efectividad de la inmunoterapia pasiva con anticuerpos policlonales equinos (suero equino hiperinmune) para el tratamiento de pacientes con COVID-19 moderado o severo en el ámbito de los efectores del MS-GCABA (Versión 1- 5 Noviembre)	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	CUNTO, ELEONORA	Aprobado	20/12/2021	Sin patrocinio
5848	Nivel de satisfacción asociada a la reactogenicidad y aceptabilidad en los padres de niños menores de un año que reciben vacuna hexavalente acelular y vacuna pentavalente celular con vacuna de polio inactivada	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	CONTI, Roxana Gabriela	Aprobado	20/12/2021	Sin patrocinio
2437	Nivel de satisfacción asociada a la reactogenicidad y aceptabilidad en los padres de niños menores de un año que reciben vacuna hexavalente acelular y vacuna pentavalente celular con vacuna de polio inactivada	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	4/8/2020	Sin patrocinio
4552	Resultados clínicos de pacientes con cáncer de pulmón células no pequeñas tratados con inmunoterapia. Evidencia de la vida real: estudio retrospectivo	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BLUTHGEN, Maria Virginia	Aprobado	20/12/2021	Sin patrocinio

6236	BP42772 - ESTUDIO DE FASE II, DE TRES GRUPOS, ALEATORIZADO, CIEGO, CON CONTROL ACTIVO, DE RO7121661, UN ANTICUERPO BIESPECÍFICO DE PD1-TIM3, Y DE RO7247669, UN ANTICUERPO BIESPECÍFICO DE PD1-LAG3, COMPARADOS CON NIVOLUMAB EN PARTICIPANTES QUE PADECEN CARCINOMA ESCAMOCELULAR ESOFÁGICO AVANZADO O METASTÁSICO.	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	MENDEZ, Guillermo	Aprobado	16/12/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
5571	BP42772 - ESTUDIO DE FASE II, DE TRES GRUPOS, ALEATORIZADO, CIEGO, CON CONTROL ACTIVO, DE RO7121661, UN ANTICUERPO BIESPECÍFICO DE PD1-TIM3, Y DE RO7247669, UN ANTICUERPO BIESPECÍFICO DE PD1-LAG3, COMPARADOS CON NIVOLUMAB EN PARTICIPANTES QUE PADECEN CARCINOMA ESCAMOCELULAR ESOFÁGICO AVANZADO O METASTÁSICO.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ESTESO, Federico	Aprobado	30/9/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6053	Dificultades en el tratamiento de adolescentes con trastornos de la conducta alimentaria durante la pandemia Covid-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LOPEZ, Maria Emilia	Aprobado	16/12/2021	Sin patrocinio
8577	ESTUDIO CLÍNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA VIABILIDAD DEL SISTEMA OCUDYNE PARA EL TRATAMIENTO DE LA DEGENERACIÓN DE LA MÁCULA RELACIONADA CON LA EDAD (AMD)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	7/12/2022	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
6269	ESTUDIO CLÍNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA VIABILIDAD DEL SISTEMA OCUDYNE PARA EL TRATAMIENTO DE LA DEGENERACIÓN DE LA MÁCULA RELACIONADA CON LA EDAD (AMD)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica La Sagrada Familia	LYLYK, Pedro	Aprobado	16/12/2021	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
6290	ESTUDIO CLÍNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA VIABILIDAD DEL SISTEMA OCUDYNE PARA EL TRATAMIENTO DE LA DEGENERACIÓN DE LA MÁCULA RELACIONADA CON LA EDAD (AMD)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	CHARLES, Martin	Aprobado	16/12/2021	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
5475	Estudio Fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado de futibatnib frente a quimioterapia con gemcitabina-cisplatino como tratamiento de primera línea en pacientes con colangiocarcinoma avanzado que alberga reordenamientos del gen FGFR2 (FOENIX-CCA3)	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARBALLIDO, Marcela Alejandra	Aprobado	16/12/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
3318	Estudio Fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado de futibatnib frente a quimioterapia con gemcitabina-cisplatino como tratamiento de primera línea en pacientes con colangiocarcinoma avanzado que alberga reordenamientos del gen FGFR2 (FOENIX-CCA3)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	24/2/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5871	Estudio: 64007957MMY3001 "Estudio Aleatorizado de Fase 3 para Comparar Teclistamab en Combinación con Daratumumab SC (Tec-Dara) frente a Daratumumab SC, Pomalidomida y Dexametasona (DPd) o Daratumumab SC, Bortezomib y Dexametasona (Dvd) en Participantes con Mieloma Múltiple Recaído o Refractario"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FANTL, Dorotea Beatriz Eugenia	Aprobado	12/5/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5870	Estudio: 64007957MMY3001 "Estudio Aleatorizado de Fase 3 para Comparar Teclistamab en Combinación con Daratumumab SC (Tec-Dara) frente a Daratumumab SC, Pomalidomida y Dexametasona (DPd) o Daratumumab SC, Bortezomib y Dexametasona (Dvd) en Participantes con Mieloma Múltiple Recaído o Refractario"	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GARATE, Gonzalo	Aprobado	16/12/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

6610	MS200569-0003 Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis, de diseño paralelo y adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de enpatoran en participantes que reciben un tratamiento estándar para el lupus eritematoso sistémico y el lupus eritematoso cutáneo (lupus eritematoso cutáneo subagudo y/o lupus eritematoso discoide)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	TATE, Patricio	Aprobado	2/3/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6477	MS200569-0003 Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis, de diseño paralelo y adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de enpatoran en participantes que reciben un tratamiento estándar para el lupus eritematoso sistémico y el lupus eritematoso cutáneo (lupus eritematoso cutáneo subagudo y/o lupus eritematoso discoide)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	23/2/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6527	MS200569-0003 Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis, de diseño paralelo y adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de enpatoran en participantes que reciben un tratamiento estándar para el lupus eritematoso sistémico y el lupus eritematoso cutáneo (lupus eritematoso cutáneo subagudo y/o lupus eritematoso discoide)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires SKIN	TURIENZO, Matias	Aprobado	7/2/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6305	MS200569-0003 Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis, de diseño paralelo y adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de enpatoran en participantes que reciben un tratamiento estándar para el lupus eritematoso sistémico y el lupus eritematoso cutáneo (lupus eritematoso cutáneo subagudo y/o lupus eritematoso discoide)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	16/12/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6321	Protocolo 61186372NSC3002. Estudio Abierto, Aleatorizado, de Fase 3 de Amivantamab y Lazertinib en Combinación con Quimioterapia Basada en Platino Comparados con Quimioterapia Basada en Platino en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas Localmente Avanzado o Metastásico con Mutaciones del EGFR tras el Fracaso de Osimertinib. Estudio MARIPOSA-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	16/12/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6105	Protocolo 61186372NSC3002. Estudio Abierto, Aleatorizado, de Fase 3 de Amivantamab y Lazertinib en Combinación con Quimioterapia Basada en Platino Comparados con Quimioterapia Basada en Platino en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas Localmente Avanzado o Metastásico con Mutaciones del EGFR tras el Fracaso de Osimertinib. Estudio MARIPOSA-2	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	1/12/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5625	Protocolo 61186372NSC3002. Estudio Abierto, Aleatorizado, de Fase 3 de Amivantamab y Lazertinib en Combinación con Quimioterapia Basada en Platino Comparados con Quimioterapia Basada en Platino en Pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas Localmente Avanzado o Metastásico con Mutaciones del EGFR tras el Fracaso de Osimertinib. Estudio MARIPOSA-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	23/9/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

5368	Particularidades de las trayectorias en salud de niños/as pequeños/as previas al acceso al tratamiento de terapia ocupacional como parte de un dispositivo ambulatorio interdisciplinario en un hospital monovalente de salud mental desde la perspectiva de sus cuidadores/as desde enero a septiembre de 2021	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital infanto-juvenil "Carolina Tobar García"	SILVESTER, Monica	Aprobado	15/12/2021	Sin patrocinio
6237	Tipificación del virus del papiloma humano en lesiones de cavidad bucal en los servicios de estomatología en la Facultad de Odontología de la Universidad de Cartagena y el Hospital Alemán de Buenos Aires	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	WERNER, Laura Cecilia	Aprobado	15/12/2021	Sin patrocinio
6355	CITO-FISICO-QUÍMICO DEL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO Y PROTEÍNA C REACTIVA SÉRICA EN LA DISTINCIÓN DE LAS MENINGITIS EN PEDIATRÍA	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CAPECCE, Fabrina	Aprobado	14/12/2021	Sin patrocinio
4890	Estudio de prevalencia de anticuerpos anti Sars cov 2 post vacunación completa Sputnik v en el personal de salud del Hospital Zubizarreta.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	FERRUCCI, Gladys	Aprobado	13/12/2021	Sin patrocinio
6204	INVESTIGACIÓN SOBRE ACTITUDES Y PERCEPCIONES SOBRE LA PANDEMIA Y LA VACUNACIÓN COVID-19 EN ARGENTINA	Comité de Bioética Fundación Huésped	Universidad ISALUD	URUEÑA, Analia	Aprobado	13/12/2021	Sin patrocinio
5887	CARACTERIZACIÓN DE LOS EVENTOS ADVENTOS PRESENTADOS EN TERAPIA INTENSIVA EN PACIENTES CON COVID-19	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SANZ BATERO, Maria Alejandra	Aprobado	10/12/2021	Sin patrocinio
6522	DMX-200-301 Estudio determinante de fase III, multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo, sobre la eficacia y la seguridad de DMX?200 en pacientes con glomeruloesclerosis focal y segmentaria (GEFS) en tratamiento con antagonistas de los receptores de la angiotensina II (ARA?II)	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	ARIAS , Carlos	Aprobado	9/6/2022	LATINABA S.R.L - 30710818963
6057	DMX-200-301 Estudio determinante de fase III, multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo, sobre la eficacia y la seguridad de DMX?200 en pacientes con glomeruloesclerosis focal y segmentaria (GEFS) en tratamiento con antagonistas de los receptores de la angiotensina II (ARA?II)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI , Hernan Marcelo	Aprobado	10/12/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5400	EF-27 (PANOVA-3): Estudio fundamental, randomizado y en abierto del tratamiento simultáneo con TTFIELDS (campos eléctricos para el tratamiento de tumores, 150 kHz) y gemcitabina y nabpaclitaxel (paclitaxel unido a albúmina en formulación de nanopartículas), como tratamiento de primera línea del adenocarcinoma pancreático en estadio localmente avanzado	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR , Juan Manuel Ramon	Aprobado	10/12/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5296	EF-27 (PANOVA-3): Estudio fundamental, randomizado y en abierto del tratamiento simultáneo con TTFIELDS (campos eléctricos para el tratamiento de tumores, 150 kHz) y gemcitabina y nabpaclitaxel (paclitaxel unido a albúmina en formulación de nanopartículas), como tratamiento de primera línea del adenocarcinoma pancreático en estadio localmente avanzado	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouljan	Centro Medico Austral	SANCHEZ, Roger Rodrigo	Aprobado	29/7/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5508	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para investigar los efectos de dos dosis (ajuste ascendente de la dosis hasta un régimen de dosis fija) de BI 685509 oral en hipertensión portal, después de 24 semanas de tratamiento, en pacientes con cirrosis compensada e hipertensión portal clínicamente significativa (HPCS)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	10/12/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

6222	Exacerbaciones y sus resultados internacionales (EXACOS internacional): Comprensión de la carga de las exacerbaciones graves de la EPOC y la relación entre la frecuencia de las exacerbaciones graves y los resultados clínicos y de utilización de la atención médica en los países con menos recursos.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORAZI, María Laura	Aprobado	7/7/2022	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
6141	Exacerbaciones y sus resultados internacionales (EXACOS internacional): Comprensión de la carga de las exacerbaciones graves de la EPOC y la relación entre la frecuencia de las exacerbaciones graves y los resultados clínicos y de utilización de la atención médica en los países con menos recursos.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	FERNANDEZ, Romina	Aprobado	1/6/2022	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
6138	Exacerbaciones y sus resultados internacionales (EXACOS internacional): Comprensión de la carga de las exacerbaciones graves de la EPOC y la relación entre la frecuencia de las exacerbaciones graves y los resultados clínicos y de utilización de la atención médica en los países con menos recursos.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LITEWKA, Diego Fabian	Aprobado	11/2/2022	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
6139	Exacerbaciones y sus resultados internacionales (EXACOS internacional): Comprensión de la carga de las exacerbaciones graves de la EPOC y la relación entre la frecuencia de las exacerbaciones graves y los resultados clínicos y de utilización de la atención médica en los países con menos recursos.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	10/12/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
6233	Utilidad del flujo carotídeo como subrogado del volumen sistólico del ventrículo izquierdo por ecodoppler	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	10/12/2021	Sin patrocinio
6147	Abordando las secuelas de la pandemia por COVID-19: un estudio colaborativo de mejora de la calidad para optimizar el uso de antibióticos en las Unidades de Cuidados Intensivos argentinos	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	RIVET, Mariano	Aprobado	10/1/2022	Sin patrocinio
6074	Abordando las secuelas de la pandemia por COVID-19: un estudio colaborativo de mejora de la calidad para optimizar el uso de antibióticos en las Unidades de Cuidados Intensivos argentinos	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	CARINA, Balasini	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6015	Abordando las secuelas de la pandemia por COVID-19: un estudio colaborativo de mejora de la calidad para optimizar el uso de antibióticos en las Unidades de Cuidados Intensivos argentinos	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	CUNTO, ELEONORA	Aprobado	15/11/2021	Sin patrocinio
5473	ADAPTACIÓN TRANSCULTURAL Y VALIDACIÓN AL ESPAÑOL DE LA ESCALA AM-PAC/JH-HLM	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SORIN, Pablo	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
5269	Comparación entre el Plasma Rico en Plaquetas y los Corticoides para el Tratamiento de la Tendinopatía del Manguito rotador. Ensayo Clínico Randomizado Controlado Doble Ciego	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSSI, Luciano	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
5918	Desarrollo y validación de un algoritmo de inteligencia artificial para detección y clasificación de hallazgos en mamografías	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUNA, Daniel Roberto	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
5277	Esclerosis ecoguiada en pacientes con insuficiencia venosa crónica en estadio avanzado: resultado anatómico y clínico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RODRIGUEZ SANTOS, Fanny	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6275	Estudio fase 3, Internacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto del Ciclosilicato de sodio y zirconio en la progresión de la enfermedad renal crónica (CKD) en participantes con CKD e hiperpotasemia o con riesgo de hiperpotasemia.	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	ARIAS , Carlos	Aprobado	21/4/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6273	Estudio fase 3, Internacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto del Ciclosilicato de sodio y zirconio en la progresión de la enfermedad renal crónica (CKD) en participantes con CKD e hiperpotasemia o con riesgo de hiperpotasemia.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FEPREVA - Fundación para el Estudio, la Prevención y el Tratamiento de la Enfermedad Vascul Aterosclerótica	WASSERMANN, Alfredo	Aprobado	9/12/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324

6272	Estudio fase 3, Internacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto del Ciclosilicato de sodio y zirconio en la progresión de la enfermedad renal crónica (CKD) en participantes con CKD e hiperpotasemia o con riesgo de hiperpotasemia.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	6/12/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5529	Estudio fase 3, Internacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto del Ciclosilicato de sodio y zirconio en la progresión de la enfermedad renal crónica (CKD) en participantes con CKD e hiperpotasemia o con riesgo de hiperpotasemia.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SMUCLIR QUEVEDO, Maria Alejandra	Aprobado	4/10/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5926	Estudio piloto para evaluar la utilidad del Índice cintura estatura como método de tamizaje de insulinoresistencia en niños de un Hospital de Tercer Nivel	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	COTO AUBONE, MARIA JOSEFINA	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6030	Evidencia del mundo real sobre efectividad de la inmunoterapia pasiva con anticuerpos policlonales equinos (suero equino hiperinmune) para el tratamiento de pacientes con COVID-19 moderado o severo en el ámbito de los efectores del MS-GCABA	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	BENCHETRIT, SILVINA B	Aprobado	11/2/2022	Sin patrocinio
6028	Evidencia del mundo real sobre efectividad de la inmunoterapia pasiva con anticuerpos policlonales equinos (suero equino hiperinmune) para el tratamiento de pacientes con COVID-19 moderado o severo en el ámbito de los efectores del MS-GCABA	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	BENCHETRIT, SILVINA B	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6061	FACTORES GENÉTICOS Y EPIGENÉTICOS, ACTIVIDAD CEREBRAL, DIMENSIONES PSICOPATOLÓGICAS Y SÍNTOMAS EN LA ANSIEDAD Y LA DEPRESIÓN. UNA APROXIMACIÓN MULTINIVEL Y TRANSDIAGNÓSTICA.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	YORIS, Adrian	Aprobado	9/12/2021	CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACION CIENTIFICAS Y TECNICAS - 30546660385
5983	Hepatitis Aguda Post Vacunación para SARS-CoV-2	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6253	Relación entre el grosor coroides y la evolución de Coriorretinopatía Central Serosa: estudio de cohorte retrospectivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HERNÁNDEZ, Franco	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
6230	Síndrome de Sjögren: manifestaciones orales, su impacto en la calidad de vida bucal y su relación con el daño y la actividad de la enfermedad	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	INGLOTTI, Lia	Aprobado	9/12/2021	Sin patrocinio
5145	IMPLEMENTACIÓN DE UNA HERRAMIENTA WEB PARA EL MANEJO DE SITUACIONES CLÍNICAS. APLICABILIDAD Y ACEPTABILIDAD EN RESIDENTES DE PEDIATRÍA DEL HOSPITAL DE NIÑOS PEDRO DE ELIZALDE	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	TITTARELLI, MARÍA JOSÉ	Aprobado	7/12/2021	Sin patrocinio
5899	Shock séptico: Validación de modelo de riesgo con biomarcadores (Persevere) en Unidades de Cuidados Intensivos Pediátricos en Argentina.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ, Ana Paula	Aprobado	7/12/2021	Sin patrocinio
6039	Shock séptico: Validación de modelo de riesgo con biomarcadores (Persevere) en Unidades de Cuidados Intensivos Pediátricos en Argentina.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	MAGEE BAHL, Shirley	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio
6916	Estudio COVID - BI0135-0347 - Estudio TRISTARDS ? Tratamiento para la trombósis en el SDRA (ThRombolysis Therapy for SDRA) ? Estudio de Fase IIb/III, integrado, abierto, aleatorizado, secuencial, de grupos paralelos, adaptativo para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento intravenoso diario con alteplasa administrado hasta 5 días adicional al tratamiento estándar (SOC) en comparación con el SOC solo, en pacientes con síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA) originado por el COVID-19	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	14/6/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

6280	Estudio COVID - BI0135-0347 - Estudio TRISTARDS ? Tratamiento para la trombólisis en el SDRA (ThRombolysis Therapy for SDRA) ? Estudio de Fase IIb/III, integrado, abierto, aleatorizado, secuencial, de grupos paralelos, adaptativo para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento intravenoso diario con alteplasa administrado hasta 5 días adicional al tratamiento estándar (SOC) en comparación con el SOC solo, en pacientes con síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA) originado por el COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	6/12/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
5779	Estudio Fase 2/3 Aleatorizado, Doble Ciego, con Doble Simulación y Controlado con Placebo para Evaluar la Seguridad y Eficacia de 2 Regímenes de Tratamientos de PF-07321332/Ritonavir Administrados Vía Oral en la Prevención de la Infección Sintomática por SARS-CoV-2 en Adultos que Hayan Tenido Contacto Doméstico con una Persona con COVID-19 Sintomática	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	3/12/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5778	Estudio Fase 2/3 Aleatorizado, Doble Ciego, con Doble Simulación y Controlado con Placebo para Evaluar la Seguridad y Eficacia de 2 Regímenes de Tratamientos de PF-07321332/Ritonavir Administrados Vía Oral en la Prevención de la Infección Sintomática por SARS-CoV-2 en Adultos que Hayan Tenido Contacto Doméstico con una Persona con COVID-19 Sintomática	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	20/9/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
6201	Estudio prospectivo, experimental, etiqueta abierta, multicéntrico de una sola rama para estimar la eficacia y seguridad de la nueva preparación farmacéutica de bevacizumab en pacientes adultos con degeneración macular asociada a la edad de tipo exudativa con indicación de tratamiento.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Privado de Ojos	SANTOS, Rodrigo	Aprobado	3/12/2021	LABORATORIOS RICHMOND SACIF - 30501152826
4889	Alergia a betalactámicos en el plan de salud del Hospital Italiano de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HUAIER ARRIAZU, Emilio Felipe	Aprobado	2/12/2021	Sin patrocinio
5521	CDFV890B12201 ?Estudio aleatorizado, de dos ramas, controlado con placebo, ciego para los participantes y para el investigador, en el que se investiga la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de DVF890 en pacientes con gonartrosis sintomática?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSA, Javier	Aprobado	2/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3465	Estudio de extensión abierto sobre treprostínico inhalado en pacientes con hipertensión pulmonar debido a enfermedad pulmonar obstructiva crónica (HP-EPOC)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	CANEVA, JORGE OSVALDO	Aprobado	29/1/2022	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
4964	Estudio de extensión abierto sobre treprostínico inhalado en pacientes con hipertensión pulmonar debido a enfermedad pulmonar obstructiva crónica (HP-EPOC)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASTRO, Horacio Matias	Aprobado	2/12/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
4861	Estudio de extensión abierto sobre treprostínico inhalado en pacientes con hipertensión pulmonar debido a enfermedad pulmonar obstructiva crónica (HP-EPOC)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CHERTCOFF, Felipe	Aprobado	17/9/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
4927	Estudio multicéntrico de validación externa de una herramienta basada en aprendizaje profundo para la categorización de densidad mamaria mamográfica/ Salud mental y calidad de vida en adolescentes con trasplante de órgano sólido en tiempos de Pandemia COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUNA, Daniel Roberto	Aprobado	2/12/2021	Sin patrocinio
3720	Utilidad de la troponina ultrasensible como predictor de disfunción ventricular inducida por quimioterápicos.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEL CASTILLO, Santiago	Aprobado	2/12/2021	Sin patrocinio
5931	Valor pronóstico de marcadores imagenológicos y serológicos en pacientes con cardiomiopatía por amiloidosis por transtirretina (ATTR)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLANUEVA, Eugenia	Aprobado	2/12/2021	Sin patrocinio
5746							

6023	PARES. Una estrategia educativa de colaboración público-privada para hacer frente a la sobretensión del sistema de salud durante la pandemia por COVID-19. Análisis cualitativo del impacto en los profesionales de la salud.	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Trauma	MONTEVERDE, Ezequiel	Aprobado	1/12/2021	Sin patrocinio
5352	Un Estudio Aleatorizado, Abierto, Multicéntrico, de Grupos Paralelos para Evaluar la Eficacia, Seguridad y Tolerabilidad de la Monoterapia Oral BCX9930 para el Tratamiento de la Hemoglobinuria Paroxística Nocturna en Sujetos con una Respuesta Inadecuada a la Terapia con Inhibidores del C5	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion	BRODSKY, Andres	Aprobado	1/12/2021	GLOBALSTAT S.A. - 30708594640
6206	Efectividad de un programa local para aumentar la cobertura de examen de citología cervicouterina (Papanicolaou) para prevención de cáncer, en un barrio vulnerable en Ciudad Autónoma de Buenos Aires en contexto de pandemia por SARS-CoV-2	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n° 48	BLUMENFELD, Alejandro	Aprobado	30/11/2021	Sin patrocinio
6262	Factores asociados a la captación y retención de personal de salud en el primer nivel de atención de salud de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires: estudio cuali-cuantitativo en una población de profesionales formados en el régimen de residencias del subsector público	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BAUM, Analia Judith	Aprobado	30/11/2021	Sin patrocinio
6134	Implicancias del consumo de cocaína en microRNAs involucrados en la infección por HIV	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CORTEZ, ANALIA	Aprobado	29/11/2021	Sin patrocinio
4957	Manejo terapéutico del síndrome del intestino irritable entre gastroenterólogos argentinos: Conclusiones en base a una encuesta nacional.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	SOIFER, Luis	Aprobado	29/11/2021	Sin patrocinio
6018	Otra mirada sobre la vacunación contra COVID19 en el personal de salud	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	FARUOLO, María Florencia	Aprobado	29/11/2021	Sin patrocinio
5363	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	DIEZ, Mirta	Aprobado	29/11/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
5396	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Cardiología Palermo	SORICETTI, Julieta Natalia	Aprobado	10/9/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
4304	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LITEWKA, Diego Fabian	Aprobado	27/8/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
4969	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KAPLAN, Paula Judith	Aprobado	7/7/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
3831	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	CANEVA, JORGE OSVALDO	Aprobado	22/6/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
3740	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Trinidad Mitre	BORTMAN, Guillermo	Aprobado	2/3/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
3736	Registro de Trepstinil Subcutáneo a Largo Plazo en Hipertensión Pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Gallego de Buenos Aires	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	1/3/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
5830	Utilización de escalas para la detección y medición de prevalencia de ECAR (Estadíos Clínicos de Alto Riesgo para Psicosis) en la población de personas jóvenes en el área funcional del Cesac N.33, Buenos Aires	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	CeSAC n° 33	GÓMEZ MINUJÍN, Estanislao	Rechazado	29/11/2021	Sin patrocinio
5754	CA224-098 ?Un estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de inmunoterapia adyuvante con la combinación en dosis fijas de Relatlimab y Nivolumab versus monoterapia de Nivolumab después de la resección completa del melanoma de Estadio III-IV?	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	27/11/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5524	CA224-098 ?Un estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de inmunoterapia adyuvante con la combinación en dosis fijas de Relatlimab y Nivolumab versus monoterapia de Nivolumab después de la resección completa del melanoma de Estadio III-IV?	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	CINAT, GABRIELA	Aprobado	15/10/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6170	DESARROLLO DE ENSAYOS MULTI-BIOMARCADOR PARA EL ABORDAJE PERSONALIZADO DEL PACIENTE CON CÁNCER DE TIROIDES EN EL ÁMBITO CLÍNICO-ASISTENCIAL PÚBLICO	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	CHIESA, Ana Elena	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio

4762	Estudio continuo y flexible de fases 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico e internacional en el que se evalúan la eficacia y seguridad de belapectin (GR-MD-02) en la prevención de várices esofágicas en la cirrosis por esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOBATO, Luis Arturo	Aprobado	26/11/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4763	Estudio continuo y flexible de fases 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico e internacional en el que se evalúan la eficacia y seguridad de belapectin (GR-MD-02) en la prevención de várices esofágicas en la cirrosis por esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BANDI, Juan	Aprobado	22/7/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4764	Estudio continuo y flexible de fases 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico e internacional en el que se evalúan la eficacia y seguridad de belapectin (GR-MD-02) en la prevención de várices esofágicas en la cirrosis por esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	2/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
6221	Estudio de cohorte prospectivo para describir las características y el manejo terapéutico en pacientes con tromboembolismo de pulmón.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BOSIO, Martin	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio
4739	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de 52 semanas, con un periodo de extensión abierta, para evaluar la eficacia y seguridad de benralizumab en pacientes con bronquiectasias no debidas a fibrosis quística (MAHALE)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	26/11/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6060	Estudio retrospectivo para describir la prevalencia de las lesiones y eventos adversos asociadas al decúbito prono en pacientes con COVID en UTI.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DI SALVO, Emanuel	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio
6151	Perfil de expresión de P16 y C Myc en neoplasias tímicas y su correlación con indicadores histopatológicos de mal pronóstico y evolución clínica.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MENDEZ, Julian	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio
6128	Serie de casos multicéntrico para describir las características sobre calcificaciones de mango rotador con extensión intraósea	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VELOZ SERRANO, Daniel Fernando	Aprobado	26/11/2021	Sin patrocinio
5268	AXIS ("AXIAL INVOLVEMENT IN PSORIATIC ARTHRITIS COHORT")	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LO GIUDICE, Luciano	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
6091	Estimación del riesgo cardiovascular en pacientes con insuficiencia renal crónica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BARBAGELATA, Leandro Ezequiel	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5662	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de BMS-986207 en combinación con nivolumab e ipilimumab como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IV	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VERA, Karina	Aprobado	25/3/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6229	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de BMS-986207 en combinación con nivolumab e ipilimumab como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IV	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	25/11/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5641	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de BMS-986207 en combinación con nivolumab e ipilimumab como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IV	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	28/9/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5638	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de BMS-986207 en combinación con nivolumab e ipilimumab como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IV	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	9/9/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896

5932	Evaluación de la secuencia 3D FLAIR con contraste tardío en pacientes con sospecha clínica de hidrops endolinfático.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	GOñI, Romina Raquel	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
6234	FH-48 ?Tamizaje de gonorrea y Chlamydia en localizaciones asintomáticas en hombres que tienen sexo con hombres y mujeres transgénero?	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	SPADACCINI, Luciana	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5993	FREIA.Psy: The Frontotemporal Education Initiative in Argentina for Psychiatrist	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MAGRATH GUIMET, Nahuel	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5844	Impacto de la pandemia por Covid-19 en el Servicio de Tomografía Computada de un Centro Neurológico Terciario	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	CHAVES, Hernan	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5570	J1V-MC-IMMA: Protocolo maestro para un ensayo clínico aleatorizado, controlado con placebo, de intervenciones múltiples para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico? y su apéndice de indicaciones específicas (ISA) J1V-MC-BT01: ?Estudio clínico de Fase II multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de dos ramas para evaluar la eficacia y seguridad de LY3361237 como tratamiento para adultos con lupus eritematoso sistémico al menos moderadamente activo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	17/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5590	J1V-MC-IMMA: Protocolo maestro para un ensayo clínico aleatorizado, controlado con placebo, de intervenciones múltiples para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico? y su apéndice de indicaciones específicas (ISA) J1V-MC-BT01: ?Estudio clínico de Fase II multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de dos ramas para evaluar la eficacia y seguridad de LY3361237 como tratamiento para adultos con lupus eritematoso sistémico al menos moderadamente activo	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	VERZERO, Norma	Aprobado	13/1/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5592	J1V-MC-IMMA: Protocolo maestro para un ensayo clínico aleatorizado, controlado con placebo, de intervenciones múltiples para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico? y su apéndice de indicaciones específicas (ISA) J1V-MC-BT01: ?Estudio clínico de Fase II multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de dos ramas para evaluar la eficacia y seguridad de LY3361237 como tratamiento para adultos con lupus eritematoso sistémico al menos moderadamente activo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	25/11/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5948	La Rehabilitación Vestibular en América del Sur: Una Encuesta sobre la Práctica Clínica y de Investigación	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	VERDECCHIA, DANIEL HECTOR	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5077	Lidocaína en infusión endovenosa continua para el tratamiento de pacientes con COVID-19 severa	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BONOFILIO, Francisco	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
4193	MOR208C310 Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo en el cual se comparan la eficacia y la seguridad de tafasitamab más lenalidomida junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico reciente de linfoma difuso de células B grandes (LBDCG) con riesgo intermedio-alto y alto que no han recibido tratamiento previo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FANTL, Dorotea Beatriz Eugenia	Aprobado	25/11/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
4156	MOR208C310 Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo en el cual se comparan la eficacia y la seguridad de tafasitamab más lenalidomida junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico reciente de linfoma difuso de células B grandes (LBDCG) con riesgo intermedio-alto y alto que no han recibido tratamiento previo	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GARATE, Gonzalo	Aprobado	29/6/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168

4184	MOR208C310 Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo en el cual se comparan la eficacia y la seguridad de tafasitamab más lenalidomida junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico reciente de linfoma difuso de células B grandes (LBDCG) con riesgo intermedio-alto y alto que no han recibido tratamiento previo	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FONCUBERTA, María Cecilia	Aprobado	29/4/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
6113	Protocolo VAC18193RSV2008. "Estudio de fase 1, aleatorizado, ciego-observador, para evaluar las respuestas innata y pro-inflamatoria de una vacuna basada en Ad26.RSV.preF, una vacuna Ad26.COV2.S y una vacuna Ad26.ZEBOV, en adultos de 18 a 59 años"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	25/11/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6154	Subclinical, bilateral and multifocal brachial plexus involvement in patients with Parsonage-Turner Syndrome detected by Magnetic Resonance Neurography	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	CEJAS, Claudia	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
5121	Tiempo al diagnóstico y tratamiento de la enfermedad de Wilson en Argentina. Estudio de corte transversal.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	CENTRO DE PARKINSON Y TRASTORNOS DEL MOVIMIENTO DR FEDERICO MICHELI	CONTARTESE, Maria Laura	Aprobado	25/11/2021	Sin patrocinio
6195	CRTH258D2301 ?Estudio de 96 semanas, de dos ramas, aleatorizado, simple ciego, multicéntrico, de fase III que evalúa la eficacia y seguridad de brolicizumab 6 mg en comparación con láser de fotocoagulación panretiniana en pacientes con retinopatía diabética proliferativa (CONDOR)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	24/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3718	CRTH258D2301 ?Estudio de 96 semanas, de dos ramas, aleatorizado, simple ciego, multicéntrico, de fase III que evalúa la eficacia y seguridad de brolicizumab 6 mg en comparación con láser de fotocoagulación panretiniana en pacientes con retinopatía diabética proliferativa (CONDOR)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion	FRANCO, Pablo	Aprobado	15/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3719	CRTH258D2301 ?Estudio de 96 semanas, de dos ramas, aleatorizado, simple ciego, multicéntrico, de fase III que evalúa la eficacia y seguridad de brolicizumab 6 mg en comparación con láser de fotocoagulación panretiniana en pacientes con retinopatía diabética proliferativa (CONDOR)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	13/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3696	CRTH258D2301 ?Estudio de 96 semanas, de dos ramas, aleatorizado, simple ciego, multicéntrico, de fase III que evalúa la eficacia y seguridad de brolicizumab 6 mg en comparación con láser de fotocoagulación panretiniana en pacientes con retinopatía diabética proliferativa (CONDOR)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Oftalmológico de Buenos Aires S.A.	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	25/2/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5351	Estudio de fase 3, aleatorizado, ciego al observador, multicéntrico para evaluar la homogeneidad entre lotes de la vacuna contra la COVID-19 de partículas recombinantes similares al coronavirus en adultos de 18 a 49 años de edad	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	24/11/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5350	Estudio de fase 3, aleatorizado, ciego al observador, multicéntrico para evaluar la homogeneidad entre lotes de la vacuna contra la COVID-19 de partículas recombinantes similares al coronavirus en adultos de 18 a 49 años de edad	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	20/10/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5928	LYT 100 2020 02_Ensayo de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y extensión abierta para evaluar la seguridad y la eficacia de la deupirfenidona (LYT-100) en la enfermedad respiratoria por COVID-19 postaguda	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ZALA, Carlos	Aprobado	24/11/2021	S.A. - 30709335045
5203	LYT 100 2020 02_Ensayo de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y extensión abierta para evaluar la seguridad y la eficacia de la deupirfenidona (LYT-100) en la enfermedad respiratoria por COVID-19 postaguda	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	15/7/2021	S.A. - 30709335045

5601	Protocolo AC-055-315: Estudio dirigido por evento, de adaptación, con grupos secuenciales, de grupos paralelos, con control activo, aleatorizado, con doble simulación, doble ciego, multicéntrico, prospectivo, de Fase III, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del macitentan de 75 mg frente al macitentan de 10 mg en pacientes con hipertensión arterial pulmonar, seguido de un período de tratamiento abierto con macitentan de 75 mg. Fase 3; Estudio UNISUS.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	SOSA LIPRANDI, Maria Ines	Aprobado	24/11/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
1208	Protocolo AC-055-315: Estudio dirigido por evento, de adaptación, con grupos secuenciales, de grupos paralelos, con control activo, aleatorizado, con doble simulación, doble ciego, multicéntrico, prospectivo, de Fase III, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del macitentan de 75 mg frente al macitentan de 10 mg en pacientes con hipertensión arterial pulmonar, seguido de un período de tratamiento abierto con macitentan de 75 mg. Fase 3; Estudio UNISUS.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BLURO, Ignacio Martín	Aprobado	19/11/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
1648	Protocolo AC-055-315: Estudio dirigido por evento, de adaptación, con grupos secuenciales, de grupos paralelos, con control activo, aleatorizado, con doble simulación, doble ciego, multicéntrico, prospectivo, de Fase III, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del macitentan de 75 mg frente al macitentan de 10 mg en pacientes con hipertensión arterial pulmonar, seguido de un período de tratamiento abierto con macitentan de 75 mg. Fase 3; Estudio UNISUS.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Sanatorio Ramón Cereijo	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	22/6/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
869	Protocolo AC-055-315: Estudio dirigido por evento, de adaptación, con grupos secuenciales, de grupos paralelos, con control activo, aleatorizado, con doble simulación, doble ciego, multicéntrico, prospectivo, de Fase III, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del macitentan de 75 mg frente al macitentan de 10 mg en pacientes con hipertensión arterial pulmonar, seguido de un período de tratamiento abierto con macitentan de 75 mg. Fase 3; Estudio UNISUS.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. De Salvo	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	27/4/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
871	Protocolo AC-055-315: Estudio dirigido por evento, de adaptación, con grupos secuenciales, de grupos paralelos, con control activo, aleatorizado, con doble simulación, doble ciego, multicéntrico, prospectivo, de Fase III, para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del macitentan de 75 mg frente al macitentan de 10 mg en pacientes con hipertensión arterial pulmonar, seguido de un período de tratamiento abierto con macitentan de 75 mg. Fase 3; Estudio UNISUS.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Sanatorio Trinidad Mitre	BORTMAN, Guillermo	Aprobado	5/3/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5874	Rifampicina vs Isoniazida en adultos con infección tuberculosa latente: comparación de efectos adversos y nivel de cumplimiento.	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	GALLEGO, Claudio walter	Aprobado	23/11/2021	Sin patrocinio
5354	Estudio fase 3 abierto, aleatorizado y controlado de enfortumab vedotina en combinación con pembrolizumab frente a quimioterapia en carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico previamente no tratado	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	LOSCO, Federico	Aprobado	22/11/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

5097	Estudio fase 3 abierto, aleatorizado y controlado de enfortumab vedotina en combinación con pembrolizumab frente a quimioterapia en carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico previamente no tratado	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	12/7/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5808	CA209-9N9 Estudio de nivolumab en combinación con trametinib con o sin ipilimumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico previamente tratado.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VERZURA, María Alicia	Aprobado	23/6/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5598	CA209-9N9 Estudio de nivolumab en combinación con trametinib con o sin ipilimumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico previamente tratado.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GRASELLI, Julieta	Aprobado	7/2/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5635	CA209-9N9 Estudio de nivolumab en combinación con trametinib con o sin ipilimumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico previamente tratado.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	MENDEZ, Guillermo	Aprobado	21/11/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5514	CA209-9N9 Estudio de nivolumab en combinación con trametinib con o sin ipilimumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico previamente tratado.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR , Juan Manuel Ramon	Aprobado	30/9/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6149	Detección de niveles de ADN libre de células derivado del donante en sangre de pacientes trasplantados y su utilidad como marcador de seguimiento de la función del aloinjerto.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GONDOLESI , Gabriel	Aprobado	21/11/2021	Sin patrocinio
5922	CLOU064A2301 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de remibrutinib (LOU064) para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad durante 52 semanas en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea mal controlados con antihistamínicos H1	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PARISI, Claudio	Aprobado	10/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5663	CLOU064A2301 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de remibrutinib (LOU064) para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad durante 52 semanas en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea mal controlados con antihistamínicos H1	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	24/2/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5893	CLOU064A2301 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de remibrutinib (LOU064) para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad durante 52 semanas en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea mal controlados con antihistamínicos H1	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	19/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5463	CLOU064A2301 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de remibrutinib (LOU064) para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad durante 52 semanas en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea mal controlados con antihistamínicos H1	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	8/9/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5605	Complicaciones postoperatorias en Ortopedia y Traumatología asociadas a Covid 19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CASTORINA, Damian	Aprobado	19/11/2021	Sin patrocinio
6187	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de proxalutamida (GT0918) en pacientes hospitalizados con COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	19/11/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5503	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de proxalutamida (GT0918) en pacientes hospitalizados con COVID-19	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GONZALEZ, Miguel	Aprobado	13/9/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5495	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de proxalutamida (GT0918) en pacientes hospitalizados con COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	2/9/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

6117	MR42410 - ESTUDIO DE FASE IIIB, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO Y ENMASCARADO PARA EL EVALUADOR VISUAL SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE UN ESQUEMA DE RECARGA DE 36 SEMANAS PARA EL DISPOSITIVO DE LIBERACIÓN DE RANIBIZUMAB (PDS, POR SUS SIGLAS EN INGLÉS) FRENTE AL ESQUEMA DE TRATAMIENTO Y EXTENSIÓN CON AFLIBERCEPT EN PACIENTES QUE PADECEN DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA A LA EDAD (DIAGRID)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	19/11/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6130	MR42410 - ESTUDIO DE FASE IIIB, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO Y ENMASCARADO PARA EL EVALUADOR VISUAL SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE UN ESQUEMA DE RECARGA DE 36 SEMANAS PARA EL DISPOSITIVO DE LIBERACIÓN DE RANIBIZUMAB (PDS, POR SUS SIGLAS EN INGLÉS) FRENTE AL ESQUEMA DE TRATAMIENTO Y EXTENSIÓN CON AFLIBERCEPT EN PACIENTES QUE PADECEN DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA A LA EDAD (DIAGRID)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	11/11/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6029	Valoración del estado nutricional en pacientes de una sala de rehabilitación post Unidad de Terapia Intensiva por COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ADAGLIO, Julieta	Aprobado	19/11/2021	Sin patrocinio
6142	Efecto del aislamiento por covid en la incidencia de nacimientos prematuros, estudio antes y durante la pandemia Sars-Cov 2 en un hospital de tercer nivel	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRAVO QUINTANS, Roberta	Aprobado	18/11/2021	Sin patrocinio
7574	Estudio: CNTO1959PSA4002: Estudio fase 4, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo para Evaluar la Eficacia y Seguridad de Guselkumab Administrado por vía Subcutánea en Participantes Naïve a Tratamiento Biológico con Artritis Psoriásica Axial Activa. Estudio STAR.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Consultorios Reumatológicos Pampa (Investigaciones Reumatológicas S.R.L).	CORREA, Maria de los angeles	Aprobado	8/9/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7575	Estudio: CNTO1959PSA4002: Estudio fase 4, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo para Evaluar la Eficacia y Seguridad de Guselkumab Administrado por vía Subcutánea en Participantes Naïve a Tratamiento Biológico con Artritis Psoriásica Axial Activa. Estudio STAR.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Centro Médico "Centro Privado de Medicina Familiar" - Family Med S.R.L.	CEITLIN, Raul	Aprobado	8/9/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5659	Estudio: CNTO1959PSA4002: Estudio fase 4, Multicéntrico, Aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo para Evaluar la Eficacia y Seguridad de Guselkumab Administrado por vía Subcutánea en Participantes Naïve a Tratamiento Biológico con Artritis Psoriásica Axial Activa. Estudio STAR.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SORIANO, Enrique Roberto	Aprobado	18/11/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5701	MK1026-003 Estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-1026 en participantes con neoplasias hematológicas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FANTL, Dorotea Beatriz Eugenia	Rechazado	12/5/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5713	MK1026-003 Estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-1026 en participantes con neoplasias hematológicas	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GARATE, Gonzalo	Aprobado	18/11/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5588	MK1026-003 Estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-1026 en participantes con neoplasias hematológicas	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Miguel Arturo	Aprobado	29/9/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5867	Patrón de conectividad funcional cerebral en estado de reposo como predictor de respuesta al tratamiento farmacológico antidepressivo en el Trastorno Depresivo Mayor	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FACCIOLI, José Luis	Aprobado	18/11/2021	Sin patrocinio
5942	Punto de partida para nuevas estrategias en la difusión de la Bioética en un Sanatorio Privado de la Ciudad de Buenos Aires.	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GALVALISI, Nazareno	Aprobado	18/11/2021	Sin patrocinio

5407	Tratamiento conservador de la fertilidad en cáncer de cuello uterino. Resultados oncológicos, quirúrgicos, y obstétricos en el Hospital Italiano de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	REY VALZACCHI, Guido Martin	Aprobado	18/11/2021	Sin patrocinio
6228	"Efectos de la pandemia por COVID-19 sobre los procesos de atención en salud y la mortalidad infantil en dos hospitales del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires"	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	LUQUE, Romina Eugenia	Aprobado	18/11/2021	Sin patrocinio
5449	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NADAL, Jorge Carlos	Aprobado	14/2/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4879	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	17/11/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5561	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	GAROZZO, Guido	Aprobado	7/9/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5266	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	23/7/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4864	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	15/7/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4626	213831 ¿ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	6/7/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032

4611	213831 ?ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	5/6/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4614	213831 ?ESTUDIO ALEATORIZADO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE NIRAPARIB CON PLACEBO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2-NEGATIVO CON MUTACIÓN DE BRCA O CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO CON ENFERMEDAD MOLECULAR SEGÚN LA PRESENCIA DE ADN DEL TUMOR CIRCULANTE LUEGO DE UNA TERAPIA DEFINITIVA (ZEST)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	3/6/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6083	CABLO01A2001B_ Estudio multicéntrico, abierto, de continuación con asciminib para evaluar la seguridad a largo plazo en pacientes que han completado un estudio de asciminib patrocinado por Novartis y quienes, a criterio del Investigador, se beneficiarían con la continuidad del tratamiento	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	MOIRAGHI, Elena Beatriz	Aprobado	17/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6112	Evaluación de la afectación renal en pacientes oncológicos pediátricos	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	TOLEDO, Ismael	Aprobado	16/11/2021	Sin patrocinio
6472	Estudio fase 3, aleatorizado de MRTX849 en combinación con Cetuximab versus Quimioterapia en pacientes con cáncer colorrectal avanzado con mutación KRAS G12C con progresión de la enfermedad durante o después del tratamiento de primera línea estándar	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARBALLIDO, Marcela Alejandra	Aprobado	21/4/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
5344	Estudio fase 3, aleatorizado de MRTX849 en combinación con Cetuximab versus Quimioterapia en pacientes con cáncer colorrectal avanzado con mutación KRAS G12C con progresión de la enfermedad durante o después del tratamiento de primera línea estándar	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ESTESO, Federico	Aprobado	15/11/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
5249	Estudio fase 3, aleatorizado de MRTX849 en combinación con Cetuximab versus Quimioterapia en pacientes con cáncer colorrectal avanzado con mutación KRAS G12C con progresión de la enfermedad durante o después del tratamiento de primera línea estándar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigación y Prevención Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	20/9/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
6042	Evaluación de pérdidas de oportunidades en el diagnóstico y tratamiento en el Síndrome antifosfolípido obstétrico. Impacto en el sistema de salud y en la dinámica obstétrica.	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	DE LARRAÑAGA, Gabriela Fernanda	Aprobado	15/11/2021	Sin patrocinio
5834	Prevalencia de uso de antibióticos en pacientes al final de la vida en unidades de cuidados intensivos en Área Metropolitana de Buenos Aires: un estudio transversal	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Hospital Aeronáutico Central	MILANO GIL, Antonella	Aprobado	13/11/2021	Sin patrocinio
5890	BronchStart - ILAM - El impacto de la pandemia COVID-19 en el momento, la edad y la gravedad de las presentaciones de emergencia del virus respiratorio sincicial (VRS); un estudio de cohorte observacional prospectivo multicéntrico en Italia y América Latina	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	BRIZUELA, Martin Eduardo	Aprobado	12/11/2021	Sin patrocinio
6573	CA043-001 Estudio de Fase 1/2, primero en humanos, de BMS-986288 solo y en combinación con nivolumab en tumores malignos avanzados	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUPINACCI, Lorena	Aprobado	25/8/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6574	CA043-001 Estudio de Fase 1/2, primero en humanos, de BMS-986288 solo y en combinación con nivolumab en tumores malignos avanzados	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	13/6/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056

5962	CA043-001 Estudio de Fase 1/2, primero en humanos, de BMS-986288 solo y en combinación con nivolumab en tumores malignos avanzados	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	11/4/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5933	CA043-001 Estudio de Fase 1/2, primero en humanos, de BMS-986288 solo y en combinación con nivolumab en tumores malignos avanzados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	12/11/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5929	Costo real de los tratamientos modificadores de la enfermedad administrados por infusión intravenosa en pacientes con esclerosis múltiple remitente recurrente incluidos en el registro argentino de Esclerosis Múltiple (RelevarEM)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	12/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5927	CQGE031E12301 - "Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para investigar la eficacia y seguridad de ligelizumab (QGE031) en el tratamiento de la urticaria crónica inducible (CINDU) en adolescentes y adultos controlados inadecuadamente con antihistamínicos H1"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos Dr. Tolcachier	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	12/11/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5314	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de benralizumab en pacientes con rinosinusitis crónica eosinofílica con pólipos nasales (ORCHID)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	12/11/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5295	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de benralizumab en pacientes con rinosinusitis crónica eosinofílica con pólipos nasales (ORCHID)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/8/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5122	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de benralizumab en pacientes con rinosinusitis crónica eosinofílica con pólipos nasales (ORCHID)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	1/7/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5487	ESTUDIO DE FASE IIB, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ASTEGOLIMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	LAWRIWSKYJ, Verónica	Aprobado	12/11/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5522	ESTUDIO DE FASE IIB, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ASTEGOLIMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	MALAMUD, Patricia Nora	Aprobado	11/11/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5486	ESTUDIO DE FASE IIB, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ASTEGOLIMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	23/9/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5488	ESTUDIO DE FASE IIB, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ASTEGOLIMAB EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR OBSTRUCTIVA CRÓNICA	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	18/9/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6181	ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE CARACTERIZACIÓN DE COVID-19 Y EFECTIVIDAD DE LA VACUNACIÓN EN PEDIATRÍ	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	ALVAREZ, Laura	Aprobado	12/11/2021	Sin patrocinio
6102	ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE CARACTERIZACIÓN DE COVID-19 Y EFECTIVIDAD DE LA VACUNACIÓN EN PEDIATRÍ	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VILLA NOVA, Susana	Aprobado	10/11/2021	Sin patrocinio
5806	INFECCIONES INVASIVAS POR ENTEROBACTERIAS PRODUCTORAS DE CARBAPENEMASAS Y PSEUDOMONAS AERUGINOSA EN NIÑOS.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	CAZES, Claudia Inés	Aprobado	12/11/2021	Sin patrocinio

6095	Proyecto piloto para la implementación de una prueba molecular para el tamizaje del Virus del Papiloma Humano (VPH) para la prevención del cáncer cérvico uterino (CCU) en CABA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ZURITA, Diego Hernán	Aprobado	12/11/2021	GCBA - 34999032089
5996	20590-DAROL: Estudio observacional de Darolutamida en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Antonio Wenceslao	Aprobado	31/3/2022	BAYER S.A. - 30503811061
5973	20590-DAROL: Estudio observacional de Darolutamida en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Urología	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	17/2/2022	BAYER S.A. - 30503811061
5979	20590-DAROL: Estudio observacional de Darolutamida en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Plaza Vicente López	BARREIRO, Diego Martin	Aprobado	11/11/2021	BAYER S.A. - 30503811061
6056	20590-DAROL: Estudio observacional de Darolutamida en pacientes con cáncer de próstata resistente a la castración no metastásico	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	11/11/2021	BAYER S.A. - 30503811061
6146	BICTARG: Terapia con bictegravir / emtricitabina / tenofovir alafenamida en una cohorte de la vida real en Argentina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	11/11/2021	Sin patrocinio
5923	Estudio CREEK Estudio retrospectivo multicéntrico para conocer las características clínicas, el método de tratamiento y la utilización de recursos de los pacientes con leucemia linfocítica crónica	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	26/1/2022	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
5924	Estudio CREEK Estudio retrospectivo multicéntrico para conocer las características clínicas, el método de tratamiento y la utilización de recursos de los pacientes con leucemia linfocítica crónica	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Miguel Arturo	Aprobado	11/11/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
5684	Exenteración pelviana con preservación de esfínteres y reconstrucción ortotópica en cánceres ginecológicos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CORTEZ, JUAN PABLO SEGUNDO	Aprobado	11/11/2021	Sin patrocinio
6461	GO43643 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MOSUNETUZUMAB EN COMBINACIÓN CON POLATUZUMAB VEDOTIN EN COMPARACIÓN CON RITUXIMAB EN COMBINACIÓN CON GEMCITABINA MÁS OXALIPLATINO EN PARTICIPANTES CON LINFOMA NO-HODGKIN DE CÉLULAS B AGRESIVO REFRACTARIO O RECURRENTE	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	29/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6106	GO43643 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MOSUNETUZUMAB EN COMBINACIÓN CON POLATUZUMAB VEDOTIN EN COMPARACIÓN CON RITUXIMAB EN COMBINACIÓN CON GEMCITABINA MÁS OXALIPLATINO EN PARTICIPANTES CON LINFOMA NO-HODGKIN DE CÉLULAS B AGRESIVO REFRACTARIO O RECURRENTE	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FANTL, Dorotea Beatriz Eugenia	Aprobado	17/2/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6109	GO43643 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MOSUNETUZUMAB EN COMBINACIÓN CON POLATUZUMAB VEDOTIN EN COMPARACIÓN CON RITUXIMAB EN COMBINACIÓN CON GEMCITABINA MÁS OXALIPLATINO EN PARTICIPANTES CON LINFOMA NO-HODGKIN DE CÉLULAS B AGRESIVO REFRACTARIO O RECURRENTE	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MAHUAD, Carolina Valeria	Aprobado	31/1/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

6078	GO43643 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MOSUNETUZUMAB EN COMBINACIÓN CON POLATUZUMAB VEDOTIN EN COMPARACIÓN CON RITUXIMAB EN COMBINACIÓN CON GEMCITABINA MÁS OXALIPLATINO EN PARTICIPANTES CON LINFOMA NO-HODGKIN DE CÉLULAS B AGRESIVO REFRACTARIO O RECURRENTE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Astrid	Aprobado	11/11/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4247	PREVALENCIA DE PATOLOGÍA RENAL BILATERAL EN SERVICIO DE NEONATOLOGÍA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PORTELA, Maria Constanza	Aprobado	11/11/2021	Sin patrocinio
4886	Resultados funcionales en fracturas de escapula tratadas de forma conservadora	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GALICH, Facundo	Aprobado	11/11/2021	Sin patrocinio
5862	¿Puede la RM establecer diferencias entre pacientes con Espondiloartritis y Artritis psoriásica con compromiso axial?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIN, Josefina	Aprobado	11/11/2021	Sin patrocinio
5184	La construcción del paciente social en contextos hospitalarios: el caso de la unidad de clínica médica de un Hospital General de la Ciudad De Buenos Aires	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "José M. Penna"	CANTOR, Paula melina	Aprobado	10/11/2021	Sin patrocinio
5565	: 4045-301: Estudio doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico con una extensión abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de SRP-4045 y SRP-4053 en pacientes con distrofia muscular de Duchenne	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	CHLOCA, Fernando	Aprobado	9/11/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3058	: 4045-301: Estudio doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico con una extensión abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de SRP-4045 y SRP-4053 en pacientes con distrofia muscular de Duchenne	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUNTADAS RAUSEI, Javier Antonio	Rechazado	23/12/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4662	C4221015: Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico y aleatorizado de encorafenib más cetuximab con o sin quimioterapia, de primera Línea, comparado con el tratamiento estándar con una fase Inicial de seguridad de encorafenib y cetuximab más quimioterapia en participantes con cáncer colorrectal metastásico con mutación BRAF V600E	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR , Juan Manuel Ramon	Aprobado	9/11/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5965	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos de dosis paralelos, para investigar la eficacia y la seguridad de múltiples dosis de BI 690517 oral durante 14 semanas, solo y en combinación con empagliflozina, en pacientes con enfermedad renal crónica diabética y no diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	9/11/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5253	ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO Y COMPARADOR PARA COMPARAR LOS EFECTOS GLUCÉMICOS, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE LOS COMPRIMIDOS DE CLORHIDRATO DE METFORMINA DE LIBERACIÓN RETARDADA EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 CON FUNCIÓN RENAL QUE VARÍA DE NORMAL A CKD3B	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	9/11/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5250	ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO Y COMPARADOR PARA COMPARAR LOS EFECTOS GLUCÉMICOS, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE LOS COMPRIMIDOS DE CLORHIDRATO DE METFORMINA DE LIBERACIÓN RETARDADA EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 CON FUNCIÓN RENAL QUE VARÍA DE NORMAL A CKD3B	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	17/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

5251	ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO Y COMPARADOR PARA COMPARAR LOS EFECTOS GLUCÉMICOS, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE LOS COMPRIMIDOS DE CLORHIDRATO DE METFORMINA DE LIBERACIÓN RETARDADA EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 CON FUNCIÓN RENAL QUE VARÍA DE NORMAL A CKD3B	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	CORONEL, Maria Jimena	Aprobado	16/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5252	ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO Y COMPARADOR PARA COMPARAR LOS EFECTOS GLUCÉMICOS, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE LOS COMPRIMIDOS DE CLORHIDRATO DE METFORMINA DE LIBERACIÓN RETARDADA EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 CON FUNCIÓN RENAL QUE VARÍA DE NORMAL A CKD3B	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	FEPREVA - Fundación para el Estudio, la Prevención y el Tratamiento de la Enfermedad Vascul Aterosclerótica	WASSERMANN, Alfredo	Aprobado	16/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8923	Estudio de bioequivalencia de dos formulaciones de lamotrigina 50 mg en dosis única en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	12/1/2023	SAIC - 30501596082
6156	Estudio de bioequivalencia de dos formulaciones de lamotrigina 50 mg en dosis única en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Biomédica IATIMET	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	9/11/2021	SAIC - 30501596082
6153	Estudio de bioequivalencia entre dos formulaciones de carvedilol 25 mg, dosis única en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Biomédica IATIMET	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	9/11/2021	ROSPAW SRL - 30707382763
4336	Estudio de bioequivalencia entre dos formulaciones de carvedilol 25 mg, dosis única en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Biomédica IATIMET	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	13/4/2021	ROSPAW SRL - 30707382763
6155	Estudio de bioequivalencia entre dos formulaciones de clozapina 25 mg, dosis única en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Biomédica IATIMET	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	9/11/2021	ROSPAW SRL - 30707382763
5894	Estudio de extensión abierto, de una sola rama, para examinar la seguridad a largo plazo de BI 425809, administrado una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que han completado estudios de Fase III anteriores con BI 425809 (CONNEX-X)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro SERES Neurociencia Cognitiva Aplicada	ALVAREZ CACHES, Mariano	Aprobado	9/11/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5825	Estudio de extensión abierto, de una sola rama, para examinar la seguridad a largo plazo de BI 425809, administrado una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que han completado estudios de Fase III anteriores con BI 425809 (CONNEX-X)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	5/10/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5960	Estudio multicéntrico de fase II, doble ciego, aleatorizado de savolitinib en combinación con osimertinib versus savolitinib en combinación con placebo en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, con EGFR mutado + y amplificación de MET, que ha progresado después del tratamiento con osimertinib.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Diagnóstico Urológico	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	9/11/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4153	Estudio multicéntrico de fase II, doble ciego, aleatorizado de savolitinib en combinación con osimertinib versus savolitinib en combinación con placebo en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, con EGFR mutado + y amplificación de MET, que ha progresado después del tratamiento con osimertinib.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	3/11/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4360	Estudio multicéntrico de fase II, doble ciego, aleatorizado de savolitinib en combinación con osimertinib versus savolitinib en combinación con placebo en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, con EGFR mutado + y amplificación de MET, que ha progresado después del tratamiento con osimertinib.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	28/6/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324

2914	Estudio multicéntrico de fase II, doble ciego, aleatorizado de savolitinib en combinación con osimertinib versus savolitinib en combinación con placebo en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico, con EGFR mutado + y amplificación de MET, que ha progresado después del tratamiento con osimertinib.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	1/10/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5616	EXPERIENCIA DE USO MEDICINAL DE CANNABIS EN PERSONAS CON ENFERMEDADES ONCOLÓGICAS	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	FRANKE, Sabrina	Aprobado	9/11/2021	Sin patrocinio
5594	EXPERIENCIA DE USO MEDICINAL DE CANNABIS EN PERSONAS CON ENFERMEDADES ONCOLÓGICAS	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	BERTOLINO, MARIELA	Aprobado	18/10/2021	Sin patrocinio
6058	IDENTIFICACIÓN DE BIOMARCADORES INMUNOLÓGICOS PARA LA DIFERENCIACIÓN DE TUBERCULOSIS LATENTE EN NIÑOS.	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	ARMITANO, RITA	Aprobado	9/11/2021	Sin patrocinio
5053	Seguimiento de pacientes con un primer episodio psicótico admitidos a tratamiento en un Hospital de Emergencias psiquiátricas: un estudio de cohorte prospectivo.	Comité de Ética en Investigación Hospital Alvear	Hospital de Emergencias Psiquiátricas Torcuato de Alvear	LOMASTRO, María Julieta	Aprobado	9/11/2021	Sin patrocinio
5820	Un ensayo clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase 2 para evaluar la seguridad y la eficacia de masitinib combinado con isoquercetina y los mejores cuidados de soporte en pacientes hospitalizados con COVID-19 moderado y severo	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	9/11/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
6034	Amputaciones y Toiletes Quirúrgicas en pacientes diabéticos en tiempos de COVID-19	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	CALVO, Ariel dario	Aprobado	8/11/2021	Sin patrocinio
6126	Proyecto piloto para la implementación de una prueba molecular para el tamizaje del Virus del Papiloma Humano (VPH) para la prevención del cáncer cérvico uterino (CCU) en CABA.	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	BOUZAS, Maria Belen	Aprobado	8/11/2021	Sin patrocinio
6087	?Impacto de la pandemia del COVID-19 sobre las Infecciones Respiratorias Agudas, Diarreas y Enfermedad Febril Exantemática en la población de la Ciudad de Buenos Aires, durante el año 2020?	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	CHAPLIN, María Agustina	Aprobado	8/11/2021	Sin patrocinio
6055	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CONEXA Investigación Clínica S.A.	GONZALEZ, Pablo	Aprobado	7/11/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5654	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	LASTRA, Alejandro	Aprobado	27/10/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5637	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	12/9/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

5462	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	10/9/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5431	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	18/8/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
4931	Estudio: 77474462ADM2003 - Estudio de intervención de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética e inmunogenicidad de dosis IV múltiples de bermekimab para el tratamiento de participantes adultos con dermatitis atópica de moderada a severa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	24/6/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7208	207959: Estudio abierto, de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, de dos partes, con diseño adaptativo, para evaluar el efecto antiviral, la seguridad y la tolerabilidad de GSK3810109A, un anticuerpo monoclonal humano ampliamente neutralizante específico del VIH-1 en adultos infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo con antirretrovirales.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	24/5/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5875	207959: Estudio abierto, de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, de dos partes, con diseño adaptativo, para evaluar el efecto antiviral, la seguridad y la tolerabilidad de GSK3810109A, un anticuerpo monoclonal humano ampliamente neutralizante específico del VIH-1 en adultos infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo con antirretrovirales.	Comité de Bioética en Investigación Clínica - IDEAA	Fundación IDEAA	CORDOVA, Ezequiel Carlos	Aprobado	5/11/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5845	207959: Estudio abierto, de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, de dos partes, con diseño adaptativo, para evaluar el efecto antiviral, la seguridad y la tolerabilidad de GSK3810109A, un anticuerpo monoclonal humano ampliamente neutralizante específico del VIH-1 en adultos infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo con antirretrovirales.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	Núñez, Sebastián Ariel	Aprobado	14/10/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
3710	207959: Estudio abierto, de fase 2a, multicéntrico, aleatorizado, de dos partes, con diseño adaptativo, para evaluar el efecto antiviral, la seguridad y la tolerabilidad de GSK3810109A, un anticuerpo monoclonal humano ampliamente neutralizante específico del VIH-1 en adultos infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo con antirretrovirales.	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	31/5/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6481	EFC16973 - Protocolo maestro de dos estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo, multicéntricos, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes adultos con prurito crónico de origen desconocido (chronic pruritus of unknown origin, CPUO)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires SKIN	MASKIN, Matias	Aprobado	16/3/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

6418	EFC16973 - Protocolo maestro de dos estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo, multicéntricos, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes adultos con prurito crónico de origen desconocido (chronic pruritus of unknown origin, CPUO)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	17/1/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6480	EFC16973 - Protocolo maestro de dos estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo, multicéntricos, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes adultos con prurito crónico de origen desconocido (chronic pruritus of unknown origin, CPUO)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CONEXA Investigación Clínica S.A.	GONZALEZ, Pablo	Aprobado	17/1/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6274	EFC16973 - Protocolo maestro de dos estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo, multicéntricos, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes adultos con prurito crónico de origen desconocido (chronic pruritus of unknown origin, CPUO)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	14/1/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6077	EFC16973 - Protocolo maestro de dos estudios aleatorizados, doble ciego, controlados con placebo, multicéntricos, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes adultos con prurito crónico de origen desconocido (chronic pruritus of unknown origin, CPUO)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	4/11/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5809	Epilepsia y Corazón: ¿La Epilepsia Genera Cambios en la Frecuencia Cardíaca?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BESOCKE, Ana Gabriela	Aprobado	4/11/2021	Sin patrocinio
5915	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos Dr. Catalan Pellet	SECCO, Anastasia	Aprobado	4/11/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5209	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	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RILLO, Oscar	Aprobado	2/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4518	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	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	19/7/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4948	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	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	TATE, Patricio	Aprobado	18/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4517	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	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	28/5/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4498	Evaluación de la receptividad endometrial mediante Deep learning a partir de imágenes de ultrasonido transvaginal en técnicas de reproducción asistida.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	VALLEJO, Griselda	Aprobado	4/11/2021	Sin patrocinio
5852	Características clínicas, seguimiento y evolución de pacientes con neumonía por SARS CoV-2 bajo ventilación mecánica invasiva en un hospital de agudos de CABA.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CANALE, Delfina	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5940	Covid 19: Experiencia en sala de internación pediátrica	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GISMONDI, María Belén	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
947	Efectos del alcohol sobre la actividad de enfermedad en artritis psoriásica	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio

6037	Estado nutricional y tiempo en alcanzar la meta calórica-proteica en pacientes internados por COVID-19 en una Unidad de Terapia Intensiva	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CARELLI, David	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5710	Estudio comparativo de la respuesta inmune post vacuna de COVID-19 entre personas con y sin infección por VIH	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5715	Estudio comparativo de la respuesta inmune post vacuna de COVID-19 entre personas con y sin infección por VIH	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	CAGNONI, Adriana Elsa	Aprobado	5/10/2021	Sin patrocinio
3409	Estudio de Fase III, Aleatorizado, Multicéntrico, Doble Ciego y Controlado con Placebo, con Durvalumab para el Tratamiento de Pacientes con CPCNP en Estadio II-III, con Enfermedad Residual Mínima luego de la Cirugía y Terapia con Intención Curativa (MERMAID-2)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	3/11/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3408	Estudio de Fase III, Aleatorizado, Multicéntrico, Doble Ciego y Controlado con Placebo, con Durvalumab para el Tratamiento de Pacientes con CPCNP en Estadio II-III, con Enfermedad Residual Mínima luego de la Cirugía y Terapia con Intención Curativa (MERMAID-2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	15/6/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3407	Estudio de Fase III, Aleatorizado, Multicéntrico, Doble Ciego y Controlado con Placebo, con Durvalumab para el Tratamiento de Pacientes con CPCNP en Estadio II-III, con Enfermedad Residual Mínima luego de la Cirugía y Terapia con Intención Curativa (MERMAID-2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	25/1/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5474	Protocolo para evaluación de la implementación de una intervención multimodal para prevenir las infecciones de sitio quirúrgico de la cirugía de colon en Argentina, Chile y Uruguay	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria	RODRIGUEZ, Viviana Elizabeth	Aprobado	3/11/2021	JOHNSON & JOHNSON S.A - 30598498500
5196	Secuelas COVID-19: tratamiento y seguimiento de los síntomas persistentes, un enfoque descentralizado entorno al paciente	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	IRIARTE VASQUEZ, Javier marcelo	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5240	Secuelas COVID-19: tratamiento y seguimiento de los síntomas persistentes, un enfoque descentralizado entorno al paciente	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	DE LARRAÑAGA, Gabriela Fernanda	Aprobado	3/8/2021	Sin patrocinio
6076	Situacion de las uveitis en nuestra region	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GANDINO, Ignacio Javier	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5236	Valoración de reclutamiento en pacientes bajo ventilación mecánica con Covid-19	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SANTA CRUZ, Roberto	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
5964	?Utilidad de la ecografía pulmonar para identificar un comportamiento fibrosante progresivo en pacientes con opacidades pulmonares intersticiales persistentes post COVID-19 y en pacientes con enfermedad pulmonar intersticial asociada a enfermedades del tejido conectivo?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	FERRERO, Fernanda Pilar	Aprobado	3/11/2021	Sin patrocinio
6090	ESTENOSIS LARINGOTRAQUEAL POST INTUBACIÓN EN PACIENTES POST COVID-19. CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS, EVOLUCIÓN Y TRATAMIENTO	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SAAB, María Angélica	Aprobado	2/11/2021	GCBA - 34999032089
6085	Estudio multicéntrico de caracterización de COVID-19 y efectividad de la vacunación en pediatría	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	SARACENI, Liliana	Aprobado	2/11/2021	Sin patrocinio
6054	Estudio multicéntrico de caracterización de COVID-19 y efectividad de la vacunación en pediatría	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	1/11/2021	Sin patrocinio
5978	Síndrome inflamatorio multisistémico post COVID-19 (SIMS) y alteraciones epigenéticas en pediatría	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BOKSER, Vivian Susana	Aprobado	2/11/2021	Sin patrocinio
5627	215360 - Estudio abierto, de un solo grupo y 52 semanas de duración, para investigar la eficacia y seguridad de mepolizumab SC en participantes de 6 a 17 años con síndrome hipereosinófilico	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Investigaciones Clínicas Buenos Aires	PASCALÉ, Pablo	Aprobado	1/11/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6312	Registro Argentino de Hipertensión Pulmonar	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SVETLIZA, Graciela Noemí	Aprobado	9/6/2022	Sin patrocinio
6589	Registro Argentino de Hipertensión Pulmonar	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KAPLAN, Paula Judith	Aprobado	1/6/2022	Sin patrocinio

5438	Registro Argentino de Hipertensión Pulmonar	Sociedad Argentina de Cardiología	Centro Gallego de Buenos Aires	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	1/11/2021	Sin patrocinio
5976	?ASOCIACIÓN ENTRE ÁCIDO ÚRICO SÉRICO Y PRESIÓN ARTERIAL EN NIÑOS, NIÑAS Y ADOLESCENTES CON SOBREPESO Y OBESIDAD ASISTIDOS EN HOSPITALES PEDIÁTRICOS DE CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES. ESTUDIO MULTICÉNTRICO?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	VACCARI, Marina	Aprobado	1/11/2021	Sin patrocinio
5753	A011 - 12: Estudio de etiqueta abierta de seguimiento a largo plazo para evaluar los efectos de sotatercept cuando se añade al tratamiento de base para la hipertensión arterial pulmonar (HAP) en el tratamiento de la HAP?	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	30/10/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5859	A011 - 12: Estudio de etiqueta abierta de seguimiento a largo plazo para evaluar los efectos de sotatercept cuando se añade al tratamiento de base para la hipertensión arterial pulmonar (HAP) en el tratamiento de la HAP?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	28/10/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5974	Estudio exploratorio sobre la proteómica relacionada al Estrés Oxidativo como biomarcador en el diagnóstico y seguimiento de la enfermedad celíaca	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	GRIZZUTI, Martina	Aprobado	29/10/2021	Sin patrocinio
4405	ESTUDIO RETROSPECTIVO PARA DETERMINAR LA FRECUENCIA DE EVENTOS ADVERSOS EN TERAPIA INTENSIVA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SANZ BATERO, Maria Alejandra	Aprobado	29/10/2021	Sin patrocinio
4776	SUBESTIMACION DIAGNOSTICA DE LESIONES MAMARIAS DE POTENCIAL MALIGNO INCIERTO (LESIONES B3) OBTENIDAS POR PUNCIÓN HISTOLÓGICA PERCUTÁNEA. HOSPITAL BRITANICO DE BUENOS AIRES	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	URIBURU, Juan Luis	Aprobado	29/10/2021	Sin patrocinio
6005	?Estudio exploratorio sobre la composición de la microbiota fecal y duodenal en pacientes con enfermedad celíaca refractaria.?	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	STEFANOLO, Juan Pablo	Aprobado	29/10/2021	Sin patrocinio
5914	Base de Datos Tumores de Cabeza y Cuello Sección oncología hospital Italiano de buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAYOL, Federico	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
5759	C1071005 - MAGNETISMM-5 ?ESTUDIO ABIERTO, DE 3 GRUPOS, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO DE FASE 3 PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ELRANATAMAB (PF-06863135) COMO MONOTERAPIA Y ELRANATAMAB + DARATUMUMAB FRENTE A DARATUMUMAB + POMALIDOMIDA + DEXAMETASONA EN PARTICIPANTES CON MIELOMA MÚLTIPLE EN RECAÍDA/RESISTENTE AL TRATAMIENTO QUE HAN RECIBIDO AL MENOS 2 LÍNEAS DE TRATAMIENTO ANTERIORES, INCLUIDOS LENALIDOMIDA Y UN INHIBIDOR DEL PROTEASOMA?	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GARATE, Gonzalo	Aprobado	6/4/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5760	C1071005 - MAGNETISMM-5 ?ESTUDIO ABIERTO, DE 3 GRUPOS, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO DE FASE 3 PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ELRANATAMAB (PF-06863135) COMO MONOTERAPIA Y ELRANATAMAB + DARATUMUMAB FRENTE A DARATUMUMAB + POMALIDOMIDA + DEXAMETASONA EN PARTICIPANTES CON MIELOMA MÚLTIPLE EN RECAÍDA/RESISTENTE AL TRATAMIENTO QUE HAN RECIBIDO AL MENOS 2 LÍNEAS DE TRATAMIENTO ANTERIORES, INCLUIDOS LENALIDOMIDA Y UN INHIBIDOR DEL PROTEASOMA?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCHOA, Paola Andrea	Aprobado	28/10/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5476	COAV101A1IC01 EstudiO abierto de Fase IV, de una sola rama, con una sola dosis y multicéntrico para Evaluar la seguridad, la toLerabilidad y la efcacia de la terapia de reemplazo génico con OAV101 (AVXS-101) intravenoso en pacientes pediátricos con Atrofia muscular espinal (AME)-OFELIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUNTADAS RAUSEI, Javier Antonio	Aprobado	28/10/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

5836	Diabetes e infección por SARS-COV 2: Estudio de una cohorte ambulatoria de personas con Diabetes tipo 1 y 2 en Buenos Aires , Argentina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BURGOS, Mariana Andrea	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
5802	Estimación ecográfica de las dimensiones uretrales por ecografía introital. Valores en una población de mujeres adultas en un hospital privado de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SILVESTRI, LIS	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
4684	Estudio abierto de terapia adjunta para determinar la tolerabilidad e impacto en la calidad de vida del cannabidiol en pacientes adultos con epilepsia focal resistente al tratamiento	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA, María del Carmen	Rechazado	28/10/2021	LABORATORIO ALEF MEDICAL ARGENTINA S.A. - 30700988682
4329	Estudio abierto de terapia adjunta para determinar la tolerabilidad e impacto en la calidad de vida del cannabidiol en pacientes adultos con epilepsia focal resistente al tratamiento	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CONSALVO, Damian	Aprobado	19/5/2021	LABORATORIO ALEF MEDICAL ARGENTINA S.A. - 30700988682
6020	Estudio sobre la exactitud diagnóstica de un nuevo método automatizado para la determinación de la actividad de la enzima adenosina desaminasa en líquido pleural de pacientes con tuberculosis pleural, atendidos en el Hospital de Infecciosas ?Francisco Javier Muñiz? e Instituto de Tisioneumonología ?Prof. Dr Raúl Vaccarezza? durante el año 2022 .	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Instituto de Tisioneumonología "Prof. Dr. Raúl Vaccarezza/Hospital de Infecciosas F.J. Muñiz.	CAMPOS ECEIZABARRENA, CECILIA	Aprobado	28/10/2021	GCBA - 34999032089
5579	Evaluación cualitativa de la implementación de la práctica de IVE/ILE en el Hospital Italiano de Buenos Aires posterior a la sanción de la Ley de Acceso a la Interrupción Voluntaria del Embarazo 27.610 en diciembre del 2020	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VEGA, Maria Agustina	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
954	Evaluación de los cambios percibidos a nivel personal y social en los participantes del Banco de Tiempo Valoras: estudio mixto.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PACE, NATALIA	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
5622	Hipercalciuria en pacientes con masa muscular disminuida. Relación calcio/osmolaridad vs calcio/creatinina en orina spot.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PONTORIERO DARONI , Julieta	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio
6009	I3Y-MC-JPEF: postMONARCH: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para comparar la eficacia de abemaciclib más fulvestrant con placebo más fulvestrant en participantes con cáncer de mama avanzado o metastásico HR+, HER2- que progresa con la terapia endocrina y con un inhibidor de las CDK4 y	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	5/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6089	I3Y-MC-JPEF: postMONARCH: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para comparar la eficacia de abemaciclib más fulvestrant con placebo más fulvestrant en participantes con cáncer de mama avanzado o metastásico HR+, HER2- que progresa con la terapia endocrina y con un inhibidor de las CDK4 y	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	26/1/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5970	I3Y-MC-JPEF: postMONARCH: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para comparar la eficacia de abemaciclib más fulvestrant con placebo más fulvestrant en participantes con cáncer de mama avanzado o metastásico HR+, HER2- que progresa con la terapia endocrina y con un inhibidor de las CDK4 y	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	28/10/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5980	Utilidad de la ecografía pulmonar para identificar un comportamiento fibrosante progresivo en pacientes con opacidades pulmonares intersticiales persistentes post COVID-19 y en pacientes con enfermedad pulmonar intersticial asociada a enfermedades del tejido conectivo	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	SECCO, Anastasia	Aprobado	28/10/2021	Sin patrocinio

9158	212358: ?Estudio de la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP)?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	15/6/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
9150	212358: ?Estudio de la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	CEJAS, Nora Gabriela	Aprobado	21/3/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
7831	212358: ?Estudio de la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	18/8/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5728	212358: ?Estudio de la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP)?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	27/10/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5401	ESTUDIO DE FASE 3 PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA INMUNOGENICIDAD Y LA SEGURIDAD DE LA VACUNA DE SUBUNIDAD PREFUSIÓN F CONTRA EL VIRUS RESPIRATORIO SINCIAL (VRS) EN ADULTOS	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	27/10/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5689	ESTUDIO DE FASE 3 PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA INMUNOGENICIDAD Y LA SEGURIDAD DE LA VACUNA DE SUBUNIDAD PREFUSIÓN F CONTRA EL VIRUS RESPIRATORIO SINCIAL (VRS) EN ADULTOS	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Medicos Dr. Doreski	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	7/10/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5712	TCD16210: Estudio de Fase 1/2, abierto, multicéntrico, de escalada y expansión de dosis de SAR442720 combinado con pembrolizumab en pacientes con tumores malignos avanzados	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	27/10/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4609	TCD16210: Estudio de Fase 1/2, abierto, multicéntrico, de escalada y expansión de dosis de SAR442720 combinado con pembrolizumab en pacientes con tumores malignos avanzados	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	7/5/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4554	TCD16210: Estudio de Fase 1/2, abierto, multicéntrico, de escalada y expansión de dosis de SAR442720 combinado con pembrolizumab en pacientes con tumores malignos avanzados	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	29/4/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8735	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	VIRASORO, Belén María	Aprobado	4/8/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
10094	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	LOPEZ MEILLER, Maria Jose	Aprobado	5/7/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
9469	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	SECCO, Anastasia	Aprobado	24/5/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
9453	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	19/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

9272	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	MARIASCH, Carolina	Aprobado	8/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8300	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	4/1/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5511	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	1/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5986	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	NAFTAL, Leonardo	Aprobado	26/10/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5214	230LE304 Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo que reciben como tratamiento de base el estándar de atención no biológico para el lupus	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	22/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4139	A partir de la pandemia SARS-CoV-2 los dispositivos digitales TIC (Tecnología y Comunicación) con conexión a internet han alterado los modelos predominantes de atención en enfermería en en el Hospital Universitario de la Fundación Favaloro	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	MARTIN RODOLFO, FRISARE	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio
5793	Clinical predictors of therapeutic response to highly effective treatments in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis included in the Argentinean multiple sclerosis Registry (RelevarEM)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	CARRA, Adriana Josefa	Aprobado	26/10/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7228	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, de Dato-DXd frente a la elección del investigador de quimioterapia en participantes con cáncer de mama irreseccable o con receptor hormonal metastásico positivo, HER2 negativo que han sido tratados con una o dos líneas previas de quimioterapia sistémica (TROPION Mama01)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	15/7/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5955	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, de Dato-DXd frente a la elección del investigador de quimioterapia en participantes con cáncer de mama irreseccable o con receptor hormonal metastásico positivo, HER2 negativo que han sido tratados con una o dos líneas previas de quimioterapia sistémica (TROPION Mama01)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	26/10/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5953	Mejorando el uso de antibióticos en hospitales pediátricos en Argentina: un estudio de factibilidad	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	JORRO BARÓN, Facundo	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio
5188	Percepción corporal de niños/as con obesidad atendidos de manera ambulatoria en consultorios de clínica pediátrica en Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CORONA, María Belen	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio

5847	prevalencia de malnutrición y prácticas de soporte nutricional en cuidado intensivo pediátrico	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MARTÍNEZ GARBINO, Itatí	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio
2762	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	CAMPOS FLORES, Jessica Liliana	Aprobado	26/10/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
5646	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmerio Piñero"	CRESCO, HORACIO DANIEL	Aprobado	26/10/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
2759	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GONZALEZ ALCANTARA, MARIA MONICA	Aprobado	19/10/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
2764	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	SIUFI, Carolina	Aprobado	6/10/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
4789	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	FIAMENI, FACUNDO	Aprobado	15/9/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
2757	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	SUETTA, DEBORA	Aprobado	31/5/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
2755	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	MESSINA, Analia Nora	Aprobado	24/3/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
2843	Uso adecuado de la cesárea mediante la toma de decisiones de calidad por parte de mujeres y profesionales de la salud "QUALI-DEC"	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	FIAMENI, FACUNDO	Rechazado	17/3/2021	CENTRO ROSARINO DE ESTUDIOS PERINATALES - 30623419432
5975	?ASOCIACIÓN ENTRE ÁCIDO ÚRICO SÉRICO Y PRESIÓN ARTERIAL EN NIÑOS, NIÑAS Y ADOLESCENTES CON SOBREPESO Y OBESIDAD ASISTIDOS EN HOSPITALES PEDIÁTRICOS DE CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES. ESTUDIO MULTICÉNTRICO?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ITURZAETA, Adriana	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio
5971	?Impacto de la pandemia por Covid-19 sobre la calidad de atención en salud y la mortalidad infantil en dos hospitales del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	APREA, Valeria	Aprobado	26/10/2021	GCBA - 34999032089
5500	?Impacto del tratamiento antidepressivo en la frecuencia de crisis y trastornos de ánimo y ansiedad en pacientes con epilepsia?	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Neurociencias Fundación Favaloro	THOMSON, Alejandro	Aprobado	26/10/2021	Sin patrocinio
5527	CA224-098: Un estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de inmunoterapia adyuvante con la combinación en dosis fijas de Relatlimab y Nivolumab versus monoterapia de Nivolumab después de la resección completa del melanoma de Estadio III-IV.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	PFLUGER, Yanina	Aprobado	25/10/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5227	CA224-098: Un estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de inmunoterapia adyuvante con la combinación en dosis fijas de Relatlimab y Nivolumab versus monoterapia de Nivolumab después de la resección completa del melanoma de Estadio III-IV.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	18/8/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5585	Características y resultados del soporte ventilatorio con oxigenoterapia con alto flujo y posición prona vigil en pacientes con insuficiencia respiratoria secundaria a enfermedad por SARS-Cov2. Estudio multicéntrico de Cohorte.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	OSATNIK, Javier	Aprobado	25/10/2021	Sin patrocinio
5682	Características y resultados del soporte ventilatorio con oxigenoterapia con alto flujo y posición prona vigil en pacientes con insuficiencia respiratoria secundaria a enfermedad por SARS-Cov2. Estudio multicéntrico de Cohorte.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de la Trinidad Palermo	VITALI, Alejandra	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio

6281	EFC16723 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de 2 partes para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis crónica sin poliposis nasal (RSC sin PN) no controlada	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	11/3/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6325	EFC16723 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de 2 partes para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis crónica sin poliposis nasal (RSC sin PN) no controlada	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	24/1/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5995	EFC16723 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de 2 partes para evaluar la eficacia y la seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis crónica sin poliposis nasal (RSC sin PN) no controlada	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	25/10/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5271	Evaluación de plataformas con inteligencia artificial y correlación diagnóstica en pacientes que realizan ecografías mamarias en una institución oncológica	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MYSLER, Daniel Claudio	Aprobado	25/10/2021	Sin patrocinio
5744	LATAMSCORE (Latin America System for Cardiac Operative Risk Evaluation)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	BERTOLOTTI, Alejandro Mario	Aprobado	25/10/2021	Sin patrocinio
8532	MK-7902-014: Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) + lenvatinib (E7080/MK7902) + quimioterapia, en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con carcinoma esofágico metastásico.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	10/11/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5879	MK-7902-014: Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) + lenvatinib (E7080/MK7902) + quimioterapia, en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con carcinoma esofágico metastásico.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	BATAGELI, Emilio	Aprobado	9/3/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5880	MK-7902-014: Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) + lenvatinib (E7080/MK7902) + quimioterapia, en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con carcinoma esofágico metastásico.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	25/10/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3126	MK-7902-014: Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) + lenvatinib (E7080/MK7902) + quimioterapia, en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con carcinoma esofágico metastásico.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	6/9/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4835	OPT-302-1005 - COAST - Estudio en fase III, aleatorizado, con ocultación doble y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de OPT-302 intravítreo combinado con aflibercept, comparado con aflibercept solo, en participantes con degeneración macular asociada con la edad neovascular (DMAEn)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	25/10/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4837	OPT-302-1005 - COAST - Estudio en fase III, aleatorizado, con ocultación doble y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de OPT-302 intravítreo combinado con aflibercept, comparado con aflibercept solo, en participantes con degeneración macular asociada con la edad neovascular (DMAEn)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	30/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

4696	Título del estudio: Estudio multicéntrico, aleatorizado, controlado, de fase 3, para determinar la eficacia y la seguridad de dos niveles de dosis de plitidepsin frente a un control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el manejo de infección moderada por COVID-19 N.º de protocolo: APL-D-003-20	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEJERO, Ricardo	Aprobado	25/10/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4695	Título del estudio: Estudio multicéntrico, aleatorizado, controlado, de fase 3, para determinar la eficacia y la seguridad de dos niveles de dosis de plitidepsin frente a un control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el manejo de infección moderada por COVID-19 N.º de protocolo: APL-D-003-20	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SOLARI, Ruben	Aprobado	7/10/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8675	80202135SLE2001. Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	30/11/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5425	80202135SLE2001. Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RILLO, Oscar	Aprobado	22/10/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5439	80202135SLE2001. Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	NAFTAL, Leonardo	Aprobado	27/8/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5359	80202135SLE2001. Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	11/8/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5070	80202135SLE2001. Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de nipocalimab en sujetos adultos con lupus eritematoso sistémico activo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Reumatológico OMI	TATE, Patricio	Aprobado	1/7/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
5347	Adherencia al tratamiento por Consumo Problemático de Sustancias en el dispositivo de la División Toxicología del Hospital Juan A. Fernández	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CORTEZ, ANALIA	Aprobado	22/10/2021	Sin patrocinio
5721	RESPUESTA HUMORAL A LA VACUNACIÓN CONTRA EL SARS-CoV-2 EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE EN ARGENTINA: ESTUDIO MULTICÉNTRICO	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Neurociencias Fundación Favaloro	APPIANI, Franco Emanuel	Aprobado	22/10/2021	Sin patrocinio
5454	Clasificación automática de la retinopatía diabética en retinografías mediante el uso de redes neuronales	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORTIZ BASSO, Tomás	Aprobado	21/10/2021	Sin patrocinio
5954	DIAGNÓSTICO CLÍNICO Y GENÉTICO DE ARRITMIAS CARDÍACAS HEREDITARIAS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GUERCHICOFF LEMCKE, Marianna Silvia	Aprobado	21/10/2021	Sin patrocinio
4982	MK4482-013: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-4482 para la prevención de COVID-19 (Infección por SARS-CoV-2 con síntomas confirmada por laboratorio) en adultos que viven con una persona con COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	21/10/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

4984	MK4482-013:Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-4482 para la prevención de COVID-19 (Infección por SARS-CoV-2 con síntomas confirmada por laboratorio) en adultos que viven con una persona con COVID-19	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	TEMPORITI, Elena Rosa	Aprobado	19/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4963	MK4482-013:Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-4482 para la prevención de COVID-19 (Infección por SARS-CoV-2 con síntomas confirmada por laboratorio) en adultos que viven con una persona con COVID-19	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	HOJMAN, Martin	Aprobado	9/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5699	Mortalidad, secuelas clínicas y calidad de vida luego del alta de Unidades de Cuidados Intensivos en pacientes con COVID-19 estudio multicéntrico y descriptivo en centros de CABA y provincia de Buenos Aires	Comité de Ética SATI	Sanatorio Antártida	FOSTER, Carolina ines	Aprobado	22/2/2022	Sin patrocinio
5697	Mortalidad, secuelas clínicas y calidad de vida luego del alta de Unidades de Cuidados Intensivos en pacientes con COVID-19 estudio multicéntrico y descriptivo en centros de CABA y provincia de Buenos Aires	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	FOSTER, Carolina ines	Aprobado	21/10/2021	Sin patrocinio
5674	?Estudio de Mastocitos en Síndromes Mielodisplásicos?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NUCIFORA, Elsa	Aprobado	21/10/2021	Sin patrocinio
5763	Determinar la prevalencia de las mutaciones susceptibles al tratamiento con migalastat entre los pacientes con Fabry de diferentes países, según un análisis retrospectivo de los resultados de laboratorio y de los registros médicos	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Laboratorio de Neuroquímica Dr. N.A. Chamoles S.R.L	POLITEI, Juan	Aprobado	20/10/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
8744	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico Recaído/Refractario que reciban quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células hematopoyéticas. GATLA RR-LH-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto de Trasplante y Alta Complejidad (Nephrology)	ROSALES OSTRIZ, MARIA BELEN	Aprobado	15/12/2022	GRUPO DE TRATAMIENTO DE HEMOPATIAS MALIGNAS ASOCIACION CIVIL - 33717055859
7380	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico Recaído/Refractario que reciban quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células hematopoyéticas. GATLA RR-LH-20	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WARLEY, Fernando	Aprobado	28/7/2022	GRUPO DE TRATAMIENTO DE HEMOPATIAS MALIGNAS ASOCIACION CIVIL - 33717055859
5882	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico Recaído/Refractario que reciban quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células hematopoyéticas. GATLA RR-LH-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Sanatorio Anchorena	CASTRO, MARTIN EDUARDO	Aprobado	20/10/2021	Sin patrocinio
5085	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico Recaído/Refractario que reciban quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células hematopoyéticas. GATLA RR-LH-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Astrid	Aprobado	8/9/2021	GRUPO DE TRATAMIENTO DE HEMOPATIAS MALIGNAS ASOCIACION CIVIL - 33717055859
5327	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico Recaído/Refractario que reciban quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células hematopoyéticas. GATLA RR-LH-20	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	31/8/2021	GRUPO DE TRATAMIENTO DE HEMOPATIAS MALIGNAS ASOCIACION CIVIL - 33717055859
5937	EX9536-4773 ?Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad y diabetes tipo 2? (STEP HFpEF DM)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	20/10/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553

4958	EX9536-4773 ?Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad y diabetes tipo 2? (STEP HFpEF DM)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	12/6/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4454	EX9536-4773 ?Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad y diabetes tipo 2? (STEP HFpEF DM)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	7/5/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5984	Impacto sanitario de la enfermedad por COVID-19 en adultos pertenecientes a obra social cerrada en los años 2020 y 2021.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Clínica Pasteleros	BUGNA HORTONEDA, Jimena	Aprobado	20/10/2021	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
5901	Caracterización del uso, abuso y tendencias en la prescripción de opioides en hospitales de Argentina: aspectos epidemiológicos y económicos de esta problemática	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	CIESP. Centro de Investigaciones en Epidemiología y Salud Pública	CASTELLANO, FABRICIO JOSE	Aprobado	19/10/2021	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
4097	Efectos subjetivos en niños, niñas y adolescentes judicializados	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	TORREGIANI, Mora	Aprobado	19/10/2021	Sin patrocinio
5510	ROLES DE GÉNERO EN LA DISTRIBUCIÓN DE TAREAS DOMÉSTICAS VINCULADAS A LA ALIMENTACIÓN	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	CeSAC nº 21	LÓPEZ MATO, Malena	Aprobado	19/10/2021	Sin patrocinio
5645	Análisis de las actitudes y percepciones de adolescentes frente a campañas de comunicación para la promoción de la alimentación saludable	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Fundación Interamericana del Corazón Argentina	CHIDIAC, Camila	Aprobado	18/10/2021	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
5866	Comparación de timpanogramas de alta y baja frecuencia en población pediátrica	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	CERRI, Camila	Aprobado	18/10/2021	Sin patrocinio
7156	DRI17224 - Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico y de determinación del rango de dosis de rilzabrutinib seguido de una fase de extensión abierta en pacientes con urticaria crónica espontánea (UCE) de moderada a grave que siguen sintomáticos a pesar del uso del tratamiento antihistamínico H1 y sin tratamiento previo con omalizumab	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires SKIN	TURIENZO, Matias	Aprobado	4/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5409	DRI17224 - Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico y de determinación del rango de dosis de rilzabrutinib seguido de una fase de extensión abierta en pacientes con urticaria crónica espontánea (UCE) de moderada a grave que siguen sintomáticos a pesar del uso del tratamiento antihistamínico H1 y sin tratamiento previo con omalizumab	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	15/10/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4938	DRI17224 - Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico y de determinación del rango de dosis de rilzabrutinib seguido de una fase de extensión abierta en pacientes con urticaria crónica espontánea (UCE) de moderada a grave que siguen sintomáticos a pesar del uso del tratamiento antihistamínico H1 y sin tratamiento previo con omalizumab	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	24/6/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5644	Equidad en salud pediátrica: Análisis del Impacto Clínico del Proceso de Diagnóstico de Enfermedades Monogénicas por técnicas de Secuenciación Masiva (NGS) y de su costo-efectividad	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ROPELATO, MARIA GABRIELA	Aprobado	15/10/2021	Sin patrocinio
5878	FH-64 ?TRuST 3? (Transgender and msm Self-Test) Factibilidad y aceptabilidad del auto-test de HIV con entrenamiento simplificado en mujeres trans y en hombres que tienen relaciones sexuales con hombres	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CESAR, Carina	Aprobado	15/10/2021	Sin patrocinio

5613	IM026-024 Estudio de Fase 2, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BMS-986256 en participantes con lupus eritematoso sistémico activo	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	22/4/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6623	IM026-024 Estudio de Fase 2, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BMS-986256 en participantes con lupus eritematoso sistémico activo	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación Respirar	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	18/3/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5519	IM026-024 Estudio de Fase 2, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BMS-986256 en participantes con lupus eritematoso sistémico activo	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	BAÑOS, Andrea Rosana	Aprobado	15/10/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6347	1378-0005 ? ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos de dosis paralelos, para investigar la eficacia y la seguridad de múltiples dosis de BI 690517 oral durante 14 semanas, solo y en combinación con empagliflozina, en pacientes con enfermedad renal crónica diabética y no diabética?	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	SAURRAL, Ruben	Aprobado	8/4/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5876	1378-0005 ? ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos de dosis paralelos, para investigar la eficacia y la seguridad de múltiples dosis de BI 690517 oral durante 14 semanas, solo y en combinación con empagliflozina, en pacientes con enfermedad renal crónica diabética y no diabética?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	14/10/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
2079	CORTICOIDES EN HEPATITIS ALCOHÓLICA: ¿HAY UN VALOR DE MELD/FUNCIÓN DISCRIMINANTE QUE NOS INDIQUE FUTILIDAD? UN ESTUDIO RETROSPECTIVO Y MULTICÉNTRICO.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
5467	Estudio y seguimiento de la anemia en pacientes sometidos a cirugía cardiovascular	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNANDEZ VILLAR, Gonzalo Manuel	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
5441	Evaluación de la respuesta de anticuerpos anti SARS-CoV-2 y eficacia posterior a la vacunación con vectores virales no replicantes o a virus inactivado en pacientes trasplantados hepáticos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAURO, Ezequiel	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
5274	Evaluación de la respuesta de anticuerpos anti SARS-CoV-2 y eficacia posterior a la vacunación con vectores virales no replicantes o a virus inactivado en pacientes trasplantados hepáticos	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	10/9/2021	Sin patrocinio
5708	incidencia de traqueostomía en una unidad de cuidados intensivos pediátricos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BERNAL ROJAS, PAULA MARCELA	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
5679	La violencia en perspectiva hospitalaria. Estudio de población y estrategias de abordaje en 13 hospitales de trauma	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Trauma	MONTEVERDE, Ezequiel	Aprobado	14/10/2021	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
5898	Modelo de predicción de riesgo de muerte súbita cardíaca (MSC) número 2 para guiar el uso de desfibriladores automáticos implantables en pacientes con miocardiopatía hipertrófica (MCH).	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	FERNÁNDEZ, Adrián	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
4587	Relación Señal-Ruido Fija Relativa: Nueva medida para obtener el porcentaje de reconocimiento de habla en ruido.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GIRAUDO, MARIA	Aprobado	14/10/2021	Sin patrocinio
5951	FLU TRACKING	Comité de Bioética Fundación Huésped	Sociedad Argentina de Infectología (SADI)	STRYJEWSKI, Martin Estanislao	Aprobado	13/10/2021	Sin patrocinio
5243	20180319 - Estudio de Fase 3, Aleatorizado y de Etiqueta Abierta de Acapatamab en comparación con la Atención Médica Estándar en Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración (CAPTIVATE)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	12/10/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5242	20180319 - Estudio de Fase 3, Aleatorizado y de Etiqueta Abierta de Acapatamab en comparación con la Atención Médica Estándar en Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración (CAPTIVATE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	20/8/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

5043	20180319 - Estudio de Fase 3, Aleatorizado y de Etiqueta Abierta de Acapatamab en comparación con la Atención Medica Estándar en Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración (CAPTIVATE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	6/8/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
4253	?EFECTO DE LA ADICIÓN DE ACEITE DE OLIVA EXTRA VIRGEN EN EMBARAZADAS CON DIABETES GESTACIONAL?	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	REY, Magdalena	Aprobado	10/10/2021	Sin patrocinio
3808	?EFECTO DE LA ADICIÓN DE ACEITE DE OLIVA EXTRA VIRGEN EN EMBARAZADAS CON DIABETES GESTACIONAL?	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Multicéntrico Nacional	DIAZ, Esteban Rogelio Normando	Aprobado	4/6/2021	Sin patrocinio
5557	Atención integrada en pacientes adultos mayores frágiles en el contexto de la pandemia de COVID-19, la experiencia del HIBA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PERMAN, Gaston	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5743	Diagnóstico Genético Preimplantación en edad materna avanzada: análisis de la costo-efectividad de su implementación	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAEZ, Maria Cecilia	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5717	El impacto del COVID 19 en Enfermedad Inflamatoria Intestinal pediátrica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARCUCCI, Maria	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5872	Encuesta a endocrinólogos pediatras argentinos sobre pubertad precoz central en relación con la pandemia Covid-19.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ARCARI, Andrea Josefina	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5913	Estudio de fase 3b para evaluar la duración del efecto de Bimatoprost SR en participantes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GENTILE, Carolina María	Aprobado	30/6/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
6127	Estudio de fase 3b para evaluar la duración del efecto de Bimatoprost SR en participantes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	ZOMPA, Tamara	Aprobado	25/1/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
6420	Estudio de fase 3b para evaluar la duración del efecto de Bimatoprost SR en participantes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Privado de Ojos	SANTOS, Rodrigo	Aprobado	12/1/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
5432	Estudio de fase 3b para evaluar la duración del efecto de Bimatoprost SR en participantes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorio Oftalmológico Dr. Fabián Lerner	LERNER, Simon Fabian	Aprobado	7/10/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
5428	Estudio de fase II/III, aleatorizado, controlado, abierto de KRT 232 en sujetos con mielofibrosis primaria (MFP), mielofibrosis post-policitemia vera (MF post PV) o mielofibrosis post-trombocitemia esencial (MF post TE) que han recaído o son resistentes al tratamiento inhibidor de las cinasas Janus (JAK)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	5/1/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4919	Estudio de fase II/III, aleatorizado, controlado, abierto de KRT 232 en sujetos con mielofibrosis primaria (MFP), mielofibrosis post-policitemia vera (MF post PV) o mielofibrosis post-trombocitemia esencial (MF post TE) que han recaído o son resistentes al tratamiento inhibidor de las cinasas Janus (JAK)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FANTL, Dorotea Beatriz Eugenia	Aprobado	7/10/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4930	Estudio de fase II/III, aleatorizado, controlado, abierto de KRT 232 en sujetos con mielofibrosis primaria (MFP), mielofibrosis post-policitemia vera (MF post PV) o mielofibrosis post-trombocitemia esencial (MF post TE) que han recaído o son resistentes al tratamiento inhibidor de las cinasas Janus (JAK)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FONCUBERTA, María Cecilia	Aprobado	31/8/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5155	Premedicación en transfusiones en pediatría, antes y después de la implementación de un ciclo de mejora	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SASSONE LACIAR, Maria Florencia	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5812	Prevalencia de hidradenitis supurativa en un Hospital Universitario de Buenos Aires, Argentina y su coexistencia con enfermedad inflamatoria intestinal: estudio observacional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZIMMAN, Sabina	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
6529	Segundo Estudio epidemiológico de sepsis severa pediátrica en Argentina (Estudio ESSPED2) ?Estudio multicéntrico de Unidades de Cuidados Intesivos Pediátricos 2?	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	RIVELLO, Graciela	Aprobado	22/2/2022	Sin patrocinio

5652	Segundo Estudio epidemiológico de sepsis severa pediátrica en Argentina (Estudio ESSPED2) ?Estudio multicéntrico de Unidades de Cuidados Intesivos Pediátricos 2?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	MAGEE BAHL, Shirley	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5727	Segundo Estudio epidemiológico de sepsis severa pediátrica en Argentina (Estudio ESSPED2) ?Estudio multicéntrico de Unidades de Cuidados Intesivos Pediátricos 2?	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	ENTIN, Elias	Aprobado	20/9/2021	Sin patrocinio
2891	Segundo Estudio epidemiológico de sepsis severa pediátrica en Argentina (Estudio ESSPED2) ?Estudio multicéntrico de Unidades de Cuidados Intesivos Pediátricos 2?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ , Ana Paula	Aprobado	8/9/2020	Sin patrocinio
5722	USO DE TERAPIA BIOLÓGICA EN PACIENTES CON EII EN LATINOAMÉRICA. EXPERIENCIA DE LOS ÚLTIMOS 5 AÑOS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARCUCCI, Maria	Aprobado	7/10/2021	Sin patrocinio
5383	Cambios en el estilo de vida, aspectos socioeconómicos y psicológicos durante ASPO en adultos con sobrepeso y obesidad.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	URIBARRI, LUDMILA	Aprobado	4/10/2021	Sin patrocinio
4858	Cambios en el estilo de vida, aspectos socioeconómicos y psicológicos durante ASPO en adultos con sobrepeso y obesidad.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	CeSAC n° 5	BELAY, Lourdes	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5817	Estudio: 53718678RSV2008 - Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de rilematovir (INJ-53718678) en pacientes ambulatorios adultos con infección por virus sincicial respiratorio (VSR) con alto riesgo de progresión de la enfermedad relacionada con el VSR. Estudio PRIMROSE	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	4/10/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6993	213400: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para comparar niraparib más pembrolizumab frente a placebo más pembrolizumab como tratamiento de mantenimiento en participantes cuya enfermedad permaneció estable o respondió a la quimioterapia de primera línea a base de platino con pembrolizumab contra el cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IIIB o IV?.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	23/4/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5725	213400: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para comparar niraparib más pembrolizumab frente a placebo más pembrolizumab como tratamiento de mantenimiento en participantes cuya enfermedad permaneció estable o respondió a la quimioterapia de primera línea a base de platino con pembrolizumab contra el cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IIIB o IV?.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	3/10/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
5724	213400: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para comparar niraparib más pembrolizumab frente a placebo más pembrolizumab como tratamiento de mantenimiento en participantes cuya enfermedad permaneció estable o respondió a la quimioterapia de primera línea a base de platino con pembrolizumab contra el cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IIIB o IV?.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	23/9/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
3946	213400: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para comparar niraparib más pembrolizumab frente a placebo más pembrolizumab como tratamiento de mantenimiento en participantes cuya enfermedad permaneció estable o respondió a la quimioterapia de primera línea a base de platino con pembrolizumab contra el cáncer de pulmón de células no pequeñas en estadio IIIB o IV?.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	1/2/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032

5917	CLNP023B12301: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de iptacopan (LNP023) en la glomerulopatía por complemento 3	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GRELONI, Gustavo	Aprobado	10/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5235	CLNP023B12301: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de iptacopan (LNP023) en la glomerulopatía por complemento 3	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	RAFFAELE, PABLO MIGUEL	Aprobado	3/10/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6485	CBYL719K12301 EPIK-O: Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), abierto, con control activo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con olaparib comparado con quimioterapia citotóxica de agente único en pacientes con cáncer de ovario seroso, de alto grado, resistente o refractario al platino, sin mutación germinal de BRCA detectada	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	11/5/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5860	CBYL719K12301 EPIK-O: Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), abierto, con control activo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con olaparib comparado con quimioterapia citotóxica de agente único en pacientes con cáncer de ovario seroso, de alto grado, resistente o refractario al platino, sin mutación germinal de BRCA detectada	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	1/10/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5279	CBYL719K12301 EPIK-O: Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), abierto, con control activo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con olaparib comparado con quimioterapia citotóxica de agente único en pacientes con cáncer de ovario seroso, de alto grado, resistente o refractario al platino, sin mutación germinal de BRCA detectada	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	30/8/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5365	Estudio comparativo de la utilidad de la oximetría nocturna domiciliaria y la poligrafía respiratoria domiciliaria como estudio simplificado en niños con síndrome de apneas e hipopneas obstructivas del sueño	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	OLIVAR, Denise Virginia	Aprobado	1/10/2021	Sin patrocinio
5655	Análisis comparativo de la precisión de guía customizable impresa en 3d y guías estándar para la colocación de la clavija central glenoidea en prótesis reversa de hombro	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
3703	Aportes de la Inteligencia Artificial en la detección de trastornos del espectro del acretismo placentario	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	COVINI, DELFINA	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
4792	Edoxaban para supervivientes de hemorragia intracraneal con fibrilación atrial (ENRICH-AF)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZURRU, Maria Cristina	Aprobado	30/9/2021	HAMILTON HEALTH SCIENCES, MEDIANTE SU INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN DE SALUD DE LA POBLACIÓN (CANADÁ). -
4444	Edoxaban para supervivientes de hemorragia intracraneal con fibrilación atrial (ENRICH-AF)	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	AMERISO, Sebastián	Aprobado	8/4/2021	HAMILTON HEALTH SCIENCES, MEDIANTE SU INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN DE SALUD DE LA POBLACIÓN (CANADÁ). -
5456	Efectividad de la implementación de una estrategia de revinculación al cuidado de pacientes con hepatitis C que fueron perdidos de seguimiento	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
5457	Evolución de la enfermedad hepática crónica.: Registro del daño agudo y descompensación (CLEARED) y desenlaces de la enfermedad hepática en pacientes hospitalizados.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
5566	Hiperprolactinemia leve en mujeres que realizan técnicas de fertilización asistida de alta complejidad	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AQUINOS, Brenda	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio

4855	Incidencia de sangrado en pacientes con enfermedad tromboembólica venosa y cáncer anticoagulados con rivaroxaban y enoxaparina: estudio piloto observacional descriptivo retrospectivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHULIBER, Fernando	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
5095	Registro prospectivo a largo plazo de pacientes con diagnóstico de atrofia muscular espinal (AME)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	RODRIGUEZ, Alejandro	Aprobado	10/3/2022	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
4092	Registro prospectivo a largo plazo de pacientes con diagnóstico de atrofia muscular espinal (AME)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUNTADAS RAUSEI, Javier Antonio	Aprobado	30/9/2021	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
5690	Sobrevida global a largo plazo en pacientes con amiloidosis AL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	POSADAS MARTINEZ, Maria Lourdes	Aprobado	30/9/2021	Sin patrocinio
8026	MK3475-689: Estudio de fase III, aleatorizado, de etiqueta abierta para evaluar pembrolizumab como terapia neoadyuvante y, en combinación con el tratamiento estándar, como terapia adyuvante para carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello en estadio III - IVA locorregionalmente avanzado resecable (LA HNSCC)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	TORRESSI, Nicolas Jose	Aprobado	24/10/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5626	MK3475-689: Estudio de fase III, aleatorizado, de etiqueta abierta para evaluar pembrolizumab como terapia neoadyuvante y, en combinación con el tratamiento estándar, como terapia adyuvante para carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello en estadio III - IVA locorregionalmente avanzado resecable (LA HNSCC)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	29/9/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5853	: INFECCIONES INVASIVAS POR ENTEROBACTERIAS PRODUCTORAS DE CARBAPENEMASAS y PSEUDOMONAS AERUGINOSA EN NIÑOS.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CANCELLARA, Aldo Daniel	Aprobado	28/9/2021	Sin patrocinio
5673	Ensayo de fase III, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para determinar la eficacia y la seguridad de SNG001 inhalado para el tratamiento de pacientes hospitalizados por COVID-19 moderada.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio Sagrado Corazón	DOBARRO, Martin	Aprobado	28/9/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5614	Ensayo de fase III, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para determinar la eficacia y la seguridad de SNG001 inhalado para el tratamiento de pacientes hospitalizados por COVID-19 moderada.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio Agote	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	27/9/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5615	Ensayo de fase III, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para determinar la eficacia y la seguridad de SNG001 inhalado para el tratamiento de pacientes hospitalizados por COVID-19 moderada.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	LANTOS, Jorge	Aprobado	27/9/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4116	Ensayo de fase III, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para determinar la eficacia y la seguridad de SNG001 inhalado para el tratamiento de pacientes hospitalizados por COVID-19 moderada.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	21/4/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5811	Estudio de secuelas post-COVID-19 agudo en niñas, niños y adolescentes en Argentina	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Instituto de Investigaciones Biomédicas en Retrovirus y Sida (INBIRS), CONICET/Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RAIDEN, Silvina	Aprobado	28/9/2021	Sin patrocinio
5558	Factores asociados con la adherencia al tratamiento oncológico en el contexto de la pandemia por COVID-19: factibilidad de implementación de un Comité Multidisciplinario de Acceso y Calidad (CMAC)	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MELENDI, Santiago Ezequiel	Aprobado	28/9/2021	Sin patrocinio

6499	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORAZI, María Laura	Rechazado	7/7/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5813	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	FAICEP - Fundación para la Asistencia e Investigación Clínica en Enfermedades Prevalentes	BUDANI, Horacio Tomas	Aprobado	27/9/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5602	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	20/9/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5589	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	14/9/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5341	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	10/8/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5257	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 corticoesteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos 72 de acción prolongada (LABA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	27/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4901	Estudio de fase 3, aleatorizado y multicéntrico de zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin tislelizumab en sujetos con adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no reseca y HER2 positivo	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	MENDEZ, Guillermo	Aprobado	18/11/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6319	Estudio de fase 3, aleatorizado y multicéntrico de zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin tislelizumab en sujetos con adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no reseca y HER2 positivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GOMEZ BRADLEY, DOLORES	Aprobado	14/7/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

5629	Estudio de fase 3, aleatorizado y multicéntrico de zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin tislelizumab en sujetos con adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no reseccable y HER2 positivo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	27/9/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5671	Accidente cerebrovascular en pediatría. Estudio de factores de riesgo y evolución clínica.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	MAGEE BAHL, Shirley	Aprobado	24/9/2021	Sin patrocinio
5004	Estudio exploratorio retrospectivo de concordancia entre el puntaje (CCR Likelihood Score 2.0) de probabilidad de carcinoma de células claras en masas renales predominantemente sólidas obtenido mediante la utilización de la Resonancia Magnética multiparamétrica y el estudio anatomopatológico de los mismos.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	LARREGINA, Maria Paula	Aprobado	24/9/2021	Sin patrocinio
5804	Percepciones del personal de salud sobre su trabajo durante la pandemia de Covid-19 (años 2020-2021). Estudio de caso.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	LOPEZ LANDIN, Adriana Myriam	Aprobado	24/9/2021	Sin patrocinio
5829	Relevamiento de recursos y articulación de profesionales para impulsar la planificación de una Red Nacional en Citogenética y Citogenómica Clínica	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ROZENTAL, Sandra Monica	Aprobado	24/9/2021	Sin patrocinio
5078	SGNTV-003: "Estudio fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de tisotumab vedotin en comparación con la quimioterapia de elección del investigador en segunda o tercera línea para el cáncer cervicouterino recurrente o metastásico"	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	GIORNELLI GOMEZ, Gonzalo Humberto	Aprobado	24/9/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
4293	TARGETING GLYCOSYLATION-DRIVEN CIRCUITS TO OVERCOME IMMUNOSUPPRESSION AND ENHANCE THE CLINICAL EFFICACY OF CHIMERIC ANTIGEN RECEPTOR (CAR) T-CELLS IN MULTIPLE MYELOMA?	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	RABINOVICH, Gabriel	Aprobado	24/9/2021	Sin patrocinio
5797	Tasa de abandono del tratamiento Anti-VEGF en pacientes con DMREn en Buenos Aires, Argentina.	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion	FRANCO, Pablo	Aprobado	24/9/2021	ORGANIZACION MEDICA DE INVESTIGACION - 30708662344
5835	Tasa de abandono del tratamiento Anti-VEGF en pacientes con DMREN en Buenos Aires, Argentina.	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	24/9/2021	ORGANIZACION MEDICA DE INVESTIGACION - 30708662344
5191	02-CL-2001a "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE TRATAMIENTO ÚNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE LUCINACTANT LIOFILIZADO EN ADULTOS CON DAÑO PULMONAR AGUDO ASOCIADO A COVID 19"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SAN ROMÁN, Juan Eduardo	Aprobado	23/9/2021	ATHENEX CIDAL ARGENTINA S.A.U. - 30716592177
5159	02-CL-2001a "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE TRATAMIENTO ÚNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE LUCINACTANT LIOFILIZADO EN ADULTOS CON DAÑO PULMONAR AGUDO ASOCIADO A COVID 19"	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ROMERO, Ignacio	Aprobado	22/9/2021	ATHENEX CIDAL ARGENTINA S.A.U. - 30716592177
5160	02-CL-2001a "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE TRATAMIENTO ÚNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE LUCINACTANT LIOFILIZADO EN ADULTOS CON DAÑO PULMONAR AGUDO ASOCIADO A COVID 19"	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	VALENTINI, Ricardo	Aprobado	28/7/2021	ATHENEX CIDAL ARGENTINA S.A.U. - 30716592177
5156	02-CL-2001a "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE TRATAMIENTO ÚNICO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE LUCINACTANT LIOFILIZADO EN ADULTOS CON DAÑO PULMONAR AGUDO ASOCIADO A COVID 19"	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	OSATNIK, Javier	Aprobado	21/7/2021	ATHENEX CIDAL ARGENTINA S.A.U. - 30716592177
5729	Estudio de extensión de fase 3, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo del tratamiento con Pegcetacoplan en pacientes con Atrofia Geográfica Secundaria a Degeneración Macular Asociada con la edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Zambrano	ZAMBRANO, Alberto	Aprobado	23/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5731	Estudio de extensión de fase 3, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo del tratamiento con Pegcetacoplan en pacientes con Atrofia Geográfica Secundaria a Degeneración Macular Asociada con la edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	23/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

5732	Estudio de extensión de fase 3, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo del tratamiento con Pegcetacoplan en pacientes con Atrofia Geográfica Secundaria a Degeneración Macular Asociada con la edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCONE, Anibal	Aprobado	23/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5733	Estudio de extensión de fase 3, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo del tratamiento con Pegcetacoplan en pacientes con Atrofia Geográfica Secundaria a Degeneración Macular Asociada con la edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	23/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5304	Evaluación de talleres virtuales de habilidades sociales para adolescentes con trasplante renal y hepático	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	EYMANN, Alfredo Mauricio	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
5376	Evaluación del efecto de una herramienta informática en las solicitudes de la práctica de laboratorio KPC por PCR como potencial estrategia de reducción de costos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GIMENEZ, Cintia Lorena	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
5583	Implicancias de la conservación de las bandeletas neurovasculares en prostatectomía radical asistida por robot.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
4144	Incidencia de efectos adversos cutáneos inmunomediados secundarios al uso de inhibidores del Check Point	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ECHEVERRIA, Maria	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
4950	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales en Prematuros Moderados en Argentina. ReanimAR Estudio de cohorte prospectivo	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	MERITANO, Javier Enrique	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
4801	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales en Prematuros Moderados en Argentina. ReanimAR Estudio de cohorte prospectivo	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	SORGETTI, Mariana Beatriz	Aprobado	15/6/2021	Sin patrocinio
5696	Protocolo EX9536-4665: Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad (STEP HFpEF)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	23/9/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4892	Protocolo EX9536-4665: Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad (STEP HFpEF)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	16/6/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
3528	Protocolo EX9536-4665: Efecto de 2,4 mg de semaglutida administrada una vez por semana sobre la función y los síntomas en sujetos con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada relacionada con la obesidad (STEP HFpEF)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	21/1/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5739	Registro CONAREC XXI: Síndromes Aorticos Agudos en la Republica Argentina	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	ANTONIOLLI, Melisa	Aprobado	23/9/2021	Sin patrocinio
5786	SG43495 - ESTUDIO OBSERVACIONAL PARA EVALUAR EL CONOCIMIENTO Y ACTITUD FRENTE A LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER DESDE LA PERSPECTIVA DE ROCHE LATINOAMÉRICA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Esta investigación no se realiza en una Institución, ya que es un cuestionario online que realizan cuidadores y pacientes en sus domicilios	CAMERLINGO, Sebastian	Aprobado	23/9/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6954	21177- Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico para investigar la eficacia y seguridad de Finerenone asociado al tratamiento estándar, sobre la progresión de la enfermedad renal en pacientes con Enfermedad Renal Crónica No-Diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	4/4/2022	BAYER S.A. - 30503811061

5460	21177- Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico para investigar la eficacia y seguridad de Finerenone asociado al tratamiento estándar, sobre la progresión de la enfermedad renal en pacientes con Enfermedad Renal Crónica No-Diabética	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	HALAC, Fernando Isaac	Aprobado	22/9/2021	BAYER S.A. - 30503811061
5218	ANGPTL3 como regulador clave en el metabolismo de las HDL	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GIUNTA, Gustavo Ariel	Aprobado	22/9/2021	Sin patrocinio
5458	Caracterización de los aspectos cardiovasculares e inflamatorios relacionados con COVID sintomático persistente	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GIUNTA, Gustavo Ariel	Aprobado	22/9/2021	Sin patrocinio
5595	CDRB436112301 Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de dabrafenib más trametinib en pacientes con tratamiento previo con cáncer diferenciado de tiroides, positivo para la mutación BRAFV600E, refractario al yodo radioactivo, localmente avanzado o metastásico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PITTOIA, FABIAN	Aprobado	22/9/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5698	Ensayo clínico aleatorizado internacional para evaluar tratamientos adicionales para COVID-19, en pacientes hospitalizados que se encuentren recibiendo el estándar de atención local	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	SCAPELLATO, Pablo Gustavo	Aprobado	22/9/2021	Sin patrocinio
4583	IMPACTO EMOCIONAL DEL TESTEO BRCA EN PACIENTES CON CANCER DE OVARIO	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	GIORNELLI GOMEZ, Gonzalo Humberto	Aprobado	22/9/2021	Sin patrocinio
5832	Secuelas COVID-19: tratamiento y seguimiento de los síntomas persistentes, un enfoque descentralizado entorno al paciente. Uso de suplemento dietario a base de huevas de erizos de mar con Echinochroma A.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	SALDARINI, Fernando	Aprobado	22/9/2021	Sin patrocinio
5009	Asociación entre infección del tracto urinario y meningitis bacteriana en pacientes entre 29 y 60 días de vida	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GARCIA CAUSARANO, Maria Florencia	Aprobado	21/9/2021	Sin patrocinio
5756	Evaluación de la variabilidad y de predictores de los tiempos de evaluación de estudios de investigación en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Comité Ética Central	GONZÁLEZ VILLA MONTE, Gabriel Alejo	Aprobado	21/9/2021	Sin patrocinio
5525	Intervenciones públicas de cuidado frente al COVID 19 en CABA: un estudio cuanti- cualitativo sobre la situación de migrantes en barrios populares.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	CeSAC n°28	FINKELSTEIN, Laura	Aprobado	21/9/2021	Sin patrocinio
5714	OBS16688 - Estudio REVEAL: caracterización prospectiva de pacientes con asma tratados con dupilumab en un contexto real	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	21/9/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4423	OBS16688 - Estudio REVEAL: caracterización prospectiva de pacientes con asma tratados con dupilumab en un contexto real	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	16/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5459	CKJX839B12301 - ¿Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de inclisiran en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?- (VICTORION-2 PREVENT)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	20/9/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4998	Estudio de fase 3, multicéntrico, abierto, a largo plazo, para evaluar la seguridad y la eficacia del efgartigimod (ARGX-113) PH20 subcutáneo en pacientes adultos con trombocitopenia inmune primaria	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	FERRO, Hugo Hector	Aprobado	20/9/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5545	Conocimientos, actitudes y percepciones durante la pandemia de COVID-19: Encuesta a pediatras de Argentina participantes de un curso de inmunizaciones sobre la vacunación de niños/as y adolescentes.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5075	Diarrea en pacientes críticos y formulas enterales listas para usar	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CHAPELA, Sebastián	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio

5581	ENTRENAMIENTO EN HERNIOPLASTÍA INGUINAL LAPAROSCÓPICA. IMPACTO DE LA CURVA DE APRENDIZAJE EN EL TIEMPO QUIRÚRGICO	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	FERNÁNDEZ ALBERTI, Joaquín	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5496	Epidemiología y re-operaciones de las fracturas diafisarias de Tibia en Argentina.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	GARABANO, GERMAN	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
4727	Estudio de la rivaroxabanemia en pacientes del Hospital Británico de Buenos Aires tratados secuencialmente con Xarelto® y Remivox®	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CERESETTO, Jose Manuel	Aprobado	17/9/2021	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
5324	Estudio retrospectivo para describir la sobrevida de los pacientes con infección severa por SARS ? CoV- 2 que recibieron tratamiento con Tocilizumab	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SCOLARI, Mariano	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5370	Gestión menstrual en adolescentes: Aceptabilidad, efectividad y seguridad en el uso de la copa menstrual.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	BERNER, Enrique	Aprobado	17/9/2021	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
5552	Hábitos de Actividad Física (AF), sedentarismo, alimentarios y tabáquico, en el personal de la salud, que ejerce funciones en el Hospital Pirovano.	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	AIROLDI, Ana María Estela	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5076	Incidencia de desnutrición hospitalaria y tipo de soporte nutricional en sala general	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CHAPELA, Sebastián	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5332	Prevalencia de síntomas post covid en pediatría	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	VIOLA, Paola MABEL	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5215	?Cohorte retrospectivo sobre las características de pacientes con diagnóstico de infección por COVID-19 que consultaron al Departamento de Emergencias del Hospital Británico de Buenos Aires?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PAGNINI, Cecilia	Aprobado	17/9/2021	Sin patrocinio
5427	1366-0021: ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para investigar los efectos de dos dosis (ajuste ascendente de la dosis hasta un régimen de dosis fija) de BI 685509 oral en hipertensión portal, después de 24 semanas de tratamiento, en pacientes con cirrosis compensada e hipertensión portal clínicamente significativa (HPCS)?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BANDI, Juan	Aprobado	16/9/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
5175	Cerclaje laparoscópico: técnicas quirúrgicas aplicadas en diferentes situaciones clínicas.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VIETRI, Guido	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
6326	Consorcio Interdisciplinario para el estudio de las secuelas neurológicas del COVID-19	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	GATTO, Emilia Mabel	Aprobado	10/3/2022	FONCYT -
5771	Consorcio Interdisciplinario para el estudio de las secuelas neurológicas del COVID-19	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5237	Descripción de causas de muerte ambulatoria mediante Autopsia Verbal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PUGA, María Celeste	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5723	Dolutegravir asociado a diferentes pautas de INTI en la práctica clínica en Argentina: evolución de peso, parámetros metabólicos, eficacia y seguridad (DOLU-MET)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
7652	Dolutegravir-Lamivudina en pacientes con infección por VIH sin tratamiento previo y CD4 ?200/mm3	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	12/8/2022	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
4877	Dolutegravir-Lamivudina en pacientes con infección por VIH sin tratamiento previo y CD4 ?200/mm3	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	CECCHINI, Diego	Aprobado	16/9/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
4311	Dolutegravir-Lamivudina en pacientes con infección por VIH sin tratamiento previo y CD4 ?200/mm3	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	FRANCOS, Jose Luis	Aprobado	1/7/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
4208	Dolutegravir-Lamivudina en pacientes con infección por VIH sin tratamiento previo y CD4 ?200/mm3	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	FIGUEROA, Maria Ines	Aprobado	12/4/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
5182	Evolución posoperatoria de la espondilodiscitis lumbar y dorsolumbar utilizando la vía lateral mínimamente invasiva con seguimiento mínimo de 2 años. Cohorte retrospectiva.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASSANI, JULIO EDUARDO	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
4553	La Homocisteína como Biomarcador en pacientes con Epilepsia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AVALOS, Juan carlos	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio

4754	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados a neonatales en Prematuros Tardíos en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA LOPEZ, Sebastian	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5651	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados a neonatales en Prematuros Tardíos en Argentina	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	LEZCANO, Jorge Carlos Gabriel	Aprobado	6/9/2021	Sin patrocinio
5506	Patrón de uso del sistema sanitario en adultos mayores antes y después de una teleconsulta en guardia en el contexto de pandemia por COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GRANDE RATTI, Maria Florencia	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5173	Protocolo v1 29_06_2021 - Entrevistas y pruebas de prototipos de una aplicación móvil tipo Historia Clínica Electrónica para médicos de una central de emergencia de adultos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSA, Juan Manuel	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5667	Registro de eventos cerebrovasculares posteriores a la aplicación de vacunas Anti Covid-19	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	PUJOL LEREIS, Virginia Andrea	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
5455	Seguridad y eficacia de la vacunación para SARS-CoV-2 en pacientes trasplantados de órgano sólido en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BARCAN, Laura	Aprobado	16/9/2021	Sin patrocinio
580	Un estudio de fase 3, de 182 semanas, de extensión, de etiqueta abierta para investigar la seguridad y tolerabilidad de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática (nOH sintomática) en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	GATTO, Emilia Mabel	Aprobado	16/9/2021	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
3874	Un estudio de fase 3, de 182 semanas, de extensión, de etiqueta abierta para investigar la seguridad y tolerabilidad de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática (nOH sintomática) en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MERELLO, Marcelo	Aprobado	8/4/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3872	Un estudio de fase 3, de 182 semanas, de extensión, de etiqueta abierta para investigar la seguridad y tolerabilidad de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática (nOH sintomática) en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Comité de ética en Investigación Hospital Español	Hospital Español	GIANNAULA, Rolando Juvenal	Aprobado	16/3/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3940	Un estudio de fase 3, de 182 semanas, de extensión, de etiqueta abierta para investigar la seguridad y tolerabilidad de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática (nOH sintomática) en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	GOMEZ AREVALO, Gonzalo Javier	Aprobado	5/2/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
5735	Estudio aleatorizado de fase II para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de esquemas heterólogos de vacunas contra el virus SARS-COV2 (rAd26-rAd5, rAd26-Cansino Biologics)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Ministerio de Salud de la CABA	FERRANTE, Daniel Carlos	Aprobado	15/9/2021	Sin patrocinio
5653	Seguridad y eficacia de la vacunación para SARS- COV2 en pacientes trasplantados de órganos sólidos.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	SCHIAVELLI, Ruben	Aprobado	15/9/2021	Sin patrocinio
3738	Uso de DOACS y HBPM en ETV asociada a cáncer, evidencia del mundo real en Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	15/9/2021	Sin patrocinio
4457	VIB0551.P3.S1 - UN ESTUDIO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, CONTROLADO CON PLACEBO, CON UN PERÍODO ABIERTO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE INEBILIZUMAB EN ADULTOS CON MIASTENIA GRAVIS	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AGUIRRE, Florencia	Aprobado	15/9/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
4030	VIB0551.P3.S1 - UN ESTUDIO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, CONTROLADO CON PLACEBO, CON UN PERÍODO ABIERTO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE INEBILIZUMAB EN ADULTOS CON MIASTENIA GRAVIS	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BARROSO, Fabio	Aprobado	13/5/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433

4026	VIB0551.P3.S1 - UN ESTUDIO DE FASE 3, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, CONTROLADO CON PLACEBO, CON UN PERÍODO ABIERTO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE INEBILIZUMAB EN ADULTOS CON MIASTENIA GRAVIS	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	26/3/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
5429	Estudio Intervencional para Evaluar la Eficacia y Seguridad, Fase 2/3, Doble Ciego, con 2 Brazos para Investigar el Pf-07321332/Ritonavir Administrado Vía Oral, Comparado con Placebo en Participantes Adultos con Covid-19 Sintomáticos No Hospitalizados con Mayor Riesgo de Evolución a Enfermedad Grave	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEUJEIRO, Ricardo	Aprobado	14/9/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5378	Estudio Intervencional para Evaluar la Eficacia y Seguridad, Fase 2/3, Doble Ciego, con 2 Brazos para Investigar el Pf-07321332/Ritonavir Administrado Vía Oral, Comparado con Placebo en Participantes Adultos con Covid-19 Sintomáticos No Hospitalizados con Mayor Riesgo de Evolución a Enfermedad Grave	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	7/8/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4358	Hallazgo de litiasis coledociana en CPRE en pacientes de alto riesgo por criterios de ASGE en un hospital de CABA	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GARCÍA ANAPIOS, Lucía Soledad	Aprobado	14/9/2021	Sin patrocinio
5293	MK3475-587 Un estudio de extensión, de Fase III, de etiqueta abierta, multicéntrico para estudiar la seguridad y eficacia a largo plazo en participantes con tumores avanzados quienes actualmente están en tratamiento o en seguimiento en un estudio de pembrolizumab	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	TAMBURELLI, Mercedes Marta	Aprobado	14/9/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5436	Prevalencia de virus respiratorios en un hospital pediátrico, a un año de la pandemia de covid 19.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LEONE, Maria Belen	Aprobado	14/9/2021	Sin patrocinio
3902	Aceptabilidad y viabilidad del uso de la telepsicología en el Servicio de Salud Mental del Hospital Bernardino Rivadavia	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	IRRAZABAL, Marcos	Aprobado	13/9/2021	Sin patrocinio
4880	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de ADG20 en el tratamiento de participantes ambulatorios con COVID-19 leve o moderada (STAMP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	13/9/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5670	Registro Nacional de Shock Cardiogénico en el contexto de los síndromes coronarios agudos. ARGEN SHOCK 2	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	SEOANE, Leonardo Adrián	Aprobado	13/9/2021	SOCIEDAD ARGENTINA DE CARDIOLOGÍA - 30584633383
5029	Registro Nacional de Shock Cardiogénico en el contexto de los síndromes coronarios agudos. ARGEN SHOCK 2	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	CASTILLO COSTA, Yanina beatriz	Aprobado	26/7/2021	Sin patrocinio
5620	Un ensayo clínico abierto de Fase IIB para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) (Ad5-nCoV) en participantes de 18 años de edad y mayores que previamente recibieron una dosis de Sputnik V	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Previvax Centro de Vacunación	TEUJEIRO, Ricardo	Aprobado	13/9/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
5621	Un ensayo clínico abierto de Fase IIB para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) (Ad5-nCoV) en participantes de 18 años de edad y mayores que previamente recibieron una dosis de Sputnik V	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	13/9/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
5624	Un ensayo clínico abierto de Fase IIB para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) (Ad5-nCoV) en participantes de 18 años de edad y mayores que previamente recibieron una dosis de Sputnik V	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	13/9/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472

5650	CNT01275JPA3001- Estudio de fase 3 multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la eficacia, farmacocinética, seguridad e inmunogenicidad del ustekinumab administrado por vía subcutánea en participantes pediátricos con artritis psoriásica juvenil activa (PSUMMIT-Jr)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	10/9/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4899	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y enfortumab vedotina o durvalumab en combinación con enfortumab vedotina para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	10/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4898	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y enfortumab vedotina o durvalumab en combinación con enfortumab vedotina para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	31/8/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4897	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y enfortumab vedotina o durvalumab en combinación con enfortumab vedotina para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	25/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4896	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y enfortumab vedotina o durvalumab en combinación con enfortumab vedotina para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Urología	CHERNOBILSKY, Victor	Aprobado	17/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4922	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y enfortumab vedotina o durvalumab en combinación con enfortumab vedotina para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	ICM - Investigaciones Clínicas Moleculares	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	17/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3912	Estudio Doble Ciego, Aleatorizado, Controlado con Placebo y de Extensión Abierto a Largo Plazo para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Elafibranor 80 mg en Pacientes con Colangitis Biliar Primaria con Respuesta Insuficiente o Intolerancia al Ácido Ursodesoxicólico	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	10/9/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3890	Estudio Doble Ciego, Aleatorizado, Controlado con Placebo y de Extensión Abierto a Largo Plazo para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Elafibranor 80 mg en Pacientes con Colangitis Biliar Primaria con Respuesta Insuficiente o Intolerancia al Ácido Ursodesoxicólico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	24/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

3917	Estudio Doble Ciego, Aleatorizado, Controlado con Placebo y de Extensión Abierto a Largo Plazo para Evaluar la Eficacia y la Seguridad de Elafibranor 80 mg en Pacientes con Colangitis Biliar Primaria con Respuesta Insuficiente o Intolerancia al Ácido Ursodesoxicólico	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	20/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5610	ESTUDIO MULTICENTRICO RETROSPECTIVO PARA EL DESARROLLO DE UN MODELO MATEMATICO E IMPLEMENTACION DE UN CALCULADOR ONLINE PARA LA PREDICION PRONOSTICA DE PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID-19	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	YOUNG, Pablo	Aprobado	10/9/2021	Sin patrocinio
5606	ESTUDIO MULTICENTRICO RETROSPECTIVO PARA EL DESARROLLO DE UN MODELO MATEMATICO E IMPLEMENTACION DE UN CALCULADOR ONLINE PARA LA PREDICION PRONOSTICA DE PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID-19	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	VALDEZ, Pascual	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
4999	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados a neonatales en Prematuros Tardíos en Argentina. ReanimAR Estudio de cohorte prospectivo	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	RODRIGUEZ BRAUMULLER, MARIANA	Aprobado	10/9/2021	Sin patrocinio
4800	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados a neonatales en Prematuros Tardíos en Argentina. ReanimAR Estudio de cohorte prospectivo	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	SORGETTI, Mariana Beatriz	Aprobado	15/6/2021	Sin patrocinio
5000	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales en Prematuros Moderados en Argentina.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	RODRIGUEZ BRAUMULLER, MARIANA	Aprobado	10/9/2021	Sin patrocinio
5649	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales en Prematuros Moderados en Argentina.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	LEZCANO, Jorge Carlos Gabriel	Aprobado	6/9/2021	Sin patrocinio
4753	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales en Prematuros Moderados en Argentina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA LOPEZ, Sebastian	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
3895	ESTUDIO DE FASE 2, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE AL002 EN PARTICIPANTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER TEMPRANA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNANDEZ, Maria Cecilia	Aprobado	9/9/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3494	ESTUDIO DE FASE 2, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE AL002 EN PARTICIPANTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER TEMPRANA	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	10/12/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4594	Exposición a pantallas en niños preescolares que realizaron una evaluación neurolingüística durante la pandemia por COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHAZARRETA, Romina Andrea	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio
3342	Histoplasmosis diseminada e infección por SARS-CoV-2 en un paciente trasplantado renal	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FERNANDEZ CANIGIA, LILIANA	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio
5275	Pronóstico de pacientes inmunosuprimidos que cursan infección por COVID 19, un estudio descriptivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ALVAREZ VILARÍÑO, Federico Matias	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio
5028	Protocolo PROUD	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "José M. Penna"	ONETTI, Cora	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio
5494	Pubertad precoz en niñas: Impacto de la pandemia y el confinamiento por COVID 19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENEDETTO, Maria	Aprobado	9/9/2021	Sin patrocinio
5334	Caracterización de lípidos en derrames pleurales tuberculosos responsables de la remodelación metabólica de macrófagos humanos como biomarcadores de la tuberculosis	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	PALMERO, Domingo Juan	Aprobado	8/9/2021	CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACION CIENTIFICAS Y TECNICAS - 30546660385
5103	EMBARC-AR - Episodios Estudio Multicéntrico de las Bacteriemias Por Bacilos Gram Negativos Resistentes a Carbapenems en Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	EZCURRA, Cecilia	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio

5672	FH-60 -Cohorte Gay- Cohorte de hombres adolescentes y jóvenes gays, bisexuales y que tienen sexo con hombres de Argentina. FH-60 Subestudio: ?Factores psicosociales asociados a la adquisición de VIH y otras ITS en adolescentes y jóvenes gays, bisexuales y otros hombres que tienen sexo con hombres del Área Metropolitana de Buenos Aires (FH-60 Subestudio)?	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	RADUSKY, Pablo David	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
6933	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con diagnóstico de Leucemia Linfoblástica Aguda Ph(-) 11-LLA Ph(-)-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Sanatorio Sagrado Corazón	RAPAN, María Leticia	Aprobado	31/8/2022	Sin patrocinio
5067	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con diagnóstico de Leucemia Linfoblástica Aguda Ph(-) 11-LLA Ph(-)-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	FUNDALEU	FERNÁNDEZ, Isolda	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
5066	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con diagnóstico de Leucemia Mieloide Aguda 10-LMA-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	FUNDALEU	FERNÁNDEZ, Isolda	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
5065	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con diagnóstico de Leucemia Promielocítica Aguda 11-LPA-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	FUNDALEU	FERNÁNDEZ, Isolda	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
5074	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con diagnóstico de Linfoma No Hodgkin Difuso de Células Grandes B en estadios I y II sin factores de riesgo, adaptado a la respuesta evaluada con PET TC. 10-LNHDCG-20	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Astrid	Aprobado	8/9/2021	Sin patrocinio
3790	Impacto del uso de estrategias multisensoriales en el abordaje odontológico en pacientes con TEA	Hospital de Salud Mental J.T. Borda	Hospital infanto-juvenil "Carolina Tobar García"	ECHAIDE ANSELMI, Maria Maite Eburne	Aprobado	7/9/2021	Sin patrocinio
4658	Protocolo Maestro Aleatorizado para el Tratamiento de la COVID-19 con Inmunosupresores	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio Ramón Cereijo	DOLZ, Mariano	Aprobado	7/9/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4534	Protocolo Maestro Aleatorizado para el Tratamiento de la COVID-19 con Inmunosupresores	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Gallego de Buenos Aires	CRUZ, Pablo Daniel	Aprobado	18/5/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
3932	Protocolo Maestro Aleatorizado para el Tratamiento de la COVID-19 con Inmunosupresores	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	17/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5568	Registro de Pacientes Pediátricos con Dermatomiositis Juvenil en Argentina	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	PRINGE, Alejandra Beatriz	Aprobado	7/9/2021	Sin patrocinio
5580	Relacion entre los niveles de linfopoyetina estromal timica y su impacto materno fetal	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	ORRIGO, Carolina Mariel	Aprobado	7/9/2021	Sin patrocinio
4418	Registro de Síndromes coronarios agudos en Argentina 2021 (ReSCAR)	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	COSTABEL, Juan	Aprobado	6/9/2021	Sin patrocinio
5608	ROR-PH-303 (APD811-303) -Estudio de evaluación de la eficacia y seguridad a largo plazo de ralinepag en sujetos con hipertensión arterial pulmonar (HAP) en una extensión abierta (ADVANCE extension)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Cardiología Palermo	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	6/9/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4013	Estudio Sobre la Satisfacción de Sujetos que Participan en Ensayos Clínicos en la Argentina	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación de Estudios Farmacológicos y Medicamentos (FEFYM)	IBELLI, Fabiana	Aprobado	3/9/2021	Sin patrocinio
5389	Necesidad de reanimación en la sala de partos y resultados neonatales de prematuros tardíos en Argentina. ReanimAr.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VIALE, Miriam Nora	Aprobado	3/9/2021	Sin patrocinio
5390	Necesidad de reanimación en sala de partos y resultados neonatales de prematuros moderados en Argentina. ReanimAr	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VIALE, Miriam Nora	Aprobado	3/9/2021	Sin patrocinio
4936	Riesgo de Síndrome Post Terapia Intensiva en pacientes con COVID-19: Cohorte prospectiva	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	MARTINEZ, Ezequiel	Aprobado	3/9/2021	Sin patrocinio
5607	ROR-PH-301 (APD811-301)- Estudio que evalúa la eficacia y seguridad del ralinepag para mejorar los resultados del tratamiento en pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Cardiología Palermo	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	3/9/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

5166	Abordaje terapéutico en mastitis granulomatosa: experiencia hospitalaria multidisciplinaria en CABA	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	MATA, Dario Oscar	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
4073	ASOCIACIÓN ENTRE CAMBIOS DEL STRAIN LONGITUDINAL GLOBAL Y EL RECHAZO DEL TRASPLANTE CARDÍACO.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEL CASTILLO, Santiago	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
5471	B11346-0014 - "Estudio de extensión abierto, de una sola rama, para examinar la seguridad a largo plazo de BI 425809, administrado una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que han completado estudios de Fase III anteriores con BI 425809 (CONNEX-X)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouljan	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	2/9/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
5556	Características clínicas y evolución de pacientes con trombocitopenia autoinmune: Experiencia en un Hospital Universitario Argentino	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHULIBER, Fernando	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
5433	Caracterización molecular del hipotiroidismo congénito: Avances en el conocimiento de la etiología de la enfermedad dirigidos a un diagnóstico eficiente y tratamiento personalizado.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	CHIESA, Ana Elena	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
4641	CMBG453B12301: "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III, multicéntrico de azacitidina con o sin MBG453 para el tratamiento de pacientes con síndrome mielodisplásico (SMD) de riesgo intermedio, alto o muy alto según el IPSS-R o leucemia mielomonocítica crónica-2 (LMMC-2)"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARBELBIDE, Jorge	Aprobado	2/9/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1773	CMBG453B12301: "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III, multicéntrico de azacitidina con o sin MBG453 para el tratamiento de pacientes con síndrome mielodisplásico (SMD) de riesgo intermedio, alto o muy alto según el IPSS-R o leucemia mielomonocítica crónica-2 (LMMC-2)"	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	CAZAP, Nicolás	Aprobado	26/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4915	Impacto de la pandemia por COVID-19 en el diagnóstico del melanoma	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERRARESSO, María Guillermina	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
5336	Infecciones osteoarticulares en niños neutropénicos febriles	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	Viña, Analia	Aprobado	2/9/2021	Sin patrocinio
5241	MO40653 IMreal: ESTUDIO NO INTERVENCIONAL, MULTICÉNTRICO, DE MÚLTIPLES COHORTES PARA INVESTIGAR LOS RESULTADOS Y LA SEGURIDAD DE ATEZOLIZUMAB BAJO CONDICIONES DE LA VIDA REAL EN PACIENTES TRATADOS EN LA PRÁCTICA CLÍNICA DE RUTINA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	2/9/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
5520	Evaluación de una intervención psico-profiláctica para disminuir la ansiedad y mejorar la asistencia de pacientes hospitalizados: Un ensayo clínico aleatorizado.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Hospital C. Milstein	CARUSO, Diego	Aprobado	1/9/2021	Sin patrocinio
5560	ANÁLISIS DE SUPERVIVENCIA EN PACIENTES INTERNADOS CON CÁNCER E INFECCIÓN POR COVID-19	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	DIAZ COUSELO, FERNANDO ANDRES	Aprobado	31/8/2021	Sin patrocinio
5272	Banco de datos retrospectivo multicéntrico sobre factores pronósticos y predictivos en pacientes con tumores neuroendocrinos LACOG/GTG 0119	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	31/8/2021	Sin patrocinio
5087	BO42843 ? ?UN ESTUDIO DE FASE III, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO DE ATEZOLIZUMAB (ANTICUERPO ANTI PD-L1) VERSUS PLACEBO COMO TERAPIA ADYUVANTE EN PACIENTES CON CÁNCER DE VEJIGA CON INVASIÓN MUSCULAR DE ALTO RIESGO QUE SON ADNtc POSITIVO DESPUÉS DE UNA CISTECTOMÍA."	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ANGEL, Martin Osvaldo	Aprobado	31/8/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

4904	BO42843 ? ?UN ESTUDIO DE FASE III, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO DE ATEZOLIZUMAB (ANTICUERPO ANTI PD-L1) VERSUS PLACEBO COMO TERAPIA ADYUVANTE EN PACIENTES CON CÁNCER DE VEJIGA CON INVASIÓN MUSCULAR DE ALTO RIESGO QUE SON ADNtc POSITIVO DESPUÉS DE UNA CISTECTOMÍA."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	10/6/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8418	Estudio de fase III, de diseño abierto, aleatorizado, multicéntrico, de 3 ramas, de Savolitinib más Durvalumab frente a Sunitinib y monoterapia de Durvalumab en participantes con carcinoma de células renales papilar (CCRP) no extirpable y localmente avanzado o metastásico inducido por alteraciones del MET (SAMETA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	BALTZ HEHN, Natalia	Aprobado	8/11/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4846	Estudio de fase III, de diseño abierto, aleatorizado, multicéntrico, de 3 ramas, de Savolitinib más Durvalumab frente a Sunitinib y monoterapia de Durvalumab en participantes con carcinoma de células renales papilar (CCRP) no extirpable y localmente avanzado o metastásico inducido por alteraciones del MET (SAMETA)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	31/8/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4941	Estudio de fase III, de diseño abierto, aleatorizado, multicéntrico, de 3 ramas, de Savolitinib más Durvalumab frente a Sunitinib y monoterapia de Durvalumab en participantes con carcinoma de células renales papilar (CCRP) no extirpable y localmente avanzado o metastásico inducido por alteraciones del MET (SAMETA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Urología	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	1/7/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5041	Registro nacional de pacientes con sarcomas de partes blandas localizados que efectuarán tratamiento neoadyuvante. Estudio de vida real del Grupo Argentino de Sarcomas de Partes Blandas y Óseos (NEO-Gaspar-1)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	RODRIGUEZ ROMERO, Andres Ricardo	Aprobado	31/8/2021	Sin patrocinio
5063	Seguimiento post COVID-19: Estudio prospectivo de una cohorte pediátrica	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MAQUEDA, Jesica tamara	Aprobado	31/8/2021	Sin patrocinio
5526	42847922MDD3002 - Estudio de Seltorexant como terapia complementaria a antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepresivos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	SUFFRITI, MARCOS	Aprobado	30/8/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5537	ADHERENCIA A METODOS ANTICONCEPTIVOS DE LARGA DURACION DURANTE EL CONTEXTO DE PANDEMIA COVID19	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	ZAPATA, Martina	Aprobado	30/8/2021	Sin patrocinio
9485	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	GAROZZO, Guido	Aprobado	14/4/2023	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
7911	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	30/8/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656

7784	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	3/8/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
6697	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	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	4/7/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
6969	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	10/5/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
6737	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	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DE LA VEGA, Maximo	Aprobado	9/5/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
6924	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	25/4/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
6881	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorios Medicos Dr. Doreski	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	23/4/2022	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
5100	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	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	30/8/2021	ASOCIACION CIVIL GRUPO ARGENTINO DE INVESTIGACION CLINICA EN ONCOLOGIA - 30711202656
5586	EFC16720 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de grupos paralelos de dupilumab en pacientes con urticaria crónica inducible por frío que siguen siendo sintomáticos a pesar del uso del tratamiento con antihistamínicos H1.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	29/8/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

4088	EFC16720 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de grupos paralelos de dupilumab en pacientes con urticaria crónica inducible por frío que siguen siendo sintomáticos a pesar del uso del tratamiento con antihistamínicos H1.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PARISI, Claudio	Aprobado	20/5/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3576	EFC16720 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de grupos paralelos de dupilumab en pacientes con urticaria crónica inducible por frío que siguen siendo sintomáticos a pesar del uso del tratamiento con antihistamínicos H1.	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	8/1/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3305	EFC16720 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de grupos paralelos de dupilumab en pacientes con urticaria crónica inducible por frío que siguen siendo sintomáticos a pesar del uso del tratamiento con antihistamínicos H1.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	29/10/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3922	"Evaluación de los pacientes con patología oncológica que consumen aceite de cannabis para control de síntomas relacionados al tratamiento y/o enfermedad. Experiencia institucional"	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CINQUINI, Pablo Sebastián	Aprobado	27/8/2021	Sin patrocinio
5174	Estudio aleatorizado de fase 3, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de OMS721 en pacientes con nefropatía por inmunoglobulina A (IgA) (ARTEMIS - IGAN)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI , Hernan Marcelo	Aprobado	27/8/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4943	Estudio fase III de no inferioridad para confirmar la eficacia y la seguridad de un nuevo régimen de Benznidazol en comparación con controles históricos en el tratamiento para pacientes adultos con la enfermedad de Chagas en fase crónica sin patología demostrada	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	PATTERSON, Patricia	Aprobado	27/8/2021	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
4039	Estudio fase III de no inferioridad para confirmar la eficacia y la seguridad de un nuevo régimen de Benznidazol en comparación con controles históricos en el tratamiento para pacientes adultos con la enfermedad de Chagas en fase crónica sin patología demostrada	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	SCAPELLATO, Pablo Gustavo	Aprobado	26/8/2021	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
4037	Estudio fase III de no inferioridad para confirmar la eficacia y la seguridad de un nuevo régimen de Benznidazol en comparación con controles históricos en el tratamiento para pacientes adultos con la enfermedad de Chagas en fase crónica sin patología demostrada	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	LLOVERAS, Susana Cristina	Aprobado	23/8/2021	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
4991	Estudio retrospectivo para describir el rol del receptor de THR?1 como un marcador pronóstico en pacientes con Cáncer de Pulmón	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ERNST, Glenda	Aprobado	27/8/2021	Sin patrocinio
4577	Estudio retrospectivo para describir la utilidad de la Inteligencia Artificial en la evaluación de radiografías de tórax durante la pandemia por Covid 19 en el Hospital Británico de Buenos Aires.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GARCIA, Teresa Adriana	Aprobado	27/8/2021	Sin patrocinio
5445	Frecuencia de debilidad adquirida en unidad de cuidados intensivos de un hospital privado de Buenos Aires en pacientes sobrevivientes al SARS-CoV-2 que requirieron ventilación mecánica invasiva.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CELANO, Melisa Donina	Aprobado	27/8/2021	Sin patrocinio
5453	Registro Latinoamericano de Shock Cardiogénico en el contexto de los síndromes coronarios agudos- LATIN SHOCK	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	CASTILLO COSTA, Yanina beatriz	Aprobado	27/8/2021	Sin patrocinio
4629	CC-93538-EE-01 ?Estudio de fase III, multicéntrico, multinacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de inducción y mantenimiento, para evaluar la eficacia y la seguridad de CC 93538 en sujetos adultos y adolescentes con esofagitis eosinofílica?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCOLONGO, Mariano Martín	Aprobado	26/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

4924	Ensayo controlado, multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, ciego sobre la seguridad y eficacia de terapias en investigación para pacientes hospitalizados con COVID-19. INSIGHT 014.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	26/8/2021	FUNDACIÓN IBIS PARA LA INVESTIGACIÓN DE HIV/SIDA - 30709572411
4940	Ensayo controlado, multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, ciego sobre la seguridad y eficacia de terapias en investigación para pacientes hospitalizados con COVID-19. INSIGHT 014.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	VALENTINI, Ricardo	Aprobado	12/7/2021	FUNDACIÓN IBIS PARA LA INVESTIGACIÓN DE HIV/SIDA - 30709572411
4578	Ensayo controlado, multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, ciego sobre la seguridad y eficacia de terapias en investigación para pacientes hospitalizados con COVID-19. INSIGHT 014.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	5/5/2021	FUNDACIÓN IBIS PARA LA INVESTIGACIÓN DE HIV/SIDA - 30709572411
5382	Errores asociados a la prescripción y/o administración de medicamentos en pacientes pediátricos críticos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	JOFRE, Maria Melisa	Aprobado	26/8/2021	Sin patrocinio
4080	Estudio aleatorizado de fase 3 de lenvatinib en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido y progresado o desarrollaron intolerancia a un tratamiento previo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VERZURA, María Alicia	Aprobado	26/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4751	Estudio aleatorizado de fase 3 de lenvatinib en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido y progresado o desarrollaron intolerancia a un tratamiento previo.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	26/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3835	Estudio aleatorizado de fase 3 de lenvatinib en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido y progresado o desarrollaron intolerancia a un tratamiento previo.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GRASELLI, Julieta	Aprobado	28/6/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3836	Estudio aleatorizado de fase 3 de lenvatinib en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido y progresado o desarrollaron intolerancia a un tratamiento previo.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BELLA QUERO, Luciana	Aprobado	28/5/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3722	Estudio aleatorizado de fase 3 de lenvatinib en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer colorrectal metastásico que han recibido y progresado o desarrollaron intolerancia a un tratamiento previo.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	19/3/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4572	Estudio de fase 3 abierto, aleatorizado, multicéntrico, de 2 grupos de trastuzumab deruxtecán en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (UGE) positivo para HER2, metastásico y/o no extirpable que han progresado durante o después de un régimen que contenía trastuzumab (DESTINY-Gastric04)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ESTESO, Federico	Aprobado	26/8/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5226	Factibilidad de evitar la resección del tumor de vejiga T1, en un grupo de pacientes seleccionados	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FAVRE, Gabriel	Aprobado	26/8/2021	Sin patrocinio
5549	Percepción del equipo de salud sobre la reconfiguración del cuidado en el contexto de la Pandemia COVID-19	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	FARUOLO, María Florencia	Aprobado	26/8/2021	Sin patrocinio
4526	Prevalencia de morbilidades relacionadas a la clasificación antropométrica del recién nacido usando 2 estándares de crecimiento (Intergrowth -21st y Fenton)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORDEN, Tatiana	Aprobado	26/8/2021	Sin patrocinio

4455	WN42636 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE SATRALIZUMAB EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS GENERALIZADA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUGIERO, Marcelo	Aprobado	26/8/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4377	WN42636 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE SATRALIZUMAB EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS GENERALIZADA	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AGUIRRE, Florencia	Aprobado	18/8/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4369	WN42636 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE SATRALIZUMAB EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS GENERALIZADA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MARCHESONI, Cintia Lorena	Aprobado	18/6/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4419	WN42636 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD, LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE SATRALIZUMAB EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS GENERALIZADA	Comité Independiente de ética en investigación biomédica	Instituto Argentino de Investigación Neurológica (IADIN)	REY, Roberto	Rechazado	16/6/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3648	?Estudio de fase III, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, realizado en múltiples países, para demostrar la eficacia de una dosis única de una vacuna materna sin adyuvante contra el VSR, administrada por vía i.m. a mujeres embarazadas de 18 a 49 años de edad, para la prevención de las LRTI asociadas al VSR en bebés de hasta 6 meses de edad.?	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	RODRIGUEZ BRIESCHKE, Maria Teresa	Aprobado	26/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3804	?Estudio de fase III, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, realizado en múltiples países, para demostrar la eficacia de una dosis única de una vacuna materna sin adyuvante contra el VSR, administrada por vía i.m. a mujeres embarazadas de 18 a 49 años de edad, para la prevención de las LRTI asociadas al VSR en bebés de hasta 6 meses de edad.?	CEI Saavedra	Sanatorio Mater Dei	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	10/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3783	?Estudio de fase III, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, realizado en múltiples países, para demostrar la eficacia de una dosis única de una vacuna materna sin adyuvante contra el VSR, administrada por vía i.m. a mujeres embarazadas de 18 a 49 años de edad, para la prevención de las LRTI asociadas al VSR en bebés de hasta 6 meses de edad.?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	3/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3829	?Estudio de fase III, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, realizado en múltiples países, para demostrar la eficacia de una dosis única de una vacuna materna sin adyuvante contra el VSR, administrada por vía i.m. a mujeres embarazadas de 18 a 49 años de edad, para la prevención de las LRTI asociadas al VSR en bebés de hasta 6 meses de edad.?	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SERRANO LÓPEZ, Damián	Aprobado	5/5/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5299	?Resultados de la reparación primaria de tendones flexores en zona II con protocolo de movilidad activa temprana fuera de la ortesis para la rehabilitación?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SIMARO, Paula	Aprobado	26/8/2021	Sin patrocinio
5531	Análisis de sobrevida en pacientes críticos con soporte nutricional según mNUTRIC Score	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	ACOSTA SERO, MARCELA OMMI	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio

5283	Enfermedad leve por COVID-19 ¿es un factor de riesgo para el desarrollo de ETV?. Estudio de casos y controles	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
5197	Estudio Argentino Multicéntrico Prospectivo de Pacientes Obstétricas Críticas con COVID-19 que requieren soporte ventilatorio en UTI (POCvent)	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	MONTENEGRO, Martin Alexis	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
5138	Estudio Argentino Multicéntrico Prospectivo de Pacientes Obstétricas Críticas con COVID-19 que requieren soporte ventilatorio en UTI (POCvent)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ROMERO, Ignacio	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
5012	Estudio Argentino Multicéntrico Prospectivo de Pacientes Obstétricas Críticas con COVID-19 que requieren soporte ventilatorio en UTI (POCvent)	Comité de Ética SATI	Sanatorio Anchorena	VASQUEZ, Daniela	Aprobado	1/7/2021	Sin patrocinio
5479	Estudio Multicéntrico de las Características Clínicas y Epidemiológicas de los pacientes pediátricos con COVID-19 en Argentina (ECCOVIDPed)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	TORROJA, Maria Cecilia Amaranta	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
5480	Estudio Multicéntrico de las Características Clínicas y Epidemiológicas de los pacientes pediátricos con COVID-19 en Argentina (ECCOVIDPed)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	TORROJA, Maria Cecilia Amaranta	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
2549	Estudio Multicéntrico de las Características Clínicas y Epidemiológicas de los pacientes pediátricos con COVID-19 en Argentina (ECCOVIDPed)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Multicéntrico Nacional	DE CRISTOFANO, Analía	Aprobado	24/9/2020	Sin patrocinio
4605	Representaciones de niños y niñas de 8 a 12 años sobre el tratamiento virtual de psicopedagogía durante el contexto de pandemia 2020-2021: Cesac N°15 y Hospital Durand.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	CeSAC n° 15	INSAUSTI, Julieta	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
4604	Representaciones de niños y niñas de 8 a 12 años sobre el tratamiento virtual de psicopedagogía durante el contexto de pandemia 2020-2021: Cesac N°15 y Hospital Durand.	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GUREVICH, Maia	Aprobado	27/7/2021	Sin patrocinio
5489	Tocilizumab en la Neumonía Covid	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GALVALISI, Nazareno	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
5530	Validez de un instrumento audiovisual de consistencias de alimentos y viscosidad de líquidos adaptados para personas con disfagia	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	ACOSTA SERO, MARCELA OMMI	Aprobado	25/8/2021	Sin patrocinio
5493	Barreras de la adherencia a la vacunación COVID 19 en cuidadores de niños internados en un Hospital de niños en CABA	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SOUTO, Stella Maris	Aprobado	24/8/2021	Sin patrocinio
5316	CA045-011: Un estudio de Fase 1/2 para comparar bempedalesleucina combinada con Nivolumab y un inhibidor de la Tirosina-Quinasa (TKI) versus Nivolumab y un TKI solo en participantes con carcinoma de células renales metastásico (mCCR) o avanzado, no tratado previamente (PIVOT IO 011).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	24/8/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5404	EVALUACIÓN DE RESPUESTA INMUNE FRENTE A PLAN DE VACUNACIÓN EMPLEADO EN ARGENTINA CONTRA INFECCIÓN SARS COV 2 EN PACIENTES CON ERRORES INNATOS DE LA INMUNIDAD.	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	PAOLINI, Maria Virginia	Aprobado	24/8/2021	Sin patrocinio
2523	M20-186- Estudio de fase 2 de extensión a largo plazo (LTE) con elsubrutinib y upadacitinib administrados solos o en combinación (ABBV-599) en sujetos con lupus eritematoso sistémico de moderada a severamente activo que han finalizado el ensayo controlado aleatorizado (RCT) de fase 2 M19-130	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	24/8/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
3501	M20-186- Estudio de fase 2 de extensión a largo plazo (LTE) con elsubrutinib y upadacitinib administrados solos o en combinación (ABBV-599) en sujetos con lupus eritematoso sistémico de moderada a severamente activo que han finalizado el ensayo controlado aleatorizado (RCT) de fase 2 M19-130	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RILLO, Oscar	Aprobado	20/2/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623

2521	M20-186- Estudio de fase 2 de extensión a largo plazo (LTE) con elsubrutinib y upadacitinib administrados solos o en combinación (ABBV-599) en sujetos con lupus eritematoso sistémico de moderada a severamente activo que han finalizado el ensayo controlado aleatorizado (RCT) de fase 2 M19-130	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	25/11/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623
5516	¿QUE SABEN LAS MUJERES EMBARAZADAS SOBRE PARTO RESPETADO?	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	PEREZ DIAZ, Maria Jimena	Aprobado	23/8/2021	Sin patrocinio
6649	ESTUDIO INTERVENCIONAL PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD, FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON 2 BRAZOS PARA INVESTIGAR EL PF-07321332/RITONAVIR ADMINISTRADO VÍA ORAL, COMPARADO CON PLACEBO EN PARTICIPANTES ADULTOS CON COVID19 SINTOMÁTICOS NO HOSPITALIZADOS CON BAJO RIESGO DE EVOLUCIÓN A ENFERMEDAD GRAVE	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	19/4/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5379	ESTUDIO INTERVENCIONAL PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD, FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON 2 BRAZOS PARA INVESTIGAR EL PF-07321332/RITONAVIR ADMINISTRADO VÍA ORAL, COMPARADO CON PLACEBO EN PARTICIPANTES ADULTOS CON COVID19 SINTOMÁTICOS NO HOSPITALIZADOS CON BAJO RIESGO DE EVOLUCIÓN A ENFERMEDAD GRAVE	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	21/8/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
5417	INS1009-202: Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, la seguridad y la farmacocinética del polvo para inhalación treprostinil palmitil en participantes con hipertensión arterial pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	21/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5418	INS1009-202: Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, la seguridad y la farmacocinética del polvo para inhalación treprostinil palmitil en participantes con hipertensión arterial pulmonar	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	19/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4205	MK3475-B49 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de pembrolizumab más quimioterapia frente a placebo más quimioterapia para el tratamiento de cáncer de mama candidato a quimioterapia, positivo para receptor de hormonas, negativo para receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HR+/HER2-), localmente recurrente, inoperable o metastásico (KEYNOTE-B49)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	20/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4203	MK3475-B49 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de pembrolizumab más quimioterapia frente a placebo más quimioterapia para el tratamiento de cáncer de mama candidato a quimioterapia, positivo para receptor de hormonas, negativo para receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HR+/HER2-), localmente recurrente, inoperable o metastásico (KEYNOTE-B49)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	13/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3842	Activación ovárica in vitro libre de drogas y autotrasplante	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEVENUTTO, Luciana	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5357	Características clínicas y epidemiológicas de pacientes con covid-19 en un centro privado	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	BLASCO, Mariano Alejandro	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5416	CLTW888A12401 ?Estudio de registro de seguridad, posterior a la autorización, multicéntrico, multinacional, longitudinal, observacional de pacientes tratados con voretigén neparovvec?	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	STAT Research S.A.	CHARLES, Martin	Aprobado	19/8/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

5027	Estudio prospectivo, multicéntrico y analítico de estenosis lumbar degenerativa: Identificación de variables de indicación de cirugía y mal pronóstico a través de algoritmos de aprendizaje automático.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KIDO, Gonzalo Rodrigo	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5032	Incidencia y Letalidad de Infección por SARS COV2 luego de la Vacunación para Covid -19, experiencia de un hospital de la comunidad en la Ciudad de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
3792	INVESTIGACIÓN SOBRE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA LECTURA EN PACIENTES CON EXOTROPÍA INTERMITENTE RESPECTO A LA POBLACIÓN NORMAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SHOKIDA, Maria Felisa	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5136	MK-2060-007 - Estudio de fase 2 de resultados clínicos, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo, doble ciego, dirigido por eventos, multicéntrico sobre la prevención de la trombosis de injerto arteriovenoso y la seguridad de MK-2060 en pacientes con enfermedad renal en etapa terminal que reciben hemodiálisis.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto de Diálisis Mansilla Fresenius Medical Care	SCHIAVELLI, Ruben	Aprobado	19/8/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5256	Subluxación anterior de Tibia en lesiones del Ligamento Cruzado Anterior	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA MANSILLA, Ignacio	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5374	Validación del score SLE-DAS en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNÁNDEZ ÁVILA, Diana Carolina	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
4089	Variación de la resistencia nasal tras adenoidectomía en población pediátrica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEMARCHI, Maria victoria	Aprobado	19/8/2021	Sin patrocinio
5391	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídeos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	HOJMAN, Martin	Aprobado	18/8/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4756	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídeos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ZALA, Carlos	Aprobado	16/6/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4917	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídeos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	NÚÑEZ, Sebastián Ariel	Aprobado	10/6/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
2911	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídeos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	10/2/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
3194	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídeos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Bioética en Investigación Clínica - IDEAA	Fundación IDEAA	CORDOVA, Ezequiel Carlos	Aprobado	11/11/2020	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032

3012	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídicos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stambouliau Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	25/9/2020	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
2594	208379: Estudio de fase IIb, aleatorizado, parcialmente ciego, con control activo, de búsqueda del rango de dosis de GSK3640254 en comparación con una rama de referencia con dolutegravir, cada uno de ellos en combinación con inhibidores nucleosídicos de la transcriptasa reversa, en adultos sin tratamiento previo con antirretrovirales infectados con el VIH-1	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	27/8/2020	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6424	CAIN457R12301- "Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo, para investigar la eficacia y la seguridad de secukinumab 300 mg administrado por vía subcutánea en comparación con placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides en pacientes con arteritis de células gigantes (ACG)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	BARTEL, GUILLERMO GERARDO	Aprobado	29/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5005	CAIN457R12301- "Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo, para investigar la eficacia y la seguridad de secukinumab 300 mg administrado por vía subcutánea en comparación con placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides en pacientes con arteritis de células gigantes (ACG)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	18/8/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5317	DETERMINACIÓN DE LA RESPUESTA INMUNE FRENTE A VACUNAS COVID-19 EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SILVA, Berenice	Aprobado	18/8/2021	Sin patrocinio
5026	Electroterapia de estimulación craneal en deterioro neurocognitivo	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	DORMAN, Guido	Aprobado	18/8/2021	Sin patrocinio
5482	EMBARC-AR	Comité de Bioética Fundación Huésped	POLICLINICO CENTRAL UOM	SAUL, Pablo	Aprobado	18/8/2021	Sin patrocinio
3591	Estudio Fase 4 multicentrico prospectivo aleatorizado abierto, con punto final primario con adjudicación ciega, para evaluar eficacia y seguridad del sacubitril/valsartan en comparación con enalapril sobre mortalidad, morbilidad y cambios en el NTproBNP en pacientes con cardiomiopatía chagásica crónica	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CARBAJALES, Justo	Aprobado	18/8/2021	INTRIALS S.A. - 30710628250
5323	Prevalencia? ?de? ?Vértigo? ?Posicional? ?Paroxístico? ?Benigno? ?en? ?sujetos? ?que? ?ingresan? ?a? ? rehabilitación? ?vestibular? ?en? ?un? ?hospital? ?de? ?la? ?Ciudad? ?Autónoma? ?de? ?Buenos? ?Aires? ?entre? ?2010? ?y? ?2021? ?un? ?estudio? ?observacional? ?descriptivo? ?retrospectivo?	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital de Rehabilitación Manuel Rocca	SCAMINACI RUSSO, Federico	Aprobado	18/8/2021	Sin patrocinio
5258	Estudio Descriptivo, de Cohorte, de Pacientes Críticos con COVID-19 internados en UTI durante la Primera y Segunda Ola de la Pandemia por Coronavirus	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	MANDICH, Veronica	Aprobado	17/8/2021	Sin patrocinio
3891	?Validación de la versión en español del cuestionario Ask Suicide-Screening Questions (ASQ) para el tamizaje de riesgo suicida en pacientes pediátricos?	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	BRIA, Juan Pablo	Aprobado	17/8/2021	Sin patrocinio
3509	?Validación de la versión en español del cuestionario Ask Suicide-Screening Questions (ASQ) para el tamizaje de riesgo suicida en pacientes pediátricos?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	INGRATTA, Adriana Virginia	Aprobado	24/11/2020	Sin patrocinio

5206	CV43043 - estudio multicéntrico, de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de pacientes ambulatorios para evaluar la eficacia, seguridad y actividad antiviral de RO7496998 (AT7527) en pacientes con COVID-19 leve o moderada.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Diagnostico Dr. Enrique Rossi	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	13/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4574	LTS16294 - Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico sobre la seguridad y eficacia a largo plazo de la proteína de fusión XTEN recombinante formada por el factor VIII de coagulación unido al dominio Fc y el factor von Willebrand (rFVIII-Fc-VWF-XTEN; BIVV001) administrada por vía intravenosa en pacientes con hemofilia A severa tratados previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Asistencial Dr. Alfredo Pavlovsky ? Fundación de la Hemofilia	NEME, Daniela Beatriz	Aprobado	13/8/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4290	LTS16294 - Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico sobre la seguridad y eficacia a largo plazo de la proteína de fusión XTEN recombinante formada por el factor VIII de coagulación unido al dominio Fc y el factor von Willebrand (rFVIII-Fc-VWF-XTEN; BIVV001) administrada por vía intravenosa en pacientes con hemofilia A severa tratados previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Reumatológico OMI	DO NASCIMENTO, Patricia Regina	Aprobado	31/3/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4699	OPT-302-1004 ? ShORe ? Un estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego y aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de OPT-302 intravítreo en combinación con ranibizumab, comparado con ranibizumab solo, en participantes con Degeneración macular neovascular asociada con la edad (DMAEn)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Instituto Oftalmológico de Buenos Aires S.A.	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	13/8/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4698	OPT-302-1004 ? ShORe ? Un estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego y aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de OPT-302 intravítreo en combinación con ranibizumab, comparado con ranibizumab solo, en participantes con Degeneración macular neovascular asociada con la edad (DMAEn)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Médico Reumatológico OMI	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	21/5/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4422	Quimiorradioterapia y Quimioterapia de Consolidación con o sin Oxaliplatino para el Cáncer de Recto Distal y ?Watch and wait? (CCHOW)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	DANERI, María Dolores	Aprobado	13/8/2021	Sin patrocinio
4297	Quimiorradioterapia y Quimioterapia de Consolidación con o sin Oxaliplatino para el Cáncer de Recto Distal y ?Watch and wait? (CCHOW)	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	MATTACHEO, Adrian	Aprobado	16/6/2021	Sin patrocinio
4278	1368:0025: Estudio de extensión abierto, a largo plazo, para evaluar la seguridad y la eficacia del tratamiento con BI 655130 en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG).	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	12/8/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
5207	A011-13: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar Sotatercept cuando se añade al tratamiento de base de la hipertensión arterial pulmonar (HAP) en pacientes con HAP de diagnóstico reciente con riesgo intermedio y alto.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	12/8/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4863	A011-13: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar Sotatercept cuando se añade al tratamiento de base de la hipertensión arterial pulmonar (HAP) en pacientes con HAP de diagnóstico reciente con riesgo intermedio y alto.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	12/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4632	Alteraciones en la lectura y la escritura de pacientes hispanohablantes con afasia progresiva primaria	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MORELLO GARCÍA, Florentina	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
4862	Alteraciones en la lectura y la escritura de pacientes hispanohablantes con afasia progresiva primaria	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	MORELLO GARCÍA, Florentina	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio

4959	DILATACIÓN CON BALÓN EN LA ESTENOSIS PIELOURETERAL EN PACIENTES PEDIÁTRICOS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAMACHO, Joaquin Pedro	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5380	Encuesta de adherencia a medicación de prevención vascular	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALET, Matías	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5107	Epilepsia post accidente cerebrovascular: frecuencia, factores pronósticos y predicción de riesgo mediante aprendizaje automático	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALET, Matías	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5397	Estudio para la evaluación e investigación de las conmociones cerebrales asociadas al deporte (Arg-SCARS, del inglés Argentina- Sports Concussion Assessment & Research Study)	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	RUSSO, Maria Julieta	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5342	Evaluación de la Experiencia de pacientes luego de un turno programado con Ginecología General	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCIARRETA, Sofia	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5466	Impacto del covid-19 en clínica de rehabilitación neuropsicológica en Argentina. Modalidad presencial y tele neuropsicología	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5213	Inclusión sociolaboral de las personas adultas usuarias del Servicio de Salud Mental del Hospital Piñero en el contexto de la pandemia por COVID-19.	Hospital de Salud Mental B. Moyano	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	PORTELA, Andrea	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
4084	Migración a un modelo de atención por guardia virtual durante la pandemia por COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FRID, Santiago Andres	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
7256	NN6535-4725- EVOKE plus. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Neurosite	REICH, Edgardo Gabriel	Aprobado	2/6/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5205	NN6535-4725- EVOKE plus. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	12/8/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4782	NN6535-4725- EVOKE plus. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Geriátrico Nuestra Señora de las Nieves	TARAGANO, Fernando Emilio	Aprobado	15/6/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4589	NN6535-4725- EVOKE plus. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	POLITIS, Daniel Gustavo	Aprobado	12/5/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
7258	NN6535-4730- EVOKE. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Neurosite	REICH, Edgardo Gabriel	Aprobado	2/6/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
5204	NN6535-4730- EVOKE. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	12/8/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4781	NN6535-4730- EVOKE. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Geriátrico Nuestra Señora de las Nieves	TARAGANO, Fernando Emilio	Aprobado	16/6/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4438	NN6535-4730- EVOKE. "Estudio clínico randomizado, doble ciego controlado con placebo que investiga el efecto y la seguridad de semaglutida oral en sujetos con enfermedad de Alzheimer de aparición temprana"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	POLITIS, Daniel Gustavo	Aprobado	12/5/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
1756	Perfil de afección clínico-imagenológica en la Orbitopatía de Graves.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MONTIEL, Martin	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5426	Síndrome de Guillain-Barré y Vacuna COVID-19: Estudio retrospectivo multicéntrico en Argentina	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	CASTIGLIONE, Juan Ignacio	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio

4830	Tallos cortos no cementados tipo 2B. Indicaciones y Resultados con 8 a 10 años de seguimiento.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LATORRE, Marcos Raul	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
5331	?Conocimiento, disponibilidad y utilización del monitoreo ambulatorio y del monitoreo domiciliario de presión arterial en la atención primaria en la Argentina?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BAROCHINER, Jessica	Aprobado	12/8/2021	Sin patrocinio
4515	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de VERU?111 en el tratamiento del Síndrome respiratorio agudo grave causado por Coronavirus 2 (SARS?CoV-2) en pacientes con alto riesgo de presentar el Síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	BERTETTI, Anselmo	Aprobado	11/8/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
4513	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de VERU?111 en el tratamiento del Síndrome respiratorio agudo grave causado por Coronavirus 2 (SARS?CoV-2) en pacientes con alto riesgo de presentar el Síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA)	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	GONZÁLEZ, Carlos Alberto	Aprobado	10/8/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
4514	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de VERU?111 en el tratamiento del Síndrome respiratorio agudo grave causado por Coronavirus 2 (SARS?CoV-2) en pacientes con alto riesgo de presentar el Síndrome de dificultad respiratoria aguda (SDRA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Sanatorio Sagrado Corazón	DOBARRO, Martin	Aprobado	10/6/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
4942	Protocolo 67896062PUH4005 Registro prospectivo multicéntrico de hipertensión portopulmonar: PROMETEO	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LITEWKA, Diego Fabian	Aprobado	11/8/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4947	Protocolo 67896062PUH4005 Registro prospectivo multicéntrico de hipertensión portopulmonar: PROMETEO	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	13/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4421	Protocolo 67896062PUH4005 Registro prospectivo multicéntrico de hipertensión portopulmonar: PROMETEO	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BLURO, Ignacio Martín	Aprobado	17/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5239	Beneficio marginal de Booster de PPD en el monitoreo de pacientes con artritis inflamatoria crónica que tienen indicación de inhibidores del TNF	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	SCHNEEBERGER, Emilce Edith	Aprobado	10/8/2021	Sin patrocinio
4569	ctDNA como biomarcador predictor de respuesta en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) avanzado tratados en primera línea con inmunoterapia sola o en combinación con quimioterapia (ETIC-Signatera-01)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ENRICO, Diego Hernan	Aprobado	10/8/2021	Sin patrocinio
5278	Evaluación de burnout, estrés y niveles de cortisol en cabello en personal de salud en el contexto de la pandemia por COVID-19: un estudio multicéntrico	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	OTERO, Patricia	Aprobado	10/8/2021	Sin patrocinio
5007	Evaluación de burnout, estrés y niveles de cortisol en cabello en personal de salud en el contexto de la pandemia por COVID-19: un estudio multicéntrico	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	GAGLIARDI, Juan	Aprobado	22/6/2021	Sin patrocinio
668	Prevalencia de Helicobacter Pylori en pacientes portadores de HIV en el Hospital Carlos G. Durand	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GIUDICE, Maria Florencia	Aprobado	10/8/2021	Sin patrocinio
5134	Auditoría simple al manejo de los Factores de Riesgo Cardiovascular: SURF II	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	CASTILLO COSTA, Yanina beatriz	Aprobado	9/8/2021	Sin patrocinio
5348	Durabilidad alejada de la cirugía reparadora de la válvula mitral de tipo degenerativa	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	ESPINOZA, Juan	Aprobado	9/8/2021	Sin patrocinio
5001	Infección Asintomática por COVID 19 en Ortopedia y Traumatología. Nuestra experiencia.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CASTORINA, Damian	Aprobado	9/8/2021	Sin patrocinio
4548	J1P-MC-KFAH: Estudio adaptativo de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de LY3471851 (NKTR 358) en pacientes con colitis ulcerosa moderada a severamente activa	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	LASA, Juan Sebastian	Aprobado	9/8/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

3176	J1P-MC-KFAH: Estudio adaptativo de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de LY3471851 (NKTR 358) en pacientes con colitis ulcerosa moderada a severamente activa	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	TRON, Emiliano Pablo	Aprobado	25/11/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3113	J1P-MC-KFAH: Estudio adaptativo de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de LY3471851 (NKTR 358) en pacientes con colitis ulcerosa moderada a severamente activa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	DORADO, Fernanda	Aprobado	5/11/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4872	JH-COR-003 - NOVATION-1: Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de Novaferon en aerosol + TE frente a placebo + TE en pacientes adultos hospitalizados con COVID-19 de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	VALENTINI, Ricardo	Aprobado	9/8/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4441	JH-COR-003 - NOVATION-1: Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de Novaferon en aerosol + TE frente a placebo + TE en pacientes adultos hospitalizados con COVID-19 de moderada a grave	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	2/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4453	JH-COR-003 - NOVATION-1: Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de Novaferon en aerosol + TE frente a placebo + TE en pacientes adultos hospitalizados con COVID-19 de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	22/4/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5366	Validación del un algoritmo con utilización de inteligencia artificial en dolor torácico	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	9/8/2021	Sin patrocinio
5106	Características Reflejas de la Epilepsia Mioclónica Juvenil	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Neurociencias Fundación Favaloro	CAMPANILLE, Verónica	Aprobado	7/8/2021	Sin patrocinio
6213	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III de Durvalumab en neoadyuvancia-adyuvancia y quimioterapia FLOT seguida de Durvalumab en adyuvancia en pacientes con cáncer resecable, gástrico y de unión gastroesofágica (GC/GEJC) - MATTERHORN	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BELLA QUERO, Luciana	Aprobado	14/1/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4541	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III de Durvalumab en neoadyuvancia-adyuvancia y quimioterapia FLOT seguida de Durvalumab en adyuvancia en pacientes con cáncer resecable, gástrico y de unión gastroesofágica (GC/GEJC) - MATTERHORN	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	7/8/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4364	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III de Durvalumab en neoadyuvancia-adyuvancia y quimioterapia FLOT seguida de Durvalumab en adyuvancia en pacientes con cáncer resecable, gástrico y de unión gastroesofágica (GC/GEJC) - MATTERHORN	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	28/6/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4035	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III de Durvalumab en neoadyuvancia-adyuvancia y quimioterapia FLOT seguida de Durvalumab en adyuvancia en pacientes con cáncer resecable, gástrico y de unión gastroesofágica (GC/GEJC) - MATTERHORN	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GRASSELLI, Julieta	Aprobado	31/5/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2982	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III de Durvalumab en neoadyuvancia-adyuvancia y quimioterapia FLOT seguida de Durvalumab en adyuvancia en pacientes con cáncer resecable, gástrico y de unión gastroesofágica (GC/GEJC) - MATTERHORN	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	2/10/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4974	"Prevalencia de aspergilosis pulmonar asociada a COVID-19 en pacientes críticos"	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	MONTALDO, Fabiana Andrea	Aprobado	6/8/2021	Sin patrocinio
5264	Abordaje anterior directo versus posterolateral en artroplastia total de cadera: resultados funcionales. Ensayo clínico pragmático no aleatorizado.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CANALE, Delfina	Aprobado	6/8/2021	Sin patrocinio

9152	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DE STEFANO, Gaston	Aprobado	13/2/2023	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4057	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	CEI Saavedra	Consultorios Medicos Dr. Doreski	FANDIÑO, Daniel Alberto	Aprobado	6/8/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4067	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RIVERA, Mariana Natalia	Aprobado	24/5/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4059	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	SAENZ, Gonzalo	Aprobado	10/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

4066	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	10/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3503	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	18/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3862	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	IDIM	DEL OLMO, Ricardo	Aprobado	18/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3863	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	MALAMUD, Patricia Nora	Aprobado	18/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

3864	Un estudio de fase III de 52 semanas de duración, multinacional, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego y dos grupos en paralelo para comparar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación triple en dosis fijas de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol y bromuro de glicopirronio (CHF 5993) frente a la combinación de dosis fijas dobles de dipropionato de beclometasona más fumarato de formoterol (CHF 1535) administradas mediante pMDI (del inglés pressurized metered dose inhaler, inhalador presurizado de dosis medida) a sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	18/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
5273	Estudio a nivel molecular del impacto genómico y epigenómico del receptor sobre el hígado trasplantado.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GONDOLESI, Gabriel	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
5326	Evaluación de la eficacia clínica y la seguridad de perindopril 10 mg/indapamida 2,5 mg/amlodipina 5 o 10 mg/bisoprolol 5 mg en combinación en un único comprimido luego de 8 semanas de tratamiento versus la combinación libre de perindopril 10 mg, indapamida 2,5 mg y amlodipina 5 o 10 mg en pacientes con hipertensión esencial no controlada. Estudio internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 16 semanas	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	5/8/2021	SERVIER ARGENTINA S.A. - 33537025269
5381	IMPACTO DE LA CÁNULA NASAL DE ALTO FLUJO SOBRE EL INGRESO A UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS EN PACIENTES CON INFECCIÓN RESPIRATORIA BAJA EN SALA PEDIÁTRICA DE UN HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "José M. Penna"	LARREGAIN, Maria Milagros	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
5284	Incidencia de lesiones quirúrgicas de la vía biliar durante colecistectomía laparoscópica con colangiografía intraoperatoria y visión crítica de seguridad sistemáticas.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	QUESADA, Bernabé Matías	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4925	Muñeca Reumática: Corrección del desvío radial comparando tenoplastia de Extensor Carpi Ulnaris aislada versus transferencia asociada de Extensor Carpi Radialis Longus	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WEISMAN, Guido	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4550	Optimización del manejo antenatal de mujeres con amenaza de parto pretérmino mediante modelos de predicción: estudio clínico randomizado multicéntrico abierto (OPTIM-PTL)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	OTAÑO, Lucas	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4689	Pronóstico de dengue mediante estrategias de metabólica por espectrometría de masas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Centro de Investigaciones en Bionanociencias (CIBION) - CONICET	ARRIGO, DIEGO	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4905	Traducción, adaptación transcultural y validación del cuestionario VitiQol al español: instrumento para medición de calidad de vida en vitiligo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZIMMAN, Sabina	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4687	¿Puede la RMN diferenciar pacientes con psoriasis de pacientes con artritis psoriásica y compromiso de entesis periféricas?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIN, Josefina	Aprobado	5/8/2021	Sin patrocinio
4566	Aculturación y seguridad alimentaria en familias migrantes que asisten al CeSAC Nº 11 en CABA	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	CeSAC n°11	ALVAREZ, Florencia Yanet	Aprobado	4/8/2021	Sin patrocinio
5035	CA209-67T. Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado, de no inferioridad de la formulación de nivolumab subcutáneo en comparación con nivolumab intravenoso en participantes con carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	4/8/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896

4040	CA209-67T. Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado, de no inferioridad de la formulación de nivolumab subcutáneo en comparación con nivolumab intravenoso en participantes con carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CHACON, Matías Rodrigo	Aprobado	25/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4778	Dime qué sabes de IVE Conocimiento de los trabajadores de un hospital público y un centro de salud de CABA sobre la ley nacional no 27.610 de interrupción voluntaria del embarazo (IVE)	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	ROSSI, Sofia	Aprobado	4/8/2021	Sin patrocinio
5052	Estudio de cohorte retrospectivo y prospectivo para evaluar compromiso cardíaco en pacientes recuperados de COVID-19 a partir del Registro de Evaluación Cardiológica Sistematizada de los pacientes post-COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	RUIZ, Graciela Aurora	Aprobado	4/8/2021	Sin patrocinio
5281	Estudio de Vida Real sobre el Uso de Naltrexona-Bupropión en el Tratamiento Farmacológico del Sobrepeso y la Obesidad	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Consultorio Dr. Erlj	ERLIJ, Leonardo Diego	Aprobado	4/8/2021	CLINSOL SRL - 30709689270
3581	Estudio de Vida Real sobre el Uso de Naltrexona-Bupropión en el Tratamiento Farmacológico del Sobrepeso y la Obesidad	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	consultorio privado	HOUSSAY, Solange Leda	Aprobado	4/1/2021	CLINSOL SRL - 30709689270
3586	Estudio de Vida Real sobre el Uso de Naltrexona-Bupropión en el Tratamiento Farmacológico del Sobrepeso y la Obesidad	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Consulorio particular de Nutrición	ARANGUREN, Florencia	Aprobado	4/1/2021	CLINSOL SRL - 30709689270
3590	Estudio de Vida Real sobre el Uso de Naltrexona-Bupropión en el Tratamiento Farmacológico del Sobrepeso y la Obesidad	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Centro Médico Dra. Katz	ANGER, Vanesa	Aprobado	4/1/2021	CLINSOL SRL - 30709689270
3707	Estudio de Vida Real sobre el Uso de Naltrexona-Bupropión en el Tratamiento Farmacológico del Sobrepeso y la Obesidad	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	consultorio privado	SPADAFORA, Romulo	Aprobado	4/1/2021	CLINSOL SRL - 30709689270
5228	Percepciones de la comunidad sobre la edición genética en humanos. Un estudio exploratorio en Argentina	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	CEDES	PALMERO, Ana	Aprobado	4/8/2021	Sin patrocinio
4988	Salud mental y vulnerabilidad social. El caso de las mujeres que viven en la calle	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	CeSAC n° 15	ROUSSEAU, Andres	Aprobado	4/8/2021	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
4298	Incidencia , características y resultados de los pacientes con traqueostomía : estudio descriptivo	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	MATTEI, Romina Belen	Aprobado	3/8/2021	Sin patrocinio
4955	Repercusión familiar de pacientes con Artritis Reumatoidea	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	YUJRA VENTURA, Pamela Sabrina	Aprobado	3/8/2021	Sin patrocinio
4149	MATERNIDAD NO DESEADA EN TIEMPOS DE PANDEMIA	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	PEREZ DIAZ, Maria Jimena	Aprobado	2/8/2021	Sin patrocinio
3641	20140106_Estudio fase 1b/2 de carfilzomib en Combinación con Quimioterapia de Inducción en Niños con Leucemia Linfoblástica Aguda con recaída o Refractaria	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FERNANDEZ BARBIERI, Maria Angelica	Aprobado	30/7/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
3628	20140106_Estudio fase 1b/2 de carfilzomib en Combinación con Quimioterapia de Inducción en Niños con Leucemia Linfoblástica Aguda con recaída o Refractaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAKIYA, Monica	Aprobado	24/6/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
5265	DECLINACIÓN FUNCIONAL Y PERSISTENCIA DE SÍNTOMAS EN PACIENTES ADULTOS MAYORES QUE SOBREVIVIERON A LA INTERNACIÓN POR COVID-19: un estudio de cohorte.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	IZAGUIRRE GERMAIN, María Pia	Aprobado	29/7/2021	Sin patrocinio
5345	Estrés percibido y niveles de cortisol salival en médicos residentes de un hospital pediátrico durante la pandemia por SARS-CoV2	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LABANCA, Vanesa Denise	Aprobado	29/7/2021	Sin patrocinio
5358	Estudio aleatorizado de fase II para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de esquemas heterólogos de vacunas contra el virus SARS-COV2 (rAd26-rAd5, rAd26-rAd26, rAd26-ChAdOx1 y rAd26-ARNm-1273)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Ministerio de Salud de la CABA	FERRANTE, Daniel Carlos	Aprobado	29/7/2021	Sin patrocinio

4983	IM011055 Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, Fase 3, para evaluar la eficacia y la seguridad de deucravacitinib en participantes con artritis psoriásica activa (PsA) que no fueron tratados antes con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad de tipo biológico o que recibieron tratamiento previo con un inhibidor de TNF?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion	MYSLER, Eduardo	Aprobado	29/7/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
4869	Impacto de la pandemia por COVID 19 en consulta de urgencia neurológica, en institución con guardia activa de neurología. Estudio transversal retrospectivo.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	LAGE RUIZ, Gonzalo Martín	Aprobado	29/7/2021	Sin patrocinio
5355	Impacto de la pandemia por SARS-CoV2 en el índice de masa corporal de niños asistidos en efectores públicos dependientes del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SANLUIS FENELLI, GABRIELA ALEJANDRA	Aprobado	29/7/2021	Sin patrocinio
3821	Efectos de la Reactivación de Reglas sobre los errores de captura	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	ROCA, María	Aprobado	28/7/2021	Sin patrocinio
4755	Eficacia de la vacunación para SARS-CoV-2 en pacientes trasplantados intratorácicos	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GIORDANINO, Elian Facundo	Aprobado	28/7/2021	Sin patrocinio
4833	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	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	28/7/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
5073	Evaluación de variantes anatómicas nasosinusales mediante estudios tomográficos.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	GILPIN, Alan	Aprobado	28/7/2021	Sin patrocinio
5361	FH-62 Proyecto Encuesta Nacional ESI 15 Años	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	LUPI, Constanza	Aprobado	28/7/2021	Sin patrocinio
4834	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?	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	28/7/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
4832	?RPC01-3201: Estudio de inducción Nro 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?	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	28/7/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
5289	Acceso a las Tecnologías de la Información y Comunicación de cuidadores de pacientes de 0 a 12 años. Diseño y validación de un cuestionario.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SBRUZZI, Agustina del Rosario	Aprobado	27/7/2021	Sin patrocinio
3927	CBYL719H12301:EPIK-B3: ?Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con nab-paclitaxel en participantes con cáncer de mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3-fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA?	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	PERAZZO, Florencia	Aprobado	26/7/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3928	CBYL719H12301:EPIK-B3: ?Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con nab-paclitaxel en participantes con cáncer de mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3-fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NADAL, Jorge Carlos	Aprobado	25/6/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

3926	CBYL719H12301:EPIK-B3: ?Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con nab-paclitaxel en participantes con cáncer de mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3-fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1931	CBYL719H12301:EPIK-B3: ?Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con nab-paclitaxel en participantes con cáncer de mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3-fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	20/8/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3953	MK-7902-015 Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) más lenvatinib (E7080/MK-7902) más quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con adenocarcinoma gástrico/de la unión gastroesofágica, avanzado/metastásico, negativo para HER2 (LEAP-015)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	26/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3364	MK-7902-015 Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) más lenvatinib (E7080/MK-7902) más quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con adenocarcinoma gástrico/de la unión gastroesofágica, avanzado/metastásico, negativo para HER2 (LEAP-015)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CASTILLO, JAVIER OMAR	Aprobado	3/5/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3181	MK-7902-015 Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) más lenvatinib (E7080/MK-7902) más quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con adenocarcinoma gástrico/de la unión gastroesofágica, avanzado/metastásico, negativo para HER2 (LEAP-015)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR , Juan Manuel Ramon	Aprobado	24/11/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
5287	Percepción de las y los adolescentes en seguimiento por sobrepeso y obesidad respecto a las intervenciones y la empatía del equipo de salud y las vivencias subjetivas en relación a su peso en un hospital de pediatría de CABA	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RETAMAR, Ailin	Aprobado	26/7/2021	Sin patrocinio
5303	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.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	23/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5255	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.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	19/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
5153	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.	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	BAÑOS, Andrea Rosana	Aprobado	16/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

5099	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.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	1/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4612	Competencias disciplinares de la psicopedagogía en juego en las comisiones interdisciplinarias del primer nivel de atención que se constituyeron a partir del ASPO por COVID-19 en el CeSAC N° 10 según el equipo de salud interviniente.	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "José M. Penna"	PAJARÍÑO, Cynthia Elizabeth	Aprobado	23/7/2021	Sin patrocinio
4934	ESTRATEGIAS IMPLEMENTADAS POR NUTRICIONISTAS EN EL PRIMER NIVEL DE ATENCIÓN DURANTE EL AISLAMIENTO SOCIAL PREVENTIVO Y OBLIGATORIO	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	NUÑEZ, Ana Laura	Aprobado	23/7/2021	Sin patrocinio
4972	Estudio exploratorio para evaluación de la prevalencia de episodios de hipoglucemia asintomática y/o nocturna, con el uso del Monitoreo continuo glucémico Flash durante la internación en pacientes con Diabetes.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ROVIRA, María Gabriela	Aprobado	23/7/2021	Sin patrocinio
5198	Factores asociados a la vacunación en niños menores de 2 años atendidos en dos centros pediátricos de la Ciudad de Buenos Aires, durante la pandemia de COVID-19	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ROGERS, Viviana Carola	Aprobado	23/7/2021	Sin patrocinio
5091	Factores asociados a la vacunación en niños menores de 2 años atendidos en dos centros pediátricos de la Ciudad de Buenos Aires, durante la pandemia de COVID-19	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	DEL PINO, Mariela	Aprobado	2/7/2021	Sin patrocinio
4911	Parámetros nutricionales y actividades de la vida diaria luego de cursar internación por COVID-19.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	MEDINA, Lucia	Aprobado	23/7/2021	Sin patrocinio
3520	BO42162 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON PRINCIPIO ACTIVO, QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE CROVALIMAB EN COMPARACIÓN CON ECULIZUMAB EN PACIENTES ADULTOS Y ADOLESCENTES CON HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA (HPN) QUE NO HAYAN SIDO TRATADOS PREVIAMENTE CON INHIBIDORES DEL COMPLEMENTO	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NUCIFORA, Elsa	Rechazado	22/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3521	BO42162 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON PRINCIPIO ACTIVO, QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE CROVALIMAB EN COMPARACIÓN CON ECULIZUMAB EN PACIENTES ADULTOS Y ADOLESCENTES CON HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA (HPN) QUE NO HAYAN SIDO TRATADOS PREVIAMENTE CON INHIBIDORES DEL COMPLEMENTO	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	3/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3668	BO42162 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON PRINCIPIO ACTIVO, QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE CROVALIMAB EN COMPARACIÓN CON ECULIZUMAB EN PACIENTES ADULTOS Y ADOLESCENTES CON HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA (HPN) QUE NO HAYAN SIDO TRATADOS PREVIAMENTE CON INHIBIDORES DEL COMPLEMENTO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Investigaciones Hematológicas (IIHEMA)	ENGELBERGER, María Inés	Aprobado	4/2/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

3555	BO42162 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON PRINCIPIO ACTIVO, QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE CROVALIMAB EN COMPARACIÓN CON ECULIZUMAB EN PACIENTES ADULTOS Y ADOLESCENTES CON HEMOGLOBINURIA PAROXÍSTICA NOCTURNA (HPN) QUE NO HAYAN SIDO TRATADOS PRIORITARIAMENTE CON INHIBIDORES DEL COMPLEMENTO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	BRODSKY, Andres	Aprobado	3/12/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5068	CARACTERÍSTICAS DE UNA POBLACIÓN INFECTADA POR COVID-19 ASISTIDA POR UN EQUIPO DE MEDICINA PALIATIVA EN UN HOSPITAL UNIVERSITARIO DE ARGENTINA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HERRERA, Víctor Francisco	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
4512	Células multipotentes en L-PRF obtenido en el HIBA: Caracterización y relevancia para la medicina regenerativa	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ RAFFO, Gabriela Mabel	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
4772	Diabetes secundaria a fibrosis quística	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREIRA, Tatiana Giselle	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
4887	Estudio multicéntrico para evaluar el uso de ceftazidima avibactam en el tratamiento de infecciones por ERC en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE CRISTOFANO, Analía	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
5244	Estudio piloto para evaluar la seguridad y la efectividad del sistema CereVasc? eShunt? en el tratamiento de la hidrocefalia de presión normal	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica La Sagrada Familia	LYLYK, Pedro	Aprobado	22/7/2021	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
4196	Evaluación de los recursos disponibles para la atención del trauma pediátrico en Latinoamérica	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GATTARI, Alejandro Hernan	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
4063	MK 6024-001 Estudio de fase 2a, aleatorizado, controlado con comparador activo y de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutada (MK-6024) en personas con esteatosis hepática no alcohólica	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	CORONEL, Maria Jimena	Aprobado	22/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4064	MK 6024-001 Estudio de fase 2a, aleatorizado, controlado con comparador activo y de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutada (MK-6024) en personas con esteatosis hepática no alcohólica	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	7/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4060	MK 6024-001 Estudio de fase 2a, aleatorizado, controlado con comparador activo y de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutada (MK-6024) en personas con esteatosis hepática no alcohólica	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	1/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4061	MK 6024-001 Estudio de fase 2a, aleatorizado, controlado con comparador activo y de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutada (MK-6024) en personas con esteatosis hepática no alcohólica	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	18/6/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4062	MK 6024-001 Estudio de fase 2a, aleatorizado, controlado con comparador activo y de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de efinopegdutada (MK-6024) en personas con esteatosis hepática no alcohólica	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	BRUZONE, Santiago	Aprobado	15/6/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4923	Percepciones de usuarios (médicos y pacientes) sobre la implementación de un Cuestionario Asistencial en la demanda espontánea virtual del Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DANIEL ALEJANDRO, Rizzato Ledo	Aprobado	22/7/2021	Sin patrocinio
4694	Protocolo M20-247 Estudio de Fase 1b de ABBV-744 Solo o en Combinación con Ruxolitinib o Navitoclax en Sujetos con Mielofibrosis.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENDEK DEL PRETE, Georgina Emilia	Aprobado	22/7/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
5263	Estudio aleatorizado para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de esquemas heterólogos de vacunas contra el virus SARS-CoV-2 (rAd26-rAd5, ChAdOx1 nCoV-19 y BBIBP-CorV) en personas mayores de 65 años residentes en la CABA.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	21/7/2021	Sin patrocinio
3532	Estudio sobre el efecto de la actividad física en la separación de patrones en humanos	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	WEISSTAUB, Noelia	Aprobado	21/7/2021	CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACION CIENTIFICAS Y TECNICAS - 30546660385

4292	Fin de vida en pacientes de Unidades de Cuidados Intensivos Neonatales de Argentina. Estudio prospectivo multicéntrico	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	VAHINGER, Mara	Aprobado	21/7/2021	Sin patrocinio
3854	Fin de vida en pacientes de Unidades de Cuidados Intensivos Neonatales de Argentina. Estudio prospectivo multicéntrico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIANI, Gonzalo Luis	Aprobado	21/1/2021	Sin patrocinio
5185	REBIOLUP: Re biopsia renal por protocolo en pacientes con nefritis lúpica	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	21/7/2021	Sin patrocinio
3979	Resultados obstétricos y neonatales de mujeres de 40 años o más durante los últimos 10 años en el Hospital Materno Infantil Ramón Sardá.	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	VEIGA , María Angélica	Aprobado	21/7/2021	Sin patrocinio
4803	?Percepciones y prácticas acerca de la estimulación del lenguaje que refieren los cuidadores de niños y niñas con trastorno del lenguaje que asisten a tratamiento psicopedagógico en el Área Programática del Hospital General de Agudos Dr. J.M Ramos Mejía. Hacia una mejor intervención.?	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	DRAULT BOEDO, Maria Guadalupe	Aprobado	21/7/2021	Sin patrocinio
4565	Confiabilidad de la evaluación del esfuerzo respiratorio en pacientes en asistencia respiratoria mecánica en etapa de soporte parcial. Protocolo de estudio	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	COVELLO, Maria Giuliana	Aprobado	20/7/2021	Sin patrocinio
4646	Evaluación de la funcionalidad, fuerza muscular, equilibrio y calidad de vida en sujetos que requirieron Ventilación Mecánica Invasiva por COVID-19 en un hospital público de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	LAURENS, María Lourdes	Aprobado	20/7/2021	Sin patrocinio
4382	Incertidumbre y Burnout en medicos residentes del Hospital General de niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CITTANTI, Julieta	Aprobado	20/7/2021	Sin patrocinio
4966	Traducción y validación al castellano de la escala de fragilidad Clínica Frailty Scale	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MATARRESE, Agustin	Aprobado	20/7/2021	Sin patrocinio
3909	Cierre de heridas en trauma ortopédico utilizando Stratafix+Prineo	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	RIO, Marcelo	Rechazado	19/7/2021	JOHNSON & JOHNSON S.A - 30598498500
5231	Estudio aleatorizado de fase 2b para evaluar los resultados clínicos de sargramostim por vía inhalatoria en pacientes de alto riesgo con COVID-19 leve-moderado	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	19/7/2021	LATINABA S.R.L - 30710818963
4968	J2X-MC-PYAH - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase II, para evaluar la eficacia y seguridad de la administración de anticuerpos monoclonales como monoterapia y como terapia combinada en participantes con enfermedad COVID-19 leve a moderada (BLAZE-4)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	SCUBLINSKY, Dario	Rechazado	19/7/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4894	J2X-MC-PYAH - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase II, para evaluar la eficacia y seguridad de la administración de anticuerpos monoclonales como monoterapia y como terapia combinada en participantes con enfermedad COVID-19 leve a moderada (BLAZE-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Sanatorio de la Trinidad Mitre	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	14/6/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4932	J2X-MC-PYAH - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase II, para evaluar la eficacia y seguridad de la administración de anticuerpos monoclonales como monoterapia y como terapia combinada en participantes con enfermedad COVID-19 leve a moderada (BLAZE-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Sanatorio Sagrado Corazón	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	14/6/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5189	Persistencia de anticuerpos en niños que presentaron infección por SARS-CoV-2 y detección de enfermedad asintomática en convivientes (un año de seguimiento)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TINEO, María Soledad	Aprobado	19/7/2021	Sin patrocinio
4362	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de rango de dosis, de AZD5718 en participantes con enfermedad renal proteinúrica crónica.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI , Hernan Marcelo	Aprobado	16/7/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

4616	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de efgartigimod (ARGX-113) PH20 subcutáneo en pacientes adultos con trombocitopenia inmune primaria	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	FERRO, Hugo Hector	Aprobado	16/7/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6735	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, con grupo paralelo, para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad y el perfil de resistencia de GSK3640254 combinado con dolutegravir en comparación con dolutegravir y lamivudina en adultos infectados con VIH-1, sin tratamiento previo	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ZALA, Carlos	Aprobado	30/3/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6749	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, con grupo paralelo, para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad y el perfil de resistencia de GSK3640254 combinado con dolutegravir en comparación con dolutegravir y lamivudina en adultos infectados con VIH-1, sin tratamiento previo	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	NúÑEZ, Sebastián Ariel	Aprobado	23/3/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4826	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, con grupo paralelo, para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad y el perfil de resistencia de GSK3640254 combinado con dolutegravir en comparación con dolutegravir y lamivudina en adultos infectados con VIH-1, sin tratamiento previo	Comité de Bioética en Investigación Clínica - IDEAA	Fundación IDEAA	CORDOVA, Ezequiel Carlos	Aprobado	16/7/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4825	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, con grupo paralelo, para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad y el perfil de resistencia de GSK3640254 combinado con dolutegravir en comparación con dolutegravir y lamivudina en adultos infectados con VIH-1, sin tratamiento previo	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	14/7/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4823	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, con grupo paralelo, para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad y el perfil de resistencia de GSK3640254 combinado con dolutegravir en comparación con dolutegravir y lamivudina en adultos infectados con VIH-1, sin tratamiento previo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	1/7/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5086	PARÁMETROS CLÍNICOS ASOCIADOS A PATRONES ECOGRÁFICOS COMPATIBLES CON NEUMONÍA - DESARROLLO DE UN SCORE CLÍNICO SIMPLE PARA EL USO RACIONAL DE ECOGRAFÍA PULMONAR EN LA EVALUACIÓN AMBULATORIA DE PACIENTES CON COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	TOMAINO, María Victoria	Aprobado	16/7/2021	Sin patrocinio
5102	Pensar la post-pandemia: Itinerarios terapéuticos en el síndrome post Covid-19.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	TEVELES, Daniela	Aprobado	16/7/2021	Sin patrocinio
5219	Respuesta inmunológica frente a las vacunas contra COVID-19 en pacientes con esclerosis múltiple en Argentina.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	YSRRAELIT, Maria Celica	Aprobado	16/7/2021	Sin patrocinio
5022	ADHERENCIA A P.T.O.G. POSPARTO EN MUJERES CON DIAGNÓSTICO DE DIABETES GESTACIONAL, DESARROLLO DE ALTERACIONES EN EL METABOLISMO GLUCÍDICO A LARGO PLAZO Y FACTORES ASOCIADOS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEGRAVE, ALDANA MARIA	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5158	ANÁLISIS DESDE UNA PERSPECTIVA DE GÉNERO DEL ACCESO Y ADHERENCIA AL TRATAMIENTO POR CONSUMO PROBLEMÁTICO DE SUSTANCIAS DE MUJERES CIS EN UN HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DE CABA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	DINES, Micaela	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
4876	ESTUDIO RETROSPECTIVO de REVISIÓN DE HISTORIAS CLINICAS PARA EVALUAR LA PRESENCIA DE DIABETES MELLITUS EN PACIENTES CON CANCER DE PÁNCREAS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GROSEMBACHER, Luis Adolfo	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio

5113	Farmacocinética de la penicilina G benzatínica y procaína en pacientes en edad pediátrica con sífilis.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	MOSCATELLI, Guillermo	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5245	Impacto de la Pandemia por el Coronavirus (COVID19) en la calidad de vida de pacientes con esclerosis múltiple	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	COHEN, Leila	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5220	Personal de salud inmunizado con diagnóstico de COVID-19: persistencia en el tiempo de ARN viral detectable, viabilidad y transmisibilidad en el contexto de la circulación de nuevas variantes	Hospital de Rehabilitación Respiratoria María Ferrer	Hospital de Rehabilitación Respiratoria María Ferrer	DEL OLMO, Ricardo	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5162	Personal de salud inmunizado con diagnóstico de COVID-19: persistencia en el tiempo de ARN viral detectable, viabilidad y transmisibilidad en el contexto de la circulación de nuevas variantes	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	THEAUX, Clara	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
5163	Personal de salud inmunizado con diagnóstico de COVID-19: persistencia en el tiempo de ARN viral detectable, viabilidad y transmisibilidad en el contexto de la circulación de nuevas variantes	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BOKSER, Vivian Susana	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
4873	Proceso de modificación alimentaria en pacientes adultos oncológicos atendidos en un hospital público	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	NARETTO, Daiana Ornella	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5030	RESULTADOS DEL TRATAMIENTO DEL PROLAPSO ANTERIOR Y APICAL CON MALLA DE BAJA DENSIDAD: 1 AÑO DE SEGUIMIENTO.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTINEZ PERALTA, MARIANA	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
5109	Secuelas reproductivas en pacientes recuperados de COVID-19: efectos del SARS-COV2 sobre la fertilidad femenina y masculina.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	ABRAMOVICH, Dalhia	Aprobado	15/7/2021	FONCYT -
4784	Tratamiento de Hallux Valgus Severo de forma percutánea con osteotomía de bosch	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CARDONE, GUILLERMO	Aprobado	15/7/2021	Sin patrocinio
4168	20289-NAVIGATE: Un estudio Basket de Fase 2, del inhibidor del TRK, larotrectinib, por vía oral, en sujetos con tumores positivos a la fusión del gen NTRK	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CERMIGNANI, Luciano	Aprobado	14/7/2021	BAYER S.A. - 30503811061
4259	20289-NAVIGATE: Un estudio Basket de Fase 2, del inhibidor del TRK, larotrectinib, por vía oral, en sujetos con tumores positivos a la fusión del gen NTRK	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	14/6/2021	BAYER S.A. - 30503811061
3726	20289-NAVIGATE: Un estudio Basket de Fase 2, del inhibidor del TRK, larotrectinib, por vía oral, en sujetos con tumores positivos a la fusión del gen NTRK	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	22/4/2021	BAYER S.A. - 30503811061
4322	20289-NAVIGATE: Un estudio Basket de Fase 2, del inhibidor del TRK, larotrectinib, por vía oral, en sujetos con tumores positivos a la fusión del gen NTRK	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	22/4/2021	BAYER S.A. - 30503811061
3010	20289-NAVIGATE: Un estudio Basket de Fase 2, del inhibidor del TRK, larotrectinib, por vía oral, en sujetos con tumores positivos a la fusión del gen NTRK	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	30/11/2020	BAYER S.A. - 30503811061
5127	Estudio piloto aleatorizado abierto paralelo sobre el efecto de la utilización de maniobras de presión positiva no oscilante sobre la vía respiratoria comparado con el manejo habitual de los pacientes con infección por SARS COV 2 y requerimiento de Oxígeno en la presión arterial de oxígeno y las secuelas pulmonares	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	TOIBARO, Javier	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
5224	Evaluación y abordaje interdisciplinario de secuelas de Salud Mental tras el curso crítico de la enfermedad por COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	DE SARASQUETA, Melisa	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
4995	IMPACTO DE LA INFECCIÓN POR COVID-19 EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	ARREJORIA, Rocio Mercedes	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
5129	SINDROME POST COVID EN PACIENTES CON PATOLOGIA NEUROLOGICA AUTOINMUNE BAJO TRATAMIENTO INMUNOSUPRESOR	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	FINKELSTEYN, ANA MARIEL	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio

5126	Uso de la herramienta C19-YRS, para evaluar secuelas en pacientes Post Covid, del Hospital General de Agudos Carlos Durand de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires. ?Encuesta de Rehabilitación COVID 19?	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	BORLENGHI , Emilio Gabriel	Aprobado	14/7/2021	Sin patrocinio
5131	Incidencia, determinantes y consecuencias de COVID prolongado en niños, niñas y adolescentes de 5 a 18 años en un Hospital General de Agudos de la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	FERNÁNDEZ, Gabriela	Aprobado	13/7/2021	Sin patrocinio
3810	APD334-202 - Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de etrasimod oral como terapia de inducción y de mantenimiento para la enfermedad de Crohn activa de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	LASA, Juan Sebastian	Aprobado	12/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
2841	APD334-202 - Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de etrasimod oral como terapia de inducción y de mantenimiento para la enfermedad de Crohn activa de moderada a grave	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	9/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5150	Características clínicas, demográficas y evolución de los pacientes con COVID-19 y Esclerosis Múltiple.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	PITA, Cecilia	Aprobado	12/7/2021	Sin patrocinio
4822	Evidencia en el mundo real del uso de consolidación con Brentuximab Vedotin en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico recaído/refractario que recibam quimioterapia de rescate y trasplante autólogo de células madre (ASCT)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MAHUAD, Carolina Valeria	Aprobado	10/7/2021	Sin patrocinio
4954	MK-3475-B10 Estudio clínico de fase 4, de etiqueta abierta, de una sola rama de pembrolizumab (Mk-3475) para evaluar la eficacia y seguridad de Mk-3475 más carboplatino y paclitaxel como tratamiento de primera línea para carcinoma de células escamosas recurrente/metastásico de cabeza y cuello.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	10/7/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
2166	MK-3475-B10 Estudio clínico de fase 4, de etiqueta abierta, de una sola rama de pembrolizumab (Mk-3475) para evaluar la eficacia y seguridad de Mk-3475 más carboplatino y paclitaxel como tratamiento de primera línea para carcinoma de células escamosas recurrente/metastásico de cabeza y cuello.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FALCO, Agustin Horacio	Aprobado	13/10/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
1927	MK-3475-B10 Estudio clínico de fase 4, de etiqueta abierta, de una sola rama de pembrolizumab (Mk-3475) para evaluar la eficacia y seguridad de Mk-3475 más carboplatino y paclitaxel como tratamiento de primera línea para carcinoma de células escamosas recurrente/metastásico de cabeza y cuello.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	24/7/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4656	"Diseño y validación de una herramienta para evaluar calidad de registros de la historia clínica" "	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GOMEL, Laura sabrina	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
4888	CARACTERIZACIÓN DE LOS HALLAZGOS CRÍTICOS EN TOMOGRAFÍA DEL HOSPITAL ITALIANO DE BUENOS AIRES	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MONGUI MOYA, DIEGO ANDRES	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
4584	Concordancia en la detección de mutaciones de KRAS en cáncer de pulmón utilizando métodos de secuenciación de nueva generación y PCR en tiempo real (Idylla KRAS mutation test), y factibilidad de estudio molecular de KRAS por tejido y plasma (KRAS-GAOT001)Concordancia en la detección de mutaciones de KRAS en cáncer de pulmón utilizando métodos de secuenciación de nueva generación y PCR en tiempo real (Idylla KRAS mutation test), y factibilidad de estudio molecular de KRAS por tejido y plasma (KRAS-GAOT001)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASBUS, LUIS ROBERTO	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio

3392	Estudio de las bases moleculares de la sordera congénita en la población argentina mediante la identificación y análisis de variantes génicas	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	OLHA, Silvina Mabel	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
5090	Estudio posterior a la autorización para monitorear la eficacia, la efectividad y la seguridad de Lanadelumab (Takhzyro®) en pacientes de 12 o más años con angioedema hereditario (AEH) en Argentina	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	MEDEOS, Centro de Medicina Integral e Investigación Clínica	BOZZO, Raul Alberto	Aprobado	8/7/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
4839	Evaluación de la colangitis esclerosante primaria por resonancia magnética con contraste endovenoso y difusión más colangiografía: rol como marcador diagnóstico y pronóstico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LOPEZ GROVE, Roy	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
5047	Experiencia en la implementación del testeo con antígenos de detección rápida en la Unidad febril de Urgencia del Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	STACH, Patricia	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
4638	Incidencia de eventos adversos asociados a medicación detectados a través de la herramienta Global Trigger Tool en un hospital de alta complejidad	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MICUCCI, GIANNINA PAZ	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
5177	Insuficiencia hipofisaria congénita: diagnóstico, variabilidad fenotípica y seguimiento a largo plazo.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	BRASLAVSKY, Debora	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
5171	Protocolo de seguimiento neumonológico de pacientes con secuelas por neumonía por COVID-19 tras su hospitalización. Fibrosis pulmonar y su relación con factores de la hemostasia	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	DE LARRAÑAGA, Gabriela Fernanda	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
3069	Serie multicéntrica retrospectiva de pacientes con carcinoma urotelial del tracto urinario superior	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAYOL, Federico	Aprobado	8/7/2021	Sin patrocinio
4560	APNEA OBSTRUCTIVA DE SUEÑO EN ARTRITIS REUMATOIDEA: un estudio de corte transversal.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
4929	Comparación de la aceptabilidad entre la atención nutricional telefónica y presencial durante la internación en pacientes con COVID-19	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CALEGARI, María Lara	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
4818	Disfunción diastólica en pacientes con diabetes tipo 2 sin eventos vasculares previos y su relación con el control metabólico	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	SANABRIA, Hugo Daniel	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
4971	Disfunción diastólica en pacientes con diabetes tipo 2 sin eventos vasculares previos y su relación con el control metabólico	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	SANABRIA, Hugo Daniel	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4728	EF15804- Estudio pivotal, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, en grupos paralelos, de 52 semanas para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dupilumab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) moderada a severa con inflamación tipo 2	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	7/7/2021	SANOI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3871	Efectividad de la implementación de una estrategia de revinculación al cuidado de pacientes con hepatitis C que fueron perdidos de seguimiento	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	DESCALZI, Valeria	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
3774	Efectividad de la implementación de una estrategia de revinculación al cuidado de pacientes con hepatitis C que fueron perdidos de seguimiento	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	28/1/2021	Sin patrocinio
4967	Ensayo internacional multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo sobre la seguridad y la eficacia de la inmunoglobulina hiperinmune intravenosa anti coronavirus para el tratamiento de pacientes adultos ambulatorios en estadios tempranos de la COVID-19	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	7/7/2021	FUNDACIÓN IBIS PARA LA INVESTIGACIÓN DE HIV/SIDA - 30709572411
4527	Estudio epidemiológico de defectos congénitos de pared abdominal en la Argentina	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	BRONBERG, Ruben	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
4979	Posible Efecto Diabetogénico del Coronavirus CORODIAR (CORonavirus y DIAbetes en Argentina)	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	BRAGAGNOLO, JULIO CESAR	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio

4736	Posible Efecto Diabetogénico del Coronavirus CORODIAR (CORONAVIRUS Y DIABETES EN ARGENTINA)	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	DE DIOS, Alejandro	Aprobado	18/5/2021	Sin patrocinio
5092	Registro de Complicaciones clínicas toxicológicas en pacientes con infección por COVID-19 (TOXICOVID-19)	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CORTEZ, ANALIA	Aprobado	7/7/2021	Sin patrocinio
4989	ANÁLISIS COMPARATIVO DE LA RESPUESTA INMUNE EN PACIENTES TRASPLANTADOS RENALES RECUPERADOS DE COVID -19, TRASPLANTADOS RENALES SIN ANTECEDENTE DE COVID Y TRASPLANTADOS RENALES INMUNIZADOS CON DISTINTAS VACUNAS CONTRA COVID-19: CARACTERIZACIÓN DE PARÁMETROS CELULARES Y MOLECULARES ASOCIADOS A LA RESPUESTA T Y B?	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	SCHIAVELLI, Ruben	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
4945	Assessing Current Analgesia and Sedation Weaning Practices in Adult Critically Ill Patients	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	CUNTO, ELEONORA	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
5152	Impacto de la Telemedicina en el manejo de la Enfermedad Inflamatoria Intestinal en un centro de referencia	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	SAMBUELLI, Alicia	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
5088	Prevalencia de internaciones por causa social en Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LACQUANITI, Agustina	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
4402	¿Es posible el diagnóstico de Enfermedad Celíaca sin biopsia en adultos?	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	DI DONATO, María Belén	Aprobado	6/7/2021	Sin patrocinio
4902	Activación de pacientes en América Latina. Aplicación de la encuesta PAM-13 a pacientes con enfermedades crónicas de la región latinoamericana para medir el nivel de activación o empoderamiento.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	En forma remota, a través de una encuesta virtual.	EMILIA BEATRIZ, Arrighi	Aprobado	5/7/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4811	Análisis epidemiológico de los síntomas neurológicos en pacientes post-covid-19 en el contexto de la CABA	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	BARTOLONI, Leonardo Carlos	Aprobado	5/7/2021	Sin patrocinio
5143	Estudio aleatorizado de fase II para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de esquemas heterólogos de vacunas contra el virus SARS-COV2 (rAd26-rAd5, ChAdOx1 nCoV-19 y BBIBP-CorV)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Ministerio de Salud de la CABA	FERRANTE, Daniel Carlos	Aprobado	5/7/2021	Sin patrocinio
5112	Impacto de la pandemia SARS COV2 en la salud mental de los profesionales del Hospital General de Agudos Dr. Ignacio Pirovano	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	ARVUEZ, VALERIA SUSANA	Aprobado	5/7/2021	Sin patrocinio
5123	"Comparación entre Espirometría y Técnica de Oscilometría de impulso en pacientes con Fibrosis Quística"	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	RODRIGUEZ NOVOA, German Ezequiel	Aprobado	2/7/2021	Sin patrocinio
4385	ACT15378 - Estudio abierto de única rama que tiene como objetivo evaluar la actividad antitumoral, la seguridad y la farmacocinética de Isatuximab utilizado en combinación con quimioterapia en pacientes pediátricos desde los 28 días a menos de 18 años de edad con leucemia linfoblástica aguda B o T recurrente/resistente al tratamiento o leucemia mieloide aguda en la primera o segunda recaída	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	FREIGEIRO, Daniel Hector	Aprobado	1/7/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
1214	ACT15378 - Estudio abierto de única rama que tiene como objetivo evaluar la actividad antitumoral, la seguridad y la farmacocinética de Isatuximab utilizado en combinación con quimioterapia en pacientes pediátricos desde los 28 días a menos de 18 años de edad con leucemia linfoblástica aguda B o T recurrente/resistente al tratamiento o leucemia mieloide aguda en la primera o segunda recaída	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ELENA, Graciela Onelda	Aprobado	3/11/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

1463	ACT15378 - Estudio abierto de única rama que tiene como objetivo evaluar la actividad antitumoral, la seguridad y la farmacocinética de Isatuximab utilizado en combinación con quimioterapia en pacientes pediátricos desde los 28 días a menos de 18 años de edad con leucemia linfoblástica aguda B o T recurrente/resistente al tratamiento o leucemia mieloide aguda en la primera o segunda recaída	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAKIYA, Monica	Aprobado	2/7/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
1223	ACT15378 - Estudio abierto de única rama que tiene como objetivo evaluar la actividad antitumoral, la seguridad y la farmacocinética de Isatuximab utilizado en combinación con quimioterapia en pacientes pediátricos desde los 28 días a menos de 18 años de edad con leucemia linfoblástica aguda B o T recurrente/resistente al tratamiento o leucemia mieloide aguda en la primera o segunda recaída	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FERNANDEZ BARBIERI, Maria Angelica	Aprobado	28/6/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4239	Cuatro estrategias quirúrgicas mínimamente invasivas con preservación de la fertilidad para la resolución del embarazo ectópico de la cicatriz: descripción de las técnicas quirúrgicas y resultados perioperatorios.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CORTEZ, JUAN PABLO SEGUNDO	Aprobado	1/7/2021	Sin patrocinio
4918	El Tratamiento Local del Injerto con Vancomicina Disminuye la Tasa de Infección Postoperatoria en Cirugía de Reconstrucción del LCA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA MANSILLA, Ignacio	Aprobado	1/7/2021	Sin patrocinio
4165	NN9931-4553-ESSENCE: "Efecto de semaglutida en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	1/7/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4167	NN9931-4553-ESSENCE: "Efecto de semaglutida en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica"	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	28/5/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
3592	NN9931-4553-ESSENCE: "Efecto de semaglutida en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica"	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	5/3/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
3588	NN9931-4553-ESSENCE: "Efecto de semaglutida en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	9/12/2020	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4591	Revisión de cirugía de trabeculectomía con Mitomicina C en pacientes operados en el Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WOLFENSON, Karen	Aprobado	1/7/2021	Sin patrocinio
3754	Estudio de Fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de diseño adaptativo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de fostamatinib en pacientes con COVID-19	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	GONZÁLEZ, Carlos Alberto	Aprobado	29/6/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
3757	Estudio de Fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de diseño adaptativo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de fostamatinib en pacientes con COVID-19	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	BERTETTI, Anselmo	Aprobado	15/3/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
3755	Estudio de Fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de diseño adaptativo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de fostamatinib en pacientes con COVID-19	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	1/2/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
3852	Estudio de Fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de diseño adaptativo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de fostamatinib en pacientes con COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio Sagrado Corazón	DOBARRO, Martin	Aprobado	21/1/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
3756	Estudio de Fase 3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de diseño adaptativo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de fostamatinib en pacientes con COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	19/1/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743

4530	PREVALENCIA DE HIPERTROFIA DE MÚSCULOS PAPILARES EN LA ENFERMEDAD DE FABRY	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	CIANCIULLI, TOMÁS	Aprobado	29/6/2021	Sin patrocinio
5116	Resultados perinatales en mujeres que cursaron infección por SARS-CoV-2 durante el embarazo y seguimiento a 1 año de sus recién nacidos. Estudio observacional, analítico, de corte transversal.	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	ASSANDRO, Pablo Emanuel	Aprobado	29/6/2021	Sin patrocinio
4344	Utilidad de la videocolonoscopia realizada ante el hallazgo de engrosamiento parietal intestinal por tomografía multicorte	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MARCENO, Florencia Agustina	Aprobado	29/6/2021	Sin patrocinio
3608	EMPACT-MI: Ensayo de superioridad simplificado, multicéntrico, aleatorizado, con grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de la EMPAgliflozina durante la hospitalización por insuficiencia Cardíaca y en la mortalidad en pacientes con infarTo agudo de Miocardio	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	28/6/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3610	EMPACT-MI: Ensayo de superioridad simplificado, multicéntrico, aleatorizado, con grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de la EMPAgliflozina durante la hospitalización por insuficiencia Cardíaca y en la mortalidad en pacientes con infarTo agudo de Miocardio	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CESTARI, Horacio German	Aprobado	18/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3605	EMPACT-MI: Ensayo de superioridad simplificado, multicéntrico, aleatorizado, con grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de la EMPAgliflozina durante la hospitalización por insuficiencia Cardíaca y en la mortalidad en pacientes con infarTo agudo de Miocardio	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	DURONTO, ERNESTO ALFREDO	Aprobado	23/12/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3554	EMPACT-MI: Ensayo de superioridad simplificado, multicéntrico, aleatorizado, con grupos paralelos, doble ciego, controlado con placebo para evaluar el efecto de la EMPAgliflozina durante la hospitalización por insuficiencia Cardíaca y en la mortalidad en pacientes con infarTo agudo de Miocardio	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Sanatorio Trinidad Mitre	COHEN ARAZI, HERNAN	Aprobado	3/12/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4425	Encuesta DE PERCEPCIÓN, CONOCIMIENTO Y CONDUCTA DE PREVENCIÓN EN FACTORES DE RIESGO DE ENFERMEDADES CARDIOVASCULARES EN LA MUJER	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	AGUERO, ROBERTO NICOLAS	Aprobado	28/6/2021	Sin patrocinio
4294	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMETINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PLACEBO MÁS PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	CINAT, GABRIELA	Aprobado	11/3/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4301	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMETINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PLACEBO MÁS PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	PFLUGER, Yanina	Aprobado	28/6/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4637	Estudio prospectivo aleatorizado sobre el impacto del estrés ambiental en la expresión de marcadores de estrés y disfunción placentaria. Efecto de intervenciones no farmacológicas orientadas a disminuir los niveles de estrés materno.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	LÓPEZ CAMELO, Jorge Santiago	Aprobado	28/6/2021	Sin patrocinio
4714	FACTORES DE RIESGO CARDIOVASCULAR EN LAS MUJERES	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	AGUERO, ROBERTO NICOLAS	Aprobado	28/6/2021	Sin patrocinio

4069	MO42122: ESTUDIO DE COHORTES, NO INTERVENCIONAL, MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR EL MANEJO CLÍNICO Y LOS RESULTADOS EN EL CONTEXTO DE LA VIDA REAL DE PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (CPCNP) ALK POSITIVO AVANZADO QUE RECIBEN TRATAMIENTO CON ALECTINIB (REALEC)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	TSOU, Florencia	Aprobado	28/6/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4459	MO42122: ESTUDIO DE COHORTES, NO INTERVENCIONAL, MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR EL MANEJO CLÍNICO Y LOS RESULTADOS EN EL CONTEXTO DE LA VIDA REAL DE PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (CPCNP) ALK POSITIVO AVANZADO QUE RECIBEN TRATAMIENTO CON ALECTINIB (REALEC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	12/4/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4068	MO42122: ESTUDIO DE COHORTES, NO INTERVENCIONAL, MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR EL MANEJO CLÍNICO Y LOS RESULTADOS EN EL CONTEXTO DE LA VIDA REAL DE PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (CPCNP) ALK POSITIVO AVANZADO QUE RECIBEN TRATAMIENTO CON ALECTINIB (REALEC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Lucen Clínica Oncológica	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	25/3/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4598	TALAPRO-3: Estudio de fase III, Aleatorizado y Doble Ciego de Talazoparib con Enzalutamida en Comparación con el Placebo con Enzalutamida en Hombres con Cáncer de Próstata Metastásico Sensible a la Castración con Mutación del Gen DDR	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	28/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4722	TALAPRO-3: Estudio de fase III, Aleatorizado y Doble Ciego de Talazoparib con Enzalutamida en Comparación con el Placebo con Enzalutamida en Hombres con Cáncer de Próstata Metastásico Sensible a la Castración con Mutación del Gen DDR	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	16/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5006	?Impacto del primer año de pandemia covid 19 en la resistencia bacteriana y en el uso de antimicrobianos en áreas críticas de un Hospital público de la ciudad de Buenos Aires?	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	HOJMAN, Martin	Aprobado	28/6/2021	Sin patrocinio
4878	Estudio prospectivo y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de podofilino al 25% en vaselina sólida para el tratamiento de condilomas perianales	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	SVIDLER LÓPEZ, Laura	Aprobado	25/6/2021	Sin patrocinio
4757	ESTUDIO PULSAR: COMPARACIÓN DE DOS ESQUEMAS DE METILPREDNISOLONA EN LA TERAPIA DE INDUCCIÓN DE NEFRITIS LÚPICA	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	REBAK, Jonathan Eliseo	Aprobado	25/6/2021	Sin patrocinio
3848	Evaluación de seguridad, hospitalización y eficacia de rNAPc2 para la COVID-19 (ASPEN-COVID-19)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CESTARI, Horacio German	Aprobado	25/6/2021	SITE MANAGEMENT ORGANIZATION ARGENTINA S.A. - 30708809655
1559	FACTORES MATERNOS-FETALES QUE INFLUYEN EN LA REALIZACION DE LA EPISIOTOMIA EN LAS GESTANTES DURANTE EL PARTO EN EL HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS JUAN A. FERNANDEZ	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	REYES, Rut Viviana Carolina	Aprobado	25/6/2021	Sin patrocinio
4342	Convulsiones neonatales y factores pronósticos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PRIANI, Ariana	Aprobado	24/6/2021	Sin patrocinio
4734	Estudio de bioequivalencia de dosis única de una formulación conteniendo rivaroxabán 20 mg elaborada por Bialiarda S.A. respecto de Xarelto® (Bayer), en voluntarios sanos administrada con alimentos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	24/6/2021	BALIARDA S.A. - 30521092501

4663	Estudio de fase 2b, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de zibotentán y dapagliflozina en pacientes con enfermedad renal crónica con tasa de filtración glomerular estimada (TFGe) entre 20 y 60 ml/min/1,73 m2	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	ARIAS , Carlos	Aprobado	24/6/2021	LATINABA S.R.L - 30710818963
4750	Estudio de fase 2b, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de zibotentán y dapagliflozina en pacientes con enfermedad renal crónica con tasa de filtración glomerular estimada (TFGe) entre 20 y 60 ml/min/1,73 m2	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	17/6/2021	LATINABA S.R.L - 30710818963
4233	Estudio de fase 2b, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de determinación de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de zibotentán y dapagliflozina en pacientes con enfermedad renal crónica con tasa de filtración glomerular estimada (TFGe) entre 20 y 60 ml/min/1,73 m2	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SMUCLIR QUEVEDO, Maria Alejandra	Aprobado	15/5/2021	LATINABA S.R.L - 30710818963
3655	Impacto del cáncer de pulmón en la calidad de vida relacionada a la salud y en la economía de los hogares en pacientes de Argentina: extensión a un centro Privado de un estudio en el Sector Público.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	TSOU, Florencia	Aprobado	24/6/2021	Sin patrocinio
4307	Prevalencia de micosis endémicas y criptococosis en pacientes con trasplante de órganos sólidos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FLORES, VIVIANA	Aprobado	24/6/2021	Sin patrocinio
4810	?El Índice Glenoideo como factor de riesgo para recidiva de inestabilidad gleno-humeral luego de una cirugía de Bankart Artroscópica?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ALBANI FORNERIS, Agustin Facundo	Aprobado	24/6/2021	Sin patrocinio
3644	CCFZ533A2202: Estudio de 12 meses, abierto, multicéntrico, aleatorizado, sobre la seguridad, la eficacia, la farmacocinética (PK) y la farmacodinámica (PD) de dos regímenes de CFZ533, anticuerpo monoclonal contra el CD40, versus el control con el tratamiento de referencia en adultos que recibieron trasplante de hígado de novo con un seguimiento adicional de 12 meses (CONTRAIL I)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	22/6/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3866	CCFZ533A2202: Estudio de 12 meses, abierto, multicéntrico, aleatorizado, sobre la seguridad, la eficacia, la farmacocinética (PK) y la farmacodinámica (PD) de dos regímenes de CFZ533, anticuerpo monoclonal contra el CD40, versus el control con el tratamiento de referencia en adultos que recibieron trasplante de hígado de novo con un seguimiento adicional de 12 meses (CONTRAIL I)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VILLAMIL, Federico	Aprobado	28/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3643	CCFZ533A2202: Estudio de 12 meses, abierto, multicéntrico, aleatorizado, sobre la seguridad, la eficacia, la farmacocinética (PK) y la farmacodinámica (PD) de dos regímenes de CFZ533, anticuerpo monoclonal contra el CD40, versus el control con el tratamiento de referencia en adultos que recibieron trasplante de hígado de novo con un seguimiento adicional de 12 meses (CONTRAIL I)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	22/4/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

4065	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de relatlimab más nivolumab en combinación con quimioterapia frente a nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	22/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
3914	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de relatlimab más nivolumab en combinación con quimioterapia frente a nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón no microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	25/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
3492	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, etiqueta abierta, controlado con tratamiento activo de Trastuzumab deruxtecan (t-dxd) comparado con trastuzumab emtansina (t-dm1) en sujetos con cáncer de mama primario her2 Positivo de alto riesgo que tienen enfermedad residual invasiva en las mamas o en los nódulos linfáticos axilares después del tratamiento neoadyuvante (T-DXd comparado con T-DM1 en pacientes con HER2 positivo de alto riesgo con cáncer de mama residual invasivo después del tratamiento neoadyuvante)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NERVO, Adrian Agustin	Aprobado	22/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
3308	Optimización del flujo de trabajo para reducir el tiempo hasta la reperfusión endovascular para un tratamiento ultrarrápido del ictus	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica La Sagrada Familia	LYLYK, Pedro	Aprobado	22/6/2021	LATINABA S.R.L - 30710818963
4944	Barreras y facilitadores en el acceso a los servicios de salud en el contexto de pandemia COVID-19 desde la perspectiva de las personas en situación y/o riesgo de calle: Efecto Mariposa	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	EUGENIA, Laise ,	Aprobado	18/6/2021	Sin patrocinio
4667	Evolución de la enfermedad hepática crónica.: Registro del daño agudo y descompensación (CLEARED) y desenlaces de la enfermedad hepática en pacientes hospitalizados	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	RODRIGUEZ GAZARI, Maria Mercedes	Aprobado	18/6/2021	Sin patrocinio
4866	INFECCIONES POR VIRUS RESPIRATORIOS EN TRASPLANTADOS DE ÓRGANO SÓLIDO. EXPERIENCIA DE UN CENTRO EN CABA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GIORGIO, Patricia Lourdes	Aprobado	18/6/2021	Sin patrocinio
4479	Preservación de tejido adiposo obtenido por lipoaspiración mediante Frio positivo a 4°C.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CAVIGLIA, Horacio	Aprobado	18/6/2021	Sin patrocinio
4735	Estudio de bioequivalencia de dosis única de una formulación conteniendo rivaroxabán 10 mg elaborada por Bialarda S.A. respecto de Xarelto® (Bayer), en voluntarios sanos en condiciones de ayuno	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	HALABE, Emilia Karina	Aprobado	17/6/2021	BALIARDA S.A. - 30521092501
4874	Gestión ética administrativa en áreas críticas: la empatía en momentos de tensión	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GIUNTA, Diego Hernan	Aprobado	17/6/2021	Sin patrocinio
4263	Impacto del metabolismo energético en la funcionalidad espermática	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	DA ROS, Vanina	Aprobado	17/6/2021	Sin patrocinio
4769	Lavado vesical continuo con solución salina versus mitomicina C para la prevención de recurrencias en pacientes con NMIBC de bajo riesgo: ensayo clínico randomizado exploratorio	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FAVRE, Gabriel	Rechazado	17/6/2021	Sin patrocinio
4280	Mitocondrias y sirtuinas en ovario: su participación en la fisiopatología del Síndrome de Ovario Poliquístico	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	ABRAMOVICH, Dalhia	Aprobado	17/6/2021	FONCYT -
4900	Predicción del riesgo de fractura por fragilidad utilizando la medición de la densidad trabecular (Unidades de Hounsfield) por tomografía computada. Cohorte retrospectiva	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KIDO, Gonzalo Rodrigo	Aprobado	17/6/2021	Sin patrocinio
4510	Registro institucional de fracturas de húmero proximal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	17/6/2021	Sin patrocinio
4779	Uso de recursos y costos directos dentro de un año después de la fractura de cadera: estudio retrospectivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Multicéntrico Nacional	DIEHL, Maria	Aprobado	17/6/2021	ASOCIACIÓN ARGENTINA DE OSTEOLÓGIA Y METABOLISMO MINERAL - 33680845439

4317	Uso de recursos y costos directos dentro de un año después de la fractura de cadera: estudio retrospectivo	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MANZOTTI, Matias	Aprobado	12/5/2021	ASOCIACIÓN ARGENTINA DE OSTEOLOGÍA Y METABOLISMO MINERAL - 33680845439
4946	"Da el primer paso y los caminos aparecerán: Percepciones de los/as adolescentes sobre el Taller de Orientación Vocacional Ocupacional virtual".	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	BRIATORE, Valeria Zoe	Aprobado	16/6/2021	Sin patrocinio
4952	CALIDAD DE VIDA EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR RELACIONADA A LA EDAD NEOVASCULAR SEGÚN LA PERSPECTIVA DEL PACIENTE	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Médico Reumatológico OMI	FRANCO, Pablo	Aprobado	16/6/2021	ORGANIZACION MEDICA DE INVESTIGACION - 30708662344
4975	CALIDAD DE VIDA EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR RELACIONADA A LA EDAD NEOVASCULAR SEGÚN LA PERSPECTIVA DEL PACIENTE	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	16/6/2021	ORGANIZACION MEDICA DE INVESTIGACION - 30708662344
4620	CALIDAD DE VIDA EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR RELACIONADA A LA EDAD NEOVASCULAR SEGÚN LA PERSPECTIVA DEL PACIENTE	Hospital de Oftalmología Santa Lucía	Hospital de Oftalmología "Santa Lucía"	FRANCO, Pablo	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
3920	CCFZ533B2201 - Estudio de 48 semanas, de 6 ramas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de dosis múltiples de CFZ533 administradas por vía subcutánea en dos poblaciones distintas de participantes con Síndrome de Sjögren (TWINSS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	RILLO, Oscar	Aprobado	16/6/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4881	GR42691 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE FARICIMAB EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	16/6/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4074	GR42691 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE FARICIMAB EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	15/3/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4071	GR42691 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE FARICIMAB EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación Zambrano	ZAMBRANO, Alberto	Aprobado	23/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4005	GR42691 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE FARICIMAB EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Oftalmológico de Buenos Aires S.A.	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	19/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3977	GR42691 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE FARICIMAB EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	4/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4827	Protocolo J2J-OX-J2LC: EMBER-3: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endocrina elegida por el Investigador, en pacientes con cáncer de mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endocrina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	16/6/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

4767	Protocolo J2J-OX-JZLC: EMBER-3: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endocrina elegida por el Investigador, en pacientes con cáncer de mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endocrina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	28/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4430	Protocolo J2J-OX-JZLC: EMBER-3: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endocrina elegida por el Investigador, en pacientes con cáncer de mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endocrina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	20/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4015	Concordancia de rescates en urocultivos consecutivos en pacientes pediátricos con infección del tracto urinario recurrente.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ROBLEDO, Natalia	Aprobado	15/6/2021	Sin patrocinio
4821	Estudio Multicéntrico de las Bacteriemias Por Bacilos Gram Negativos Resistentes a Carbapenems en Argentina (Estudio EMBARC-AR)	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	SCAPELLATO, Pablo Gustavo	Aprobado	15/6/2021	Sin patrocinio
3942	IM011074 - Estudio multicéntrico para caracterizar la seguridad y la eficacia a largo plazo del BMS-986165 en pacientes con lupus eritematoso sistémico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	15/6/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
1044	IM011074 - Estudio multicéntrico para caracterizar la seguridad y la eficacia a largo plazo del BMS-986165 en pacientes con lupus eritematoso sistémico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos Dr. Catalan Pellet	SECCO, Anastasia	Aprobado	28/7/2020	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
1016	IM011074 - Estudio multicéntrico para caracterizar la seguridad y la eficacia a largo plazo del BMS-986165 en pacientes con lupus eritematoso sistémico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	20/5/2020	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
4539	Progresión de la subluxación neurológica de cadera en la población de pacientes con Encefalopatía Crónica no Evolutiva severos no deambuladores: estudio en niños no controlados durante el aislamiento social impuesto por la pandemia COVID 19	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ALBARRACIN, Juan Pablo	Aprobado	15/6/2021	Sin patrocinio
4310	VIB7734.P2S1 : Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de VIB7734 para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico activo de moderado a grave.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorios Medicos Dr. Doreski	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	15/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4261	VIB7734.P2S1 : Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de VIB7734 para el tratamiento del lupus eritematoso sistémico activo de moderado a grave.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	27/4/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3026	67896049PAH4005 - Estudio prospectivo, multicéntrico, de grupo único, abierto, de fase 4, sobre los efectos de selexipag en el remodelado del ventrículo derecho en pacientes con hipertensión arterial pulmonar evaluada por imágenes de resonancia magnética cardíaca (RESTORE)	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	DIEZ, Mirta	Aprobado	14/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3109	67896049PAH4005 - Estudio prospectivo, multicéntrico, de grupo único, abierto, de fase 4, sobre los efectos de selexipag en el remodelado del ventrículo derecho en pacientes con hipertensión arterial pulmonar evaluada por imágenes de resonancia magnética cardíaca (RESTORE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BLURO, Ignacio Martín	Aprobado	15/4/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8573	ASOCIACION ENTRE EL PERFIL CLINICO Y SEROLOGICO EN GRANULOMATOSIS CON POLIANGELITIS, POLIARTERITIS MICROSCOPICA y GRANULOMATOSIS EOSINOFILICA CON POLIANGELITIS	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	COSATTI, Micaela	Aprobado	1/2/2023	Sin patrocinio

4666	ASOCIACION ENTRE EL PERFIL CLINICO Y SEROLOGICO EN GRANULOMATOSIS CON POLIANGEITIS, POLIARTERITIS MICROSCOPICA y GRANULOMATOSIS EOSINOFILICA CON POLIANGEITIS	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4308	Estudio abierto aleatorizado de fase 3 para evaluar el imetelstat (GRN163L) frente al mejor tratamiento disponible (BAT) en pacientes con mielofibrosis (MF) de riesgo intermedio 2 o alto resistente a un inhibidor de las cinasas Jano (JAK)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	14/6/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4397	Evolución y pronóstico de pacientes con lupus eritematoso sistémico luego del trasplante renal	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	SORRENTINO, Laura	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4799	Fin de vida en pacientes de Unidades de Cuidados Intensivos Neonatales de Argentina Estudio prospectivo multicéntrico	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	SORGETTI, Mariana Beatriz	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4775	Manejo actual de lesiones mamarias de potencial maligno incierto (lesiones B3) obtenidas en biopsia de punción percutánea mamaria en la Argentina	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	URIBURU, Juan Luis	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4529	Otención de nanomedicinas oncológicas por tecnología de precisión y evaluación predictiva de la eficiencia terapéutica en medicina personalizada	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GARGALLO, Patricia	Aprobado	14/6/2021	Sin patrocinio
4255	Un estudio global, fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con adaptación de respuesta y determinación del rango de la dosis de BMS-986177, un inhibidor oral del factor XIa, para la prevención de nuevo accidente cerebrovascular isquémico o nuevo infarto cerebral silente en pacientes que reciben aspirina y clopidogrel después de un accidente cerebrovascular isquémico agudo o un accidente isquémico transitorio (AIT)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio Otamendi	GIACCHINO, Alejandro	Aprobado	14/6/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4674	Tratamiento de la hernioplastia inguinal bilateral laparoscópica con malla única (BTOM)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CASTAGNETO, GUSTAVO	Aprobado	11/6/2021	Sin patrocinio
4236	"Fenotipo vascular en pacientes pediátricos con ERCT y luego del trasplante renal"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BLAZQUEZ, Juliana Pamela	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
6323	213171 - MENABCWY-019 - Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	2/3/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4440	213171 - MENABCWY-019 - Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	10/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3811	213171 - MENABCWY-019 - Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	26/5/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

4357	213171 - MENABCWY-019 - Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEJUIRO, Ricardo	Aprobado	18/5/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3697	213171 - MENABCWY-019 - Estudio de fase IIIB, aleatorizado, controlado, ciego para el observador para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de la vacuna antimeningocócica ABCWY de GSK cuando se administra a adolescentes y adultos sanos previamente primovacunados con la vacuna antimeningocócica ACWY	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stamboulian Servicios de Salud)	DELUCA, Mercedes	Aprobado	4/2/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7823	ACP-103-035 Estudio de extensión, de 52 semanas, de etiqueta abierta, de pimavanserina para el tratamiento adyuvante de la esquizofrenia	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	7/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4907	ACP-103-035 Estudio de extensión, de 52 semanas, de etiqueta abierta, de pimavanserina para el tratamiento adyuvante de la esquizofrenia	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	10/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4909	ACP-103-035 Estudio de extensión, de 52 semanas, de etiqueta abierta, de pimavanserina para el tratamiento adyuvante de la esquizofrenia	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	10/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4913	ACP-103-035 Estudio de extensión, de 52 semanas, de etiqueta abierta, de pimavanserina para el tratamiento adyuvante de la esquizofrenia	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático- Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	10/6/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4679	ANÁLISIS COMPARATIVO DE LA RESPUESTA INMUNE EN PACIENTES RECUPERADOS DE COVID-19 Y VOLUNTARIOS INMUNIZADOS CON DISTINTAS VACUNAS CONTRA COVID-19: CARACTERIZACIÓN DE PARÁMETROS CELULARES Y MOLECULARES ASOCIADOS A LA RESPUESTA T Y B.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	RABINOVICH, Gabriel	Aprobado	10/6/2021	MINISTERIO DE CIENCIA, TECNOLOGIA E INNOVACION - 30571910078
538	Ansiedad y Campo Visual	Hospital de Oftalmología Santa Lucía	Hospital Oftalmológico "Dr. Pedro Lagleyze"	COPATI, Irene	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4868	Asociación entre vacunas Covid y eventos trombóticos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VALLONE, Marcelo Gabriel	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4570	Carcinoma basocelular basoescomoso en adultos del Hospital Italiano de Buenos Aires. Estudio de cohorte retrospectivo de 15 años.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSSO, Maria Victoria	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4659	Desarrollo de un Score Ecográfico de Entesitis para el diagnóstico temprano de Artritis Psoriásica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIN, Josefina	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
3954	Estudio aleatorizado, de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK 3475) más quimioterapia en comparación con el tratamiento de referencia como intervención de primera línea en participantes con adenocarcinoma gastroesofágico, avanzado/metastásico (LEAP-015)	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARBALLIDO, Marcela Alejandra	Aprobado	10/6/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4786	Evaluación de la concordancia entre dos métodos diagnósticos de enfermedad por coronavirus 2 (COVID-19) en niños de 0 a 18 años de edad, asistidos en la Unidad Febril de Urgencia del Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	STACH, Patricia	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4575	Evaluación de la sensibilidad y especificidad de ensayos comerciales de PCR en tiempo real para el diagnóstico molecular de la infección por Trypanosoma cruzi y el monitoreo de la respuesta terapéutica de pacientes con la enfermedad de Chagas crónica	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ALTCHEH, Jaime Marcelo	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio

4353	Malformaciones vasculares orbitarias	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CURIEL MEZA, Alejandra	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
3822	Trasplante hepático en pacientes con Cirrosis e Insuficiencia Hepática Aguda-sobre-crónica grave (ACLF): indicaciones y resultados (Estudio CHANCE)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
3809	Trasplante hepático en pacientes con Cirrosis e Insuficiencia Hepática Aguda-sobre-crónica grave (ACLF): indicaciones y resultados (Estudio CHANCE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
3969	¿La solución salina hipertónica al 3% reduce la mortalidad y mejora los resultados neurológicos a largo plazo en niños con lesión cerebral traumática?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TURINA, Deborah Magali	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4677	¿Complicaciones asociadas al trasplante de células progenitoras hematopoyéticas en niños de un hospital de la comunidad.?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TENENBAUM, Lara	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
5042	¿Quimiorradioterapia y Quimioterapia de Consolidación con y sin Oxaliplatino para el Cáncer de Recto Distal y Observar y Esperar (Watch & Wait)?	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	ISEAS, Soledad	Aprobado	10/6/2021	Sin patrocinio
4743	BGE 201-175: Un Estudio Fase 2, Multicéntrico, Randomizado, Doble-ciego controlado con Placebo, para Investigar la Eficacia y Seguridad de Asapirant en Pacientes mayores de Sesenta años con COVID-19 Hospitalizados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio de la Trinidad Mitre	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	9/6/2021	S.A. - 30709335045
4206	BGE 201-175: Un Estudio Fase 2, Multicéntrico, Randomizado, Doble-ciego controlado con Placebo, para Investigar la Eficacia y Seguridad de Asapirant en Pacientes mayores de Sesenta años con COVID-19 Hospitalizados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	26/4/2021	S.A. - 30709335045
4771	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, multicéntrico, estratificado, de CPI-006 más tratamiento estándar frente a placebo más tratamiento estándar en pacientes hospitalizados por Covid-19 con síntomas leves a moderados.	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GONZALEZ, Miguel	Aprobado	9/6/2021	INTRIALS S.A. - 30710628250
3962	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, multicéntrico, estratificado, de CPI-006 más tratamiento estándar frente a placebo más tratamiento estándar en pacientes hospitalizados por Covid-19 con síntomas leves a moderados.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	7/6/2021	INTRIALS S.A. - 30710628250
3963	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, multicéntrico, estratificado, de CPI-006 más tratamiento estándar frente a placebo más tratamiento estándar en pacientes hospitalizados por Covid-19 con síntomas leves a moderados.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	22/3/2021	INTRIALS S.A. - 30710628250
4619	Evaluación subjetiva de las alteraciones del olfato en pacientes con afectación leve por COVID-19 en Argentina. Evaluación de la calidad de vida por pérdida de olfato	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	COFRE, ANA RUTH	Aprobado	9/6/2021	Sin patrocinio
4867	Precisión diagnóstica de la prueba de antígeno SARS-CoV-2 Pambio COVID-19 en comparación con la retrotranscripción seguida de la reacción en cadena de la polimerasa en tiempo real (RT-PCR) en población pediátrica.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	INSUA, Claudia Ines	Aprobado	8/6/2021	Sin patrocinio
4852	Asociación de placa aterosclerótica y prediabetes. Estudio caso control de corte transversal con puntaje de propensión	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	BOZZO, Raul Alberto	Aprobado	7/6/2021	Sin patrocinio
4368	Rol del Trabajo Social en Salud	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	JORMICH, Yesica Romina	Aprobado	7/6/2021	Sin patrocinio
3441	EFECTO DE LA ADICIÓN DE ACEITE DE OLIVA EN MUJERES EMBARAZADAS CON DIABETES GESTACIONAL Y OBESIDAD.	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	DIAZ, Esteban Rogelio Normando	Aprobado	4/6/2021	Sin patrocinio

3619	Gestión del equipamiento médico del Ministerio de Salud del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires (MSGCABA)	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Ministerio de Salud de la CABA	BERTELLI, Silene Tamara	Aprobado	4/6/2021	Sin patrocinio
4325	PROTOCOLO FIN DE VIDA NEO	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SAA, GLADYS	Aprobado	4/6/2021	Sin patrocinio
4050	"Experiencias de atención al final de la vida durante la crisis de COVID-19"	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	BERTOLINO, MARIELA	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
3535	"Experiencias de atención al final de la vida durante la crisis de COVID-19"	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GONZALEZ, Adriana Sandra	Aprobado	5/1/2021	Sin patrocinio
3298	"Experiencias de atención al final de la vida durante la crisis de COVID-19"	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	ALBA, Liliana	Aprobado	3/11/2020	Sin patrocinio
4730	CALIDAD DE VIDA LUEGO DEL TRATAMIENTO QUIRÚRGICO LAPAROSCÓPICO DE ENDOMETRIOSIS INFILTRATIVA PROFUNDA POSTERIOR: ESTUDIO DE COHORTE RETROSPECTIVA.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LARREA, Agustina Lucila	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4790	Casos sospechosos y probables de reinfección COVID-19 en un Hospital Privado de CABA: Serie de casos de una cohorte ambispectiva.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERLONI, Analía	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4829	Demora en el inicio del tratamiento biológico o sintético dirigido en pacientes con artritis reumatoidea y factores asociados a la misma	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	PAPASIDERO, Silvia	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4608	DISTRIBUCION, SEVERIDAD Y TENDENCIAS EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON ENFERMEDAD INFLAMATORIA INTESTINAL EN ARGENTINA - ESTUDIO MULTICENTRICO, OBSERVACIONAL DE CORTE TRANSVERSAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE PAULA, Juan Andres	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4671	Estimación del costo de la enfermedad meningocócica en la Argentina: Impacto en pacientes con secuelas	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4813	Estudio de efectividad y seguridad del tocilizumab en el tratamiento de pacientes internados por cuadros severos de COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MURUJOSA, Anaclara	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4373	ESTUDIO DE FASE IIA, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, DE FSD201 (PEA ULTRAMICRONIZADA) + TRATAMIENTO ESTÁNDAR (SOC) EN COMPARACIÓN CON EL SOC EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	3/6/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4333	ESTUDIO DE FASE IIA, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, DE FSD201 (PEA ULTRAMICRONIZADA) + TRATAMIENTO ESTÁNDAR (SOC) EN COMPARACIÓN CON EL SOC EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	ROTRYNG, Flavio	Aprobado	28/5/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4376	ESTUDIO DE FASE IIA, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, DE FSD201 (PEA ULTRAMICRONIZADA) + TRATAMIENTO ESTÁNDAR (SOC) EN COMPARACIÓN CON EL SOC EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	29/4/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4812	Evaluación de la funcionalidad de los pacientes con Deterioro Cognitivo y Demencia durante la Pandemia por Covid-19.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	ITURRY, Monica	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4602	Evolución Clínica y Funcional de Pacientes Operados de Malformaciones Bronco- Pulmonares Congénitas en la Infancia	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	MAFFEY, Alberto	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
3460	Registro Institucional Prospectivo de Enfermedades Autoinmunes Hepáticas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
3574	Registro Latinoamericano Prospectivo de Enfermedades Autoinmunes Hepáticas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio
4617	Trasplante renal en pacientes pediátricos con vesicostomía	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MERCADO, Pedro Luis	Aprobado	3/6/2021	Sin patrocinio

3966	VIB0551.P3.S2 UN ESTUDIO FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, CONTROLADO CON PLACEBO SOBRE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE INEBILIZUMAB EN ENFERMEDAD RELACIONADA CON IGG4	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	3/6/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
4244	Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico y controlado con placebo de la vortioxetina, para la prevención de recaídas en pacientes pediátricos de 7 a 11 años con trastorno depresivo mayor	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	2/6/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
4716	FH-59 "Estudio sobre actitudes, barreras y prácticas en relación a la vacunación en adolescentes y adultos que residen en Argentina"	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	ZALAZAR, Virginia	Aprobado	2/6/2021	Sin patrocinio
4445	Frecuencia e impacto de la disautonomía en la esclerosis lateral amiotrófica	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	RODRIGUEZ, Gabriel Eduardo	Aprobado	2/6/2021	Sin patrocinio
4740	"RESPUESTA AL TRATAMIENTO CON HORMONA DE CRECIMIENTO EN NIÑOS CON BAJA TALLA, NACIDOS PEQUEÑOS PARA EDAD GESTACIONAL : EXPERIENCIA EN NUESTRO CENTRO"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ARAUJO, Luciana Elizabeth	Aprobado	1/6/2021	Sin patrocinio
4721	ADG20-PREV-001: Un ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase 2/3 para evaluar la eficacia y la seguridad de ADG20 en la prevención de COVID 19 (EVADE)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	1/6/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
3773	Evaluación de la seguridad a largo plazo en pacientes pediátricos con leucemia linfoblástica aguda (LLA)precursora B que han sido tratados con Blinatumomab o Quimioterapia, seguidos de un trasplante	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FERNANDEZ BARBIERI, Maria Angelica	Aprobado	1/6/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
3930	OBI-822-011 - Estudio GLORIA: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto, en el que se evalúa la vacuna Adagloxad Simolenin [OBI 822]/OBI 821 frente al antígeno Globo H como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama de alto riesgo, triple negativo, que expresen el antígeno Globo H y se encuentren en estadios tempranos	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	COSTANZO, María Victoria	Aprobado	1/6/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
3883	OBI-822-011 - Estudio GLORIA: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto, en el que se evalúa la vacuna Adagloxad Simolenin [OBI 822]/OBI 821 frente al antígeno Globo H como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama de alto riesgo, triple negativo, que expresen el antígeno Globo H y se encuentren en estadios tempranos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	21/1/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
4875	Percepción de los médicos residentes de pediatría sobre el impacto de la pandemia COVID-19 en su proceso formativo	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LABANCA, Vanesa Denise	Aprobado	1/6/2021	Sin patrocinio
4380	?Aprendizajes que se favorecieron y aprendizajes que se obstaculizaron en la formación de residentes de psicopedagogía en el marco de la pandemia por COVID-19?	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	CAPELETTI, Rocio	Aprobado	1/6/2021	Sin patrocinio
4797	Administración de Tocilizumab en el tratamiento de la neumonía por COVID-19. Experiencia de un Sanatorio en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GALVALISI, Nazareno	Aprobado	31/5/2021	Sin patrocinio
4535	Apatía y Depresión en personas viviendo con VIH: alteraciones atencionales diferenciales	Comité de Ética en Investigación Hospital Alvear	Hospital de Emergencias Psiquiátricas Torcuato de Alvear	MAZZOGGIO Y NABAR, Martín Javier	Aprobado	31/5/2021	Sin patrocinio
2998	CAIN457M2301E1 ?Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego, de discontinuación aleatorizada de secukinumab subcutáneo para demostrar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo en sujetos con hidradenitis supurativa moderada a severa?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	31/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

3000	CAIN457M2301E1 ?Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego, de discontinuación aleatorizada de secukinumab subcutáneo para demostrar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo en sujetos con hidradenitis supurativa moderada a severa?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	11/11/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
2997	CAIN457M2301E1 ?Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego, de discontinuación aleatorizada de secukinumab subcutáneo para demostrar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo en sujetos con hidradenitis supurativa moderada a severa?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto de Neumonología y Dermatología	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	26/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
2889	CAIN457M2301E1 ?Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego, de discontinuación aleatorizada de secukinumab subcutáneo para demostrar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo en sujetos con hidradenitis supurativa moderada a severa?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	5/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4711	PROTOCOLO PARA INVESTIGACIÓN PARA EL CONSENSO EL DESARROLLO DE RECOMENDACIONES PARA TAMIZAJE DE CÁNCER DE PULMÓN EN LOS SUBSISTEMAS DE SALUD DE LA REPÚBLICA ARGENTINA	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria	GARCIA ELORRIO, Ezequiel	Aprobado	31/5/2021	Sin patrocinio
7731	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	30/7/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4192	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RIVERA, Mariana Natalia	Aprobado	29/5/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4309	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	30/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4148	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	SAENZ, Gonzalo	Aprobado	7/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4093	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4633	Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + abiraterona versus placebo + abiraterona como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata hormono-sensible, metastásico, De Novo (mHSPC) caracterizado por deficiencia de PTEN (CAPITello-281)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/5/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324

2950	Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + abiraterona versus placebo + abiraterona como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata hormono-sensible, metastásico, De Novo (mHSPC) caracterizado por deficiencia de PTEN (CAPItello-281)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Diagnóstico Urológico	CHERNOBILSKY, Victor	Aprobado	7/10/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2303	Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + abiraterona versus placebo + abiraterona como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata hormono-sensible, metastásico, De Novo (mHSPC) caracterizado por deficiencia de PTEN (CAPItello-281)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	22/9/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2001	Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + abiraterona versus placebo + abiraterona como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata hormono-sensible, metastásico, De Novo (mHSPC) caracterizado por deficiencia de PTEN (CAPItello-281)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	27/7/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4115	Estudio retrospectivo para evaluar el impacto en el número de casos de Enfermedad de Graves (EG) y Diabetes Mellitus tipo 1 (DM1) por el aislamiento social obligatorio por COVID-19	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CAMPOS MARTINEZ, Adriana	Aprobado	28/5/2021	Sin patrocinio
4497	16913/REASSURE - Estudio no intervencional para la evaluación a largo plazo de la seguridad del agente emisor de partículas alfa Radio-223 en pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	27/5/2021	BAYER S.A. - 30503811061
4389	Análisis no intervencionista con revisión de datos epidemiológicos claves en historias clínicas de carcinoma de cabeza y cuello en Argentina	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FALCO, Agustin Horacio	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
3526	Caracterización genética de los trastornos congénitos del sistema inmunológico en paciente con bronquiolitis obliterante posinfecciosa	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	COLOM, Alejandro Jose	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4201	Deteccion automatica de anomalias en estudio de videoendocapsula endoscopica de intestino delgado mediante el uso de una red neuronal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCOLONGO, Mariano Martín	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4087	Estudio de Eficacia y Seguridad de Nitazoxanida (NTX) En el Tratamiento de Pacientes con Infección por Virus SARS-COV-2 (Covid-19). Estudio Piloto, Aleatorizado, Simple Ciego, Controlado Con Placebo, En Grupos Paralelos	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	FRANCOS, Jose Luis	Aprobado	27/5/2021	SAICF - 30500938125
4731	Evaluación del proceso diagnóstico en pacientes con vasculitis ANCA y su relación con el daño al final del seguimiento.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASELLES VARGAS, Alfredo Leiber	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
3975	Experiencia de un contrato de riesgo compartido basado en resultados para el tratamiento de psoriasis en placa con Secukinumab (Cosentyx)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DI GIUSEPPE, Luis Angel	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4737	Incidencia de desgarros en miembros inferiores en deportistas amateur, localización anatómica, tamaño y retorno al deporte	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MOLHO, Nicolas	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4777	Indicaciones y complicaciones de la colocación de tubo de Kehr por laparoscopia	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	QUESADA, Bernabé Matías	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4134	Prevalencia de mutaciones genéticas de la reparación por recombinación homóloga (HRR) en pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración en América Latina: Estudio PROSPECT	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ANGEL, Martin Osvaldo	Aprobado	27/5/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
4216	PROUD Desarrollo y validación de una herramienta práctica para un rápido Diagnóstico de Urticaria Crónica.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PARISI, Claudio	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio

4682	REEMPLAZO TOTAL DE RODILLA CON PRÓTESIS DE PIVOTE MEDIAL EN DEFORMIDADES SUSTANCIALES DEL EJE CORONAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BULJUBASICH, Martin	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4332	Resultados funcionales y complicaciones con utilización de de Megaprótesis en cirugías no oncológicas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORTIZ, Ezequiel	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4412	Resultados perioperatorios en histerectomía total laparoscópica: estudio de cohorte de 10 años de experiencia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NAESSENS ASPIAZU, Agustina Solange	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4345	Retroperitonitis apendicular: factores asociados y manejo de una complicación seria.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	QUESADA, Bernabé Matías	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4759	Traducción, adaptación cultural, validación de contenido y administración de una encuesta a profesionales de kinesioterapia sobre el conocimiento, usos y creencias de los factores contextuales durante el abordaje del dolor musculoesquelético	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	ANDREU, MAURO FEDERICO	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4675	Tratamiento con placas bloqueadas de fracturas mediodiafisarias de clavícula. Comparación entre fijación unicortical y bicortical.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GORODISCHER, Tomás	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4603	Utilidad de Tromboelastograma en Trasplante hepático como método guía de transfusión de hemoderivados intraquirúrgicos	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4271	Vitiligo: una aproximación a su prevalencia, características clínicas y comorbilidades en un hospital universitario de Buenos Aires, Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAZZUCCOLO, Luis Daniel	Aprobado	27/5/2021	Sin patrocinio
4599	Ensayo clínico exploratorio doble-ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia de la vacuna RUTI® en la infección por SARS-COV-2 en personas en riesgo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Gallego de Buenos Aires	CRUZ, Pablo Daniel	Aprobado	26/5/2021	LAT RESEARCH SRL - 30711502587
4760	Estudio clínico multinacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III, para evaluar la eficacia, la seguridad y la capacidad inmunógena de la vacuna inactivada contra el SARS-CoV-2 (células Vero) para la prevención de la COVID-19 en adultos sanos, mayores de 18 años	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	26/5/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
4601	Estudio clínico multinacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III, para evaluar la eficacia, la seguridad y la capacidad inmunógena de la vacuna inactivada contra el SARS-CoV-2 (células Vero) para la prevención de la COVID-19 en adultos sanos, mayores de 18 años	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stamboulian Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	14/5/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
4300	Estudio de Fase II abierto y aleatorizado de BNT113 en combinación con pembrolizumab frente a monoterapia de pembrolizumab como terapia de primera línea en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (HNSCC) irreseccable recurrente o metastásico, que es positivo para el virus del papiloma humano 16 (HPV16+) y que expresa PD-1	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	NOVAS, Cintia Viviana	Aprobado	21/5/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4163	Artritis Temprana: hemos avanzado en el diagnóstico etiológico precoz? Datos de la vida real.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSA, Javier	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
10623	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con carcinoma urotelial de vejiga muscular invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Diagnóstico Urológico	CHERNOBILSKY, Victor	Aprobado	7/9/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6082	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con carcinoma urotelial de vejiga muscular invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	25/3/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955

4636	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con carcinoma urotelial de vejiga musculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	20/5/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3865	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con carcinoma urotelial de vejiga musculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FAVRE, Gabriel	Aprobado	18/3/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
4521	Evolucio?n postoperatoria a largo plazo de pacientes con fracturas cervicales por flexio?n-distraccio?n instrumentados por vi?a anterior: Una cohorte retrospectiva	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASSANI, JULIO EDUARDO	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
3458	PDY13949: Estudio de 3 partes para evaluar la eficacia y la seguridad de venglustat en combinación con Cerezyme en pacientes adultos y pediátricos con enfermedad de Gaucher de tipo 3 (EG3) con tratamiento abierto a largo plazo	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	DRELICHMAN, Guillermo Isaías	Aprobado	20/5/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4717	Protocolo Maestro de dos estudios multicéntricos, randomizados, doble ciego, controlados con placebo, en grupos paralelos, de dupilumab en pacientes con urticaria crónica espontánea (CSU) que permanecen sintomáticos a pesar del uso de tratamiento antihistamínico H1 en pacientes que nunca recibieron tratamiento previo con omalizumab y en pacientes que tienen intolerancia o una respuesta incompleta a omalizumab	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	20/5/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
856	Protocolo Maestro de dos estudios multicéntricos, randomizados, doble ciego, controlados con placebo, en grupos paralelos, de dupilumab en pacientes con urticaria crónica espontánea (CSU) que permanecen sintomáticos a pesar del uso de tratamiento antihistamínico H1 en pacientes que nunca recibieron tratamiento previo con omalizumab y en pacientes que tienen intolerancia o una respuesta incompleta a omalizumab	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	2/3/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
519	Protocolo Maestro de dos estudios multicéntricos, randomizados, doble ciego, controlados con placebo, en grupos paralelos, de dupilumab en pacientes con urticaria crónica espontánea (CSU) que permanecen sintomáticos a pesar del uso de tratamiento antihistamínico H1 en pacientes que nunca recibieron tratamiento previo con omalizumab y en pacientes que tienen intolerancia o una respuesta incompleta a omalizumab	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	14/2/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
318	Protocolo Maestro de dos estudios multicéntricos, randomizados, doble ciego, controlados con placebo, en grupos paralelos, de dupilumab en pacientes con urticaria crónica espontánea (CSU) que permanecen sintomáticos a pesar del uso de tratamiento antihistamínico H1 en pacientes que nunca recibieron tratamiento previo con omalizumab y en pacientes que tienen intolerancia o una respuesta incompleta a omalizumab	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	25/11/2019	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4339	Quimiorradioterapia y Quimioterapia de Consolidación con o sin Oxaliplatino para el Cáncer de Recto Distal y Observar y Esperar (Watch & Wait)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSSI, Gustavo	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio

4431	Registro de evaluación, tratamiento y evolución de cáncer de vejiga infiltrante del Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
4429	Registro de evaluación, tratamiento y evolución de pacientes con cáncer de vejiga no músculo-invasor del Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
4596	Registro Latinoamericano de Intervenciones Percutáneas en Bifurcaciones Coronarias	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GIULIANI, Carlos	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
4640	RINOSINUSITIS MICOTICA ALERGICA CON EXTENSION INTRACRANEAL Y ORBITARIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FIGUEROA, Eduardo Alfredo	Rechazado	20/5/2021	Sin patrocinio
4745	SG43215: Preferencia de los pacientes y los cuidadores por los atributos del tratamiento de la AME (atrofia muscular espinal) en Latinoamérica (LATAM)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Esta investigación no se realiza en una Institución, ya que es un cuestionario online que realizan cuidadores y pacientes en sus domicilios	SAENZ, Victoria de la Paz	Aprobado	20/5/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.El. - 30527444280
4428	Validación de la banda de medición de actividad física Xiaomi Mi Band 4 para medir actividad física diaria en pacientes con Enfermedades Respiratorias Crónicas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DELL'ERA, Silvina	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
4627	Ventilación en decúbito prono prolongado en pacientes críticos ventilados con hipoxemia severa por COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HUESPE, Ivan	Aprobado	20/5/2021	Sin patrocinio
7382	212620: Estudio de dos partes, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP).	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	16/6/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4456	212620: Estudio de dos partes, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de linerixibat para el tratamiento del prurito colestásico en participantes con colangitis biliar primaria (CBP).	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	19/5/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
4436	CP-PRO-CoVLP-021: Estudio de fase 2/3, aleatorizado, con observador ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad, la eficacia y la inmunogenicidad de una vacuna recombinante con partículas similares al coronavirus contra la COVID-19 en adultos de 18 años o más	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	19/5/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4296	CP-PRO-CoVLP-021: Estudio de fase 2/3, aleatorizado, con observador ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad, la eficacia y la inmunogenicidad de una vacuna recombinante con partículas similares al coronavirus contra la COVID-19 en adultos de 18 años o más	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	12/5/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4302	CP-PRO-CoVLP-021: Estudio de fase 2/3, aleatorizado, con observador ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad, la eficacia y la inmunogenicidad de una vacuna recombinante con partículas similares al coronavirus contra la COVID-19 en adultos de 18 años o más	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	22/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4657	FH-61 Asociación entre distribución y características del tejido adiposo, inflamación y microbioma con la recuperación inmune en personas con VIH	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	SUED, Omar Gustavo	Aprobado	19/5/2021	Sin patrocinio
4744	Validación española de la Escala de Síntomas No Motores en la Enfermedad de Parkinson. Version 1.0 Marzo 2021	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GARRETTO, Nelida	Aprobado	19/5/2021	Sin patrocinio
4343	ESTUDIO DESCRIPTIVO SOBRE ACCESO Y CALIDAD DE ATENCIÓN DE LA INTERRUPCIÓN LEGAL DEL EMBARAZO EN UN CENTRO DE ATENCIÓN PRIMARIA DE LA CIUDAD DE BUENOS AIRES, 2017-2019	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	ROLO, ANA GUADALUPE	Aprobado	18/5/2021	Sin patrocinio

4162	Impacto de un taller educativo en el sostenimiento de la lactancia materna exclusiva	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	QUIROGA, Ximena Raquel	Aprobado	18/5/2021	Sin patrocinio
4590	Prematuridad como factor de riesgo para desarrollar trastorno del espectro autista	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ, Maria antonela	Aprobado	18/5/2021	Sin patrocinio
4471	Estudio de la concordancia diagnóstica entre Videofluoroscopia de la Deglución y Evaluación Clínica de la Disfagia en el HGACA	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	JUNCO, Mariana	Aprobado	17/5/2021	Sin patrocinio
4274	Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para determinar la seguridad y eficacia de AZD7442 para el tratamiento de COVID-19 en adultos no hospitalizados(TACKLE)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	BERTETTI, Anselmo	Aprobado	17/5/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4372	Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para determinar la seguridad y eficacia de AZD7442 para el tratamiento de COVID-19 en adultos no hospitalizados(TACKLE)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	20/4/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4275	Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para determinar la seguridad y eficacia de AZD7442 para el tratamiento de COVID-19 en adultos no hospitalizados(TACKLE)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio de la Trinidad Mitre	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	10/4/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4182	Estudio fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para determinar la seguridad y eficacia de AZD7442 para el tratamiento de COVID-19 en adultos no hospitalizados(TACKLE)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	ZALA, Carlos	Aprobado	23/3/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
10271	EXPERIENCIA INICIAL CON IMPRESIO?N DE MODELOS 3D PARA EL TRATAMIENTO DE ANEURISMAS COMPLEJOS	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	CASTELLI, Mariano	Aprobado	26/6/2023	Sin patrocinio
4742	EXPERIENCIA INICIAL CON IMPRESIO?N DE MODELOS 3D PARA EL TRATAMIENTO DE ANEURISMAS COMPLEJOS	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	CASTELLI, Mariano	Rechazado	17/5/2021	Sin patrocinio
4520	Explorando la validación del contenido del cuestionario EQ-5D en diferentes culturas usando métodos estandarizados de investigación cualitativa. Componente en Argentina. Fase-1 del proyecto EuroQol 20190600: ¿El cuestionario EQ-5D cubre los problemas de salud menos deseables en las diferentes culturas? Un estudio con métodos mixtos en siete países	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Ciudad Autónoma de Buenos Aires (CABA) y Provincia de Buenos Aires.	AUGUSTOVSKI, Federico	Aprobado	17/5/2021	INSTITUTO DE EFECTIVIDAD CLÍNICA Y SANITARIA (IECS) - 30708062401
4299	PROTOCOLO PARA INVESTIGACIÓN PARA EL CONSENSO SOBRE UNA INICIATIVA DE REDUCCIÓN DEL ÍNDICE DE LAS INFECCIONES DE SITIO QUIRÚRGICO EN ARGENTINA, CHILE Y URUGUAY	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria	GARCIA ELORRIO, Ezequiel	Aprobado	17/5/2021	JOHNSON & JOHNSON S.A - 30598498500
4705	Reemplazo valvular aórtico: Impacto de la disfunción ventricular izquierda a corto y mediano plazo	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	17/5/2021	Sin patrocinio
4704	Revascularización miocárdica : Puede el ojo clínico del cirujano predecir mortalidad a 10 años?	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	17/5/2021	Sin patrocinio
4703	Score logístico para predecir la fibrilación auricular postoperatoria después de la cirugía cardíaca	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	17/5/2021	Sin patrocinio
4706	¿Es seguro evitar la anticoagulación luego de la cirugía reparadora de la válvula mitral?	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	17/5/2021	Sin patrocinio
4414	A011-11 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para comparar la eficacia y la seguridad del Sotatercept contra el placebo, cuando se añade al tratamiento básico de la hipertensión arterial pulmonar (HAP) para el tratamiento de HAP	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	15/5/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
4072	Prevalencia y URS de Pacientes Adultos con Dermatitis Atópica Moderada y Severa: Estudio de Cohortes Basado en la Evidencia Hospitalaria del Mundo Real en dos Instituciones de Referencia en Argentina (RADIANCE)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	RUIZ, Juan	Aprobado	14/5/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623

4158	Prevalencia y URS de Pacientes Adultos con Dermatitis Atópica Moderada y Severa: Estudio de Cohortes Basado en la Evidencia Hospitalaria del Mundo Real en dos Instituciones de Referencia en Argentina (RADIANCE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SIMONOVICH, Ventura Alejandro	Aprobado	15/4/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
4351	Adherencia a drogas anticrisis en adultos mayores	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	PORTINARI, CARLA DIAMELA	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4567	Complicaciones en el tratamiento quirúrgico de escoliosis en pacientes pediátricos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DARDANELLI, Pablo	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3998	CTQJ230A12301 "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico que evalúa el impacto de la disminución de la lipoproteína (a) con TQJ230 en los eventos cardiovasculares importantes en participantes con enfermedad cardiovascular establecida"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	LAVALLE COBO, Augusto María	Aprobado	13/5/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3476	CTQJ230A12301 "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico que evalúa el impacto de la disminución de la lipoproteína (a) con TQJ230 en los eventos cardiovasculares importantes en participantes con enfermedad cardiovascular establecida"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	12/2/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1751	CTQJ230A12301 "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico que evalúa el impacto de la disminución de la lipoproteína (a) con TQJ230 en los eventos cardiovasculares importantes en participantes con enfermedad cardiovascular establecida"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	BESADA, Diego Alejandro	Aprobado	3/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
2184	CTQJ230A12301 "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico que evalúa el impacto de la disminución de la lipoproteína (a) con TQJ230 en los eventos cardiovasculares importantes en participantes con enfermedad cardiovascular establecida"	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	AVACA, Horacio Alberto	Aprobado	14/8/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1464	CTQJ230A12301 "Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico que evalúa el impacto de la disminución de la lipoproteína (a) con TQJ230 en los eventos cardiovasculares importantes en participantes con enfermedad cardiovascular establecida"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	16/6/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3680	Deep Learning Analysis of Radiologic Imaging	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	CHAVES, Hernan	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4321	Desarrollo de vectores de expresión de anticuerpos simple cadena contra oligómeros de β -amiloide para terapia génica, y de nanoanticuerpos para investigación y diagnóstico diferencial de la enfermedad de Alzheimer	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4230	Determinación de la presencia y extensión de calcificaciones coronarias mediante análisis transcriptómico de sangre entera asistido por inteligencia artificial	Comité de Ética en Investigación FLENI	Clínica La Sagrada Familia	ROSANA, Poggio	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4349	Diagnóstico y tratamiento de hipotensión espontánea de LCR en una clínica de cefaleas.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	NAGEL, Maria Vanesa	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4468	Edoxabán PaRa supervivientes de Hemorragia Intracranial con Fibrilación Atrial (ENRICH-AF) Version 1.0 del 19AGO2019 spanish final 23SEPT2019	Comité de Ética en Investigación FLENI	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	13/5/2021	HAMILTON HEALTH SCIENCES, MEDIANTE SU INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN DE SALUD DE LA POBLACIÓN - 33561330609
4463	Enfermedades reumatológicas e hipertensión pulmonar: una combinación de mal pronóstico.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GANDINO, Ignacio Javier	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4610	Estudio aleatorizado, controlado, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la paltusotina en sujetos con acromegalia tratados con ligandos de los receptores de somatostatina de acción prolongada.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	KATZ, Debora Adela	Aprobado	13/5/2021	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
4379	Estudio aleatorizado, controlado, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la paltusotina en sujetos con acromegalia tratados con ligandos de los receptores de somatostatina de acción prolongada.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	GUITELMAN, Mirtha	Aprobado	27/4/2021	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448

4579	Estudio de fase 3, para evaluar zimberelimab (AB122) como monoterapia en primera línea comparado con la quimioterapia estándar o zimberelimab combinado con AB154 en el cáncer de pulmón de células no pequeñas, positivo para PD-L1, localmente avanzado o metastásico (ARC-10)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	13/5/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4631	Estudio multicéntrico de validación de una herramienta de inteligencia artificial para la clasificación automática de radiografías de tórax.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENITEZ, Sonia	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3631	Estudio piloto para determinar si las pacientes con cáncer de ovario expresan PD-L1 inducido por el tratamiento con el inhibidor de PARP, Niraparib.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3709	Evaluation of the diagnostic reddit of the clusterization of the response to an acute levodopa challenge	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	PAEZ MAGGIO, MAURICIO	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4348	Hipotensión espontánea de LCR en una clínica de cefaleas	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	NAGEL, Maria Vanesa	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3788	Incidencia de cáncer de mama durante la pandemia COVID 19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TABOADA, María Victoria	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3806	Incidencia de insuficiencia renal aguda en una cohorte de pacientes en tratamiento con Nivolumab y Pembrolizumab	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHIARELLO, Natalia Ayelen	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4070	Incidencia de neuropatías focales compresivas en población pediátrica durante la pandemia SARS-CoV-2	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BRAND, Patricio	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4384	La dieta como terapéutica adyuvante en la era de los biológicos en Enfermedad de Crohn de inicio pediátrica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORSI, Marina	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4367	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MUGGERI, ALEJANDRO	Aprobado	13/5/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3276	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	TAMBURELLI, Mercedes Marta	Aprobado	10/3/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3205	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DE LA VEGA, Maximo	Aprobado	18/1/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3200	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	29/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3253	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	9/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3198	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VERA, Karina	Aprobado	5/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3134	MK 7902-005 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de lenvatinib (E7080/MK-7902) más pembrolizumab (MK-3475) en sujetos con tumores sólidos seleccionados previamente tratados (LEAP-005)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	30/10/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

4670	MODIFICACIONES EN EL ESTILO DE VIDA DURANTE EL AISLAMIENTO POR COVID-19 EN NIÑOS/AS EN EDAD ESCOLAR QUE ASISTEN A LOS CENTROS DE SALUD DEL ÁREA PROGRAMÁTICA DEL HOSPITAL DE AGUDOS DR. I PIROVANO	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	CSACS 2,12,27	GOMEZ, Mariana	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4494	Resultados a largo plazo de la protesis reversa de hombro para fractura de humero proximal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BULJUBASICH, Martin	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4556	Rol de las Trampas Extracelulares de ADN en la función efectora de monocitos y macrófagos humanos y su regulación por plaquetas	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ESTEVEZ, Isidro Daniel	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
3961	Traumatic events as a trigger for the clinical manifestation of Parkinson's Disease	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	PAEZ MAGGIO, MAURICIO	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
577	Un estudio de retiro aleatorizado, multicéntrico, de fase 3, de 22 semanas, de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	GATTO, Emilia Mabel	Aprobado	13/5/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3445	Un estudio de retiro aleatorizado, multicéntrico, de fase 3, de 22 semanas, de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	GOMEZ AREVALO, Gonzalo Javier	Aprobado	5/2/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
392	Un estudio de retiro aleatorizado, multicéntrico, de fase 3, de 22 semanas, de TD-9855 para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática en sujetos con insuficiencia autonómica primaria	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	13/2/2020	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3858	Uso de Alpelisib en Cáncer de Mama Avanzado en Argentina. Estudio de vida real sobre efectividad y seguridad de inhibidores PI3K	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NERVO, Adrian Agustin	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4352	?ENCUESTA: CONCIENTIZACIÓN DE LA AFASIA 2021?	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	RUSSO, Maria Julieta	Aprobado	13/5/2021	Sin patrocinio
4227	ARCA-1 study : Perioperative care in the cancer patient	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ROMERO, Carlos Dario Hernan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4701	Cirugía de revascularización miocárdica: Es seguro utilizar 2 arterias mamarias en centros de bajo volumen?	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4688	Desarrollo de un algoritmo con Inteligencia Artificial	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4108	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	12/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4491	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	12/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4547	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	COSMAN, Claudio	Aprobado	5/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4411	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	SAREM, Maan	Aprobado	1/5/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

4542	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SASSONE, Sonia	Aprobado	28/4/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4365	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	8/4/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4036	I8F-MC-GPID - Estudio Fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que compara la eficacia y seguridad de tirzepatida versus placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección preservada y obesidad (SUMMIT)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	25/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4391	Registro SOLACI TAVI	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	LAMELAS, Pablo	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4427	ReSCAR21	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4683	Validación score ORCI	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4700	¿Puede la cirugía de revascularización coronaria sin circulación extracorpórea en pacientes de alto riesgo quirúrgico tener beneficio en mortalidad?	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	ESPINOZA, Juan	Aprobado	12/5/2021	Sin patrocinio
4707	FORGOT. (Follow-up registry on global transient amnesias) REGISTRO PROSPECTIVO DE AMNESIAS GLOBALES TRANSITORIAS	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	11/5/2021	Sin patrocinio
4490	?IMPACTO EN LA MOVILIDAD FUNCIONAL DEBIDO A LA INTERRUPCIÓN DE LA REHABILITACIÓN EN ÉPOCA DE PANDEMIA POR COVID-19 EN LOS PACIENTES CON AMPUTACIÓN DE MIEMBRO INFERIOR EN UN INSTITUTO DE REHABILITACIÓN: ESTUDIO DESCRIPTIVO, PROSPECTIVO Y TRANSVERSAL	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	ANNARATONE, Andrea	Aprobado	11/5/2021	Sin patrocinio
4654	CA42750 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion	MYSLER, Eduardo	Aprobado	10/5/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4516	CA42750 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	22/4/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1412	Efectos de la Infección por Coronavirus en el embarazo y el recién nacido.	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	NIETO, Ricardo Mario	Aprobado	10/5/2021	Sin patrocinio
327	INTERPRACTICE-21st Implementación de los estándares de crecimiento posnatal prematuro INTERGROWTH-21	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	NIETO, Ricardo Mario	Aprobado	10/5/2021	Sin patrocinio
4356	Utilidad de las Placas de Protección Mucosa en pacientes con patologías orales	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	WERNER, Laura Cecilia	Aprobado	9/5/2021	Sin patrocinio
4525	Abordaje del dolor de hombro hemipléjico: Encuesta a kinesiólogos de Argentina	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	VENTURA, Magali Yael	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
3786	CA022-001 -Primer estudio en seres humanos, Fase 1/2a, del anticuerpo monoclonal BMS-986218 en monoterapia y en combinación con nivolumab en tumores sólidos avanzados.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUPINACCI, Lorena	Aprobado	6/5/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
2893	CA022-001 -Primer estudio en seres humanos, Fase 1/2a, del anticuerpo monoclonal BMS-986218 en monoterapia y en combinación con nivolumab en tumores sólidos avanzados.	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	CINAT, GABRIELA	Aprobado	13/11/2020	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
2210	CA022-001 -Primer estudio en seres humanos, Fase 1/2a, del anticuerpo monoclonal BMS-986218 en monoterapia y en combinación con nivolumab en tumores sólidos avanzados.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	16/10/2020	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056

1950	CA022-001 -Primer estudio en seres humanos, Fase 1/2a, del anticuerpo monoclonal BMS-986218 en monoterapia y en combinación con nivolumab en tumores sólidos avanzados.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CHACON, Matías Rodrigo	Aprobado	23/7/2020	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
4388	Correlación entre colangiografía magnética, eco-endoscopia biliopancreática y anatomía patológica en la evaluación de pacientes con sospecha de patología ampular y periampular.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CONDE, Maria Florencia	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4469	Estudio EARLY-EGFR: Estudio prospectivo, no intervencionista, multicéntrico e internacional, para determinar la prevalencia de mutaciones de EGFR en pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico, no escamoso y reseccionado por métodos quirúrgicos, en etapa inicial. Estudio D5161R00028	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Lucen Clínica Oncológica	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	6/5/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
3849	Estudio epidemiológico de Dermatitis Atópica en niños de un hospital de la comunidad. Corte transversal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANTONIETTI, Carolina	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4568	Incidencia acumulada de enfermedad tromboembólica venosa en pacientes sometidos a cirugía abdomino-pelvíana por cáncer	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VAZQUEZ, Fernando Javier	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4104	PREVALENCIA DE CULTIVOS POSITIVOS EN PACIENTES CON CISTECTOMÍA RADICAL Y DERIVACION URINARIA INTESTINAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
3937	Prevalencia de lesiones quísticas incidentales en páncreas en pacientes con Plan de Salud del Hospital Italiano de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTINEZ ELHELOU , Solange	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4314	Registro de Uso de Monosialogangliósido (Sinaxial®) en la Argentina	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	MEDEOS, Centro de Medicina Integral e Investigación Clínica	BOZZO, Raul Alberto	Aprobado	6/5/2021	IC PROJECTS SRL - 30710886195
4102	Teleconsultas en tratamiento del Dolor - Experiencia en tiempos de pandemia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ONDJIAN, Isabel Alicia	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4531	Tiempos de inmovilización luego de una cirugía de úlceras por presión en pacientes con lesión medular; un estudio descriptivo retrospectivo	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	LIOTINO, Emiliano	Aprobado	6/5/2021	Sin patrocinio
4119	Un estudio multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo, de fase II/III para evaluar la eficacia y la seguridad del anticuerpo monoclonal SCTA01 contra el SARS-Cov-2 en pacientes hospitalizados con COVID-19 grave.	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SOLARI, Ruben	Aprobado	6/5/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3929	Un estudio multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo, de fase II/III para evaluar la eficacia y la seguridad del anticuerpo monoclonal SCTA01 contra el SARS-Cov-2 en pacientes hospitalizados con COVID-19 grave.	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	26/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3679	Un estudio multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo, de fase II/III para evaluar la eficacia y la seguridad del anticuerpo monoclonal SCTA01 contra el SARS-Cov-2 en pacientes hospitalizados con COVID-19 grave.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Gallego de Buenos Aires	CRUZ, Pablo Daniel	Aprobado	22/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3678	Un estudio multicéntrico, adaptativo, aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo, de fase II/III para evaluar la eficacia y la seguridad del anticuerpo monoclonal SCTA01 contra el SARS-Cov-2 en pacientes hospitalizados con COVID-19 grave.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	19/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4628	Análisis transcriptómico de sangre entera asistido por inteligencia artificial en pacientes con insuficiencia cardíaca y deterioro de la fracción de eyección del ventrículo izquierdo	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	DIEZ, Mirta	Aprobado	5/5/2021	Sin patrocinio
4630	Impacto de un camino crítico en pacientes hospitalizados por insuficiencia cardíaca aguda	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	DIEZ, Mirta	Aprobado	5/5/2021	Sin patrocinio

4622	IMPACTO DEL DISEÑO DE UN EQUIPO MULTIDISCIPLINARIO (ECMO TEAM) EN EL PRONÓSTICO DE PACIENTES SOMETIDOS A MEMBRANA DE OXIGENACION EXTRACORPÓREA VENO ARTERIAL POR SHOCK CARDIOGÉNICO O PARO CARDIORRESPIRATORIO REFRACTARIO.	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	SEOANE, Leonardo Adrián	Aprobado	5/5/2021	Sin patrocinio
4576	Infarto en Pandemia	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	COSTABEL, Juan	Aprobado	5/5/2021	Sin patrocinio
3925	NN 1436-4479 ? ONWARDS 3 ? ?Estudio doble ciego, multirregional de 26 semanas de duración que compara el efecto y la seguridad de la insulina icodec administrada una vez por semana y la insulina degludec 100 unidades/ml administrada una vez por día, ambas en combinación con antidiabéticos no insulínicos en sujetos con diabetes tipo 2 que no han sido tratados con insulina?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	PROIETTI, Adrian Esteban	Aprobado	5/5/2021	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
3387	NN 1436-4479 ? ONWARDS 3 ? ?Estudio doble ciego, multirregional de 26 semanas de duración que compara el efecto y la seguridad de la insulina icodec administrada una vez por semana y la insulina degludec 100 unidades/ml administrada una vez por día, ambas en combinación con antidiabéticos no insulínicos en sujetos con diabetes tipo 2 que no han sido tratados con insulina?	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIDEO, Alejandra Isabel	Aprobado	10/12/2020	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
2216	NN 1436-4479 ? ONWARDS 3 ? ?Estudio doble ciego, multirregional de 26 semanas de duración que compara el efecto y la seguridad de la insulina icodec administrada una vez por semana y la insulina degludec 100 unidades/ml administrada una vez por día, ambas en combinación con antidiabéticos no insulínicos en sujetos con diabetes tipo 2 que no han sido tratados con insulina?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	13/8/2020	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
4623	ROL DE LAS ESTATINAS EN LA REDUCCIÓN DE FIBRILACION AURICULAR EN EL POSTOPERATORIO DE PACIENTES SOMETIDOS A CIRUGIA CARDIACA ELECTIVA.	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	SEOANE, Leonardo Adrián	Aprobado	5/5/2021	Sin patrocinio
4014	Accesibilidad en la atención durante la pandemia Covid-19: estudio en el Centro de Salud Mental No 1 ?Dr. Hugo Rosarios? de la Ciudad Autónoma de Bs As, desde la perspectiva de los usuarios	Comité de Ética en Investigación Hospital Alvear	Centro de Salud Mental nº 1 "Dr Hugo Rosarios"	RODRÍGUEZ O'CONNOR, Horacio Pedro	Aprobado	4/5/2021	Sin patrocinio
4461	Estrategias habituales de desvinculación de analgesia y sedación en pacientes críticos adultos	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	MANDICH, Veronica	Aprobado	4/5/2021	Sin patrocinio
4458	La alimentación infantil: entre las políticas y la vida en grupos domésticos en Ciudad de Buenos Aires. Aportes al estudio de la atención y los cuidados alimentarios.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	SOLANS, Andrea	Aprobado	4/5/2021	Sin patrocinio
4359	Otitis media aguda en menores de tres meses.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	VEGA MARTARI, Malena	Aprobado	4/5/2021	Sin patrocinio
4439	?Como convergen los factores socioeconómicos y el Covid-19 en pacientes pediátricos hospitalizados en el Hospital General de Niños Pedro Elizalde?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BEJARANO, SONIA	Aprobado	4/5/2021	Sin patrocinio
4260	NUEVO HIDROGEL DE HIDROXIETILCELULOSA PARA TRATAMIENTO DEL DOLOR DE ARTROSIS DE RODILLA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	DOM Centro de Reumatología	ASNAL, Cecilia	Aprobado	3/5/2021	PROMEDON SA - 30619780635
4561	Protocolo 42756493BLC0002: Estudio de biomarcadores para identificar sujetos con cáncer urotelial y anomalías en el gen del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR). Estudio ANNAR	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Centro de Endocrinología y Diabetes "Dr. Raúl A. Gutman"	COPPOLA, Daniel Jorge	Aprobado	3/5/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
4211	Protocolo 42756493BLC0002: Estudio de biomarcadores para identificar sujetos con cáncer urotelial y anomalías en el gen del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR). Estudio ANNAR	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	18/3/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

3657	Aplicación de la Escala de habilidades comunicativas y socioemocionales para la fluidez en la evaluación de niños con Tartamudez	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GEBARA, María Marta	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
3898	Epidemiología de la urticaria crónica en niños de un hospital de tercer nivel. Corte transversal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CORREA, Andrea	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
4484	Estudio de efectividad y seguridad de los fragmentos policlonales equinos F (ab') 2 específicos anti SARS-CoV-2 para el tratamiento de pacientes internados por COVID-19 severo: Estudio de cohorte retrospectiva	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ, LUCIA	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
6675	Estudio global de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego de monalizumab o placebo combinado con cetuximab en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico previamente tratados con un inhibidor de puntos de control inmunitario (Interlink-1)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAYOL, Federico	Aprobado	16/6/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4004	Estudio global de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego de monalizumab o placebo combinado con cetuximab en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico previamente tratados con un inhibidor de puntos de control inmunitario (Interlink-1)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FALCO, Agustin Horacio	Aprobado	29/4/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3951	Estudio global de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego de monalizumab o placebo combinado con cetuximab en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico previamente tratados con un inhibidor de puntos de control inmunitario (Interlink-1)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	NOVAS, Cintia Viviana	Aprobado	26/2/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3210	Estudio global de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego de monalizumab o placebo combinado con cetuximab en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico previamente tratados con un inhibidor de puntos de control inmunitario (Interlink-1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	28/11/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3230	Estudio global de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego de monalizumab o placebo combinado con cetuximab en pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico previamente tratados con un inhibidor de puntos de control inmunitario (Interlink-1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	12/11/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4363	EVOLUCIÓN CLÍNICA DE PACIENTES INTERNADOS CON CÁNCER E INFECCIÓN POR COVID-19	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	DIAZ COUSELO, FERNANDO ANDRES	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
4209	Experiencia de usuario en el diseño de un Portal de Pacientes para la atención de urgencia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	JAUREGUI, Oscar Ignacio	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
4486	Prevalencia de rinitis en niños de un hospital de la comunidad. Corte transversal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANTONIETTI, Carolina	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
2747	VALIDACIÓN Y CORRELACIÓN DE LA ECOGRAFÍA PULMONAR COMO MÉTODO DE TRIAJE PRE-HOSPITALARIO EN EL PRIMER SEMESTRE DE LA DECLARACIÓN DE LA PANDEMIA POR SARS-CoV-2 EN BUENOS AIRES ? ARGENTINA.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	RIVADENEIRA ROJAS, SEBASTIÁN	Aprobado	29/4/2021	Sin patrocinio
3692	ESTUDIO ABIERTO DE EXTENSIÓN FASE III, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA A LARGO PLAZO DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (FPI)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	CANEVA, JORGE OSVALDO	Aprobado	28/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3661	ESTUDIO ABIERTO DE EXTENSIÓN FASE III, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA A LARGO PLAZO DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (FPI)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	28/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

3607	ESTUDIO ABIERTO DE EXTENSIÓN FASE III, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA A LARGO PLAZO DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (FPI)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3659	ESTUDIO ABIERTO DE EXTENSIÓN FASE III, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA A LARGO PLAZO DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA (FPI)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	23/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
605	Estudio Fase 3 multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de dosis crónicas, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la Eficacia y Seguridad de Benralizumab 100mg en pacientes con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) moderada a muy severa con historia de exacerbaciones de EPOC frecuentes y eosinófilos elevados en sangre periférica. RESOLUTE	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	LAWRIWSKYJ, Verónica	Aprobado	28/4/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3856	Estudio Fase 3 multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de dosis crónicas, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la Eficacia y Seguridad de Benralizumab 100mg en pacientes con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) moderada a muy severa con historia de exacerbaciones de EPOC frecuentes y eosinófilos elevados en sangre periférica. RESOLUTE	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	10/2/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4580	Incidencia de infección por SARS-CoV-2 en trabajadores de salud asintomáticos en la era de la vacunación contra COVID-19 e impacto de las variantes virales de importancia clínica y epidemiológica. Estudio TraSal II.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	28/4/2021	Sin patrocinio
4265	Regulación dinámica del ATP extracelular en respuesta al shock osmótico y al tratamiento con toxinas bacterianas en células del epitelio intestinal humano	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GONDOLESI, Gabriel	Aprobado	28/4/2021	Sin patrocinio
4466	"Interacción entre Staphylococcus aureus y Pseudomonas aeruginosa: análisis del impacto de las mutaciones naturales en el contexto de infecciones endobronquiales crónicas en pacientes pediátricos con fibrosis quística	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CASSANELLI, Pablo Martín	Aprobado	27/4/2021	AGENCIA NACIONAL DE PROMOCION CIENTIFICA Y TECNOLÓGICA - 30707655204
4053	Estrategias para la evaluación de seguridad y adherencia de Cabozantinib en Pacientes con Cáncer de Riñón Avanzado: Estudio de la Vida Real	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CHACON, Matías Rodrigo	Aprobado	27/4/2021	Sin patrocinio
4487	ESTUDIO DE LA GENERACIÓN DE ANTICUERPOS POST-VACUNACIÓN EN PERSONAL DE SALUD DE UN HOSPITAL PEDIÁTRICO	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SVARTZ, Alejandra	Aprobado	27/4/2021	Sin patrocinio
3869	Infecciones respiratorias agudas bajas de etiología viral en población pediátrica: Estudio retrospectivo	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	ENRIQUEZ, Rocio	Aprobado	27/4/2021	Sin patrocinio
4452	Prevalencia de retraso de crecimiento extrauterino (RCEU) y factores asociados en niños con peso ? 1500 gramos al nacer. Estudio observacional	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	STEEMAN PERAZZO, Martina Ana Soledad	Aprobado	27/4/2021	Sin patrocinio
5767	ANÁLISIS COMPARATIVO DE LA RESPUESTA INMUNE EN PACIENTES RECUPERADOS DE COVID -19 Y VOLUNTARIOS INMUNIZADOS CON DISTINTAS VACUNAS CONTRA COVID-19: CARACTERIZACIÓN DE PARÁMETROS CELULARES Y MOLECULARES ASOCIADOS A LA RESPUESTA T Y B.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	16/2/2022	Sin patrocinio
4413	ANÁLISIS COMPARATIVO DE LA RESPUESTA INMUNE EN PACIENTES RECUPERADOS DE COVID -19 Y VOLUNTARIOS INMUNIZADOS CON DISTINTAS VACUNAS CONTRA COVID-19: CARACTERIZACIÓN DE PARÁMETROS CELULARES Y MOLECULARES ASOCIADOS A LA RESPUESTA T Y B.	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	SIRINO, Alicia	Aprobado	26/4/2021	Sin patrocinio

4251	CONCEPCIONES, SABERES Y PRÁCTICAS DE LXS PROFESIONALES DE SALUD DEL CENTRO DE SALUD Y ACCIÓN COMUNITARIA N°12 SOBRE TRABAJO COMUNITARIO	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	CeSAC N°12	ELLI, Natalia	Aprobado	26/4/2021	Sin patrocinio
4546	ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, QUE COMPARA ATEZOLIZUMAB (ANTICUERPO ANTI?PD-L1) EN COMBINACIÓN CON QUIMIOTERAPIA ADYUVANTE BASADA EN ANTRACICLINA/TAXANO CONTRA QUIMIOTERAPIA SOLA EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO OPERABLE	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	26/4/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3537	Identificación de potenciales lugares de transmisión de dengue en la Ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Ministerio de Salud de la CABA	GUREVITZ, Juan Manuel	Aprobado	26/4/2021	Sin patrocinio
4081	Indicador de la oximetría de pulso novedoso, simple y exacto para pesquisar apnea obstructiva del sueño del adulto	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BLEDEL, Ignacio Jorge	Aprobado	26/4/2021	Sin patrocinio
4462	Índice linfocito proteína C reactiva en pacientes con COVID-19: una herramienta muy útil y poco explorada	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GANDINO, Ignacio Javier	Aprobado	26/4/2021	Sin patrocinio
3995	Un ensayo clínico de fase IIb aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores, que viven con VIH, bajo tratamiento estable, y virológicamente suprimidos durante 6 meses como mínimo	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	26/4/2021	FUNDACIÓN HUÉSPEL - 30637496472
4047	Un ensayo clínico de fase IIb aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores, que viven con VIH, bajo tratamiento estable, y virológicamente suprimidos durante 6 meses como mínimo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stambouliau Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	15/3/2021	FUNDACIÓN HUÉSPEL - 30637496472
3997	Un ensayo clínico de fase IIb aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores, que viven con VIH, bajo tratamiento estable, y virológicamente suprimidos durante 6 meses como mínimo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	18/2/2021	FUNDACIÓN HUÉSPEL - 30637496472
4387	BI 1366-0005: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	CASTAÑO, Patricia Mabel	Aprobado	25/4/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
4386	BI 1366-0005: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	13/4/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159

4171	BI 1366-0005: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	18/3/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
4055	Correlación entre pico y fluctuación de PIO medidas con prueba de sobrecarga hídrica y iCare Home	Hospital de Oftalmología Santa Lucía	Hospital Oftalmológico "Dr. Pedro Lagleyze"	COPATI, Irene	Aprobado	23/4/2021	Sin patrocinio
4306	IMPACTO CLÍNICO DE LA TIMECTOMÍA EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS. ESTUDIO DESCRIPTIVO	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GONZALEZ, Fabio	Aprobado	23/4/2021	Sin patrocinio
4237	Impacto de la pandemia COVID-19 en la salud mental de los pacientes que conviven con el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH) y que realizan tratamiento en la División de Infectología del Hospital General de Agudos Juan A Fernández, Hospital público de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	RETAMAR, Maria Sol	Aprobado	23/4/2021	Sin patrocinio
4218	Protocolo 42756493BLC2003: "Estudio Aleatorizado de Fase 2 de Erdafitinib versus Quimioterapia Intravesical a Elección del Investigador en Pacientes que recibieron Bacillus Calmette-Guérin (BCG) y recidivaron con Cáncer de Vejiga No Músculo-Invasivo (NMIBC) de Alto Riesgo con Mutaciones o Fusiones de FGFR" THOR-2	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	NOLAZCO, Alejandro ramon	Aprobado	23/4/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3903	Protocolo 42756493BLC2003: "Estudio Aleatorizado de Fase 2 de Erdafitinib versus Quimioterapia Intravesical a Elección del Investigador en Pacientes que recibieron Bacillus Calmette-Guérin (BCG) y recidivaron con Cáncer de Vejiga No Músculo-Invasivo (NMIBC) de Alto Riesgo con Mutaciones o Fusiones de FGFR" THOR-2	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FAVRE, Gabriel	Aprobado	25/3/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3885	Protocolo 42756493BLC2003: "Estudio Aleatorizado de Fase 2 de Erdafitinib versus Quimioterapia Intravesical a Elección del Investigador en Pacientes que recibieron Bacillus Calmette-Guérin (BCG) y recidivaron con Cáncer de Vejiga No Músculo-Invasivo (NMIBC) de Alto Riesgo con Mutaciones o Fusiones de FGFR" THOR-2	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	22/3/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3625	Protocolo 42756493BLC2003: "Estudio Aleatorizado de Fase 2 de Erdafitinib versus Quimioterapia Intravesical a Elección del Investigador en Pacientes que recibieron Bacillus Calmette-Guérin (BCG) y recidivaron con Cáncer de Vejiga No Músculo-Invasivo (NMIBC) de Alto Riesgo con Mutaciones o Fusiones de FGFR" THOR-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	7/1/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3748	?Rehabilitación integral de pacientes post COVID-19 críticos durante la estadia hospitalaria?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LARDIES, JULIETA	Aprobado	23/4/2021	Sin patrocinio
3887	Adecuación de enfermería a un protocolo para la prevención de extubaciones no planeadas (ENP). Análisis cualitativo sobre la implementación.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PERCUDANI, José Martín	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4199	Aplicación móvil para la gestión de Cuidados domiciliarios: usabilidad, satisfacción de usuarios y mejora de la calidad asistencial	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SENILLOSA, Monica Beatriz	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4257	BI1346-0012 - Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2)	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	22/4/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159

4272	BI1346-0012 - Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2)	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	22/4/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
4002	BI1346-0012 - Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro SERES Neurociencia Cognitiva Aplicada	ALVAREZ CACHES, Mariano	Aprobado	11/3/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
1186	Características clínicas y pronóstico de adultos con LLA en Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	RUIZ, Juan	Aprobado	22/4/2021	PFIZER S.R.L. - 30503518518
4410	COMUNICACIÓN DEL ERROR MÉDICO EN UN ESCENARIO CLÍNICO SIMULADO. EXPERIENCIA EN UNA RESIDENCIA DE PEDIATRÍA	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	DVORKIN, Julia	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4549	Genética de la hemostasia asociada a la evolución de pacientes COVID-19+	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	PERÉS, Silvia Daniela Amanda	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
3627	Preferencias de las personas para recibir medicación cardiovascular preventiva	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BARANI, Mariela	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
1338	Prevalencia y factores relacionados con Covid-19 en una sala de Hemodiálisis crónica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUXARDO, Rosario	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4219	Resultados obstétricos y perinatales asociados a tratamientos de reproducción asistida. Estudio de cohorte retrospectiva de un centro único en Argentina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	IZBIZKY, Gustavo	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
8677	Terapia sustitutiva con undecanoato de testosterona en varones con retraso puberal o hipogonadismo confirmado.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FIGUEROA GACITUA, Veronica	Aprobado	27/12/2022	Sin patrocinio
4160	Terapia sustitutiva con undecanoato de testosterona en varones con retraso puberal o hipogonadismo confirmado.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	REY, Rodolfo	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4228	Utilidad de los biomarcadores de inflamación tisular en pacientes con estenosis aórtica severa sintomática sometidos a intervención valvular aórtica percutánea en el Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AGATIELLO, Carla	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4478	Validación de Algoritmo Predictivo Score de Retinopatía de Prematuro	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GOSSN, Gonzalo	Aprobado	22/4/2021	Sin patrocinio
4031	CACZ885T2301:"Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del canakinumab frente a placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en estadios II-III A y IIIB (T mayor a 5cm N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente resecado (R0)"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	21/4/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4273	DETERMINACIÓN DE LA PROGRESIÓN DE LA DISCAPACIDAD EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE EN RECAÍDAS Y REMISIONES UTILIZANDO LA EDSS-PLUS: UN ESTUDIO PROSPECTIVO EN ARGENTINA	Comité Independiente de ética en investigación biomédica	Instituto Argentino de Investigación Neurológica (IADIN)	REY, Roberto	Aprobado	21/4/2021	Sin patrocinio
3681	DETERMINACIÓN DE LA PROGRESIÓN DE LA DISCAPACIDAD EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE EN RECAÍDAS Y REMISIONES UTILIZANDO LA EDSS-PLUS: UN ESTUDIO PROSPECTIVO EN ARGENTINA	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ALONSO, Ricardo	Aprobado	28/1/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3690	ENSAYO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	CANEVA, JORGE OSVALDO	Aprobado	21/4/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

3660	ENSAYO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	28/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3606	ENSAYO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/2/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3658	ENSAYO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PRM-151 EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOPÁTICA	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	30/12/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4266	Estudio de la degradación fúngica de cabello y uñas humanas para su aplicación en investigaciones forenses	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	VITALE, Roxana G.	Aprobado	21/4/2021	Sin patrocinio
4335	Evaluación del control de los Factores de Riesgo vinculados a la demencia en sujetos con o sin trastornos cognitivos durante la Pandemia por COVID 19	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	SERRANO, Cecilia	Aprobado	21/4/2021	Sin patrocinio
4361	LIPi-durvalumab	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BLUTHGEN, Maria Virginia	Aprobado	21/4/2021	Sin patrocinio
4395	Utilidad de las técnicas de detección de galactomananos por ELISA y flujo lateral para el diagnóstico aspergilosis invasora en pacientes COVID-19.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AFELTRA, Javier	Aprobado	21/4/2021	Sin patrocinio
4493	Actitud de los médicos de un hospital pediátrico de tercer nivel ante la muerte	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	PRADO, Federico	Aprobado	20/4/2021	Sin patrocinio
10587	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	DI CIANNI, Andrea	Aprobado	2/8/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3939	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	SALDARINI, Fernando	Aprobado	20/4/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3689	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	2/3/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324

3640	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	12/2/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3706	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	SAENZ, Gonzalo	Aprobado	13/1/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3045	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	3/12/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2790	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	DEL OLMO, Ricardo	Aprobado	11/11/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2789	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, doble simulado, de grupos paralelos y duración variable de 24 a 52 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de un inhalador de dosis medida (MDI) de budesonida, glicopirronio y fumarato de formoterol en comparación con un MDI de budesonida y fumarato de formoterol y un MDI presurizado de Symbicort® en sujetos adultos y adolescentes con asma inadecuadamente controlada (KALOS)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	YañEZ, Anahí	Aprobado	9/9/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
4210	Modificaciones de la calidad de vida en personas que realizan tratamiento ambulatorio por consumos problemáticos de sustancias psicoactivas. Instituciones con enfoque de reducción de riesgos y daños	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Fundación Héctor Alejandro Barceló para el Desarrollo de la Ciencia Biomédica Argentina	POLIANSKY, Pablo Nicolás	Aprobado	20/4/2021	Sin patrocinio
3751	CBYL719C2401: "Estudio descriptivo de las mutaciones de PIK3CA en pacientes con cáncer de mama avanzado HR+/Her2-?"	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	PERAZZO, Florencia	Aprobado	19/4/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4467	Efecto de la pandemia COVID-19 en la enfermedad arterial periférica en pacientes con diagnóstico de claudicación intermitente	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	CASTELLI, Mariano	Aprobado	19/4/2021	Sin patrocinio
4109	CB8025-32048: Estudio de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Seladelpar en pacientes con colangitis biliar primaria (CBP) y una respuesta insuficiente o intolerancia al ácido ursodesoxicólico (UDCA)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	SORDA, Juan Antonio	Aprobado	17/4/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

4020	CB8025-32048: Estudio de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Seladelpar en pacientes con colangitis biliar primaria (CBP) y una respuesta insuficiente o intolerancia al ácido ursodesoxicólico (UDCA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	GONZALEZ BALLERGA, Esteban	Aprobado	25/3/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3957	CB8025-32048: Estudio de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Seladelpar en pacientes con colangitis biliar primaria (CBP) y una respuesta insuficiente o intolerancia al ácido ursodesoxicólico (UDCA)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	23/3/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3013	Ensayo de la plataforma de alianza de la industria para evaluar la eficacia y la seguridad de múltiples agentes candidatos para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	15/4/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3539	Ensayo de la plataforma de alianza de la industria para evaluar la eficacia y la seguridad de múltiples agentes candidatos para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	SANTAMARINA, Joaquin Fernando	Aprobado	8/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3046	Ensayo de la plataforma de alianza de la industria para evaluar la eficacia y la seguridad de múltiples agentes candidatos para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	18/11/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3009	Ensayo de la plataforma de alianza de la industria para evaluar la eficacia y la seguridad de múltiples agentes candidatos para el tratamiento de la COVID-19 en pacientes hospitalizados	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	22/9/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4128	Estudio molecular del gen CDKN1B (inhibidor de quinasa dependiente de ciclina) en pacientes oriundos de Argentina con manifestaciones clínicas de Neoplasia Endocrina Múltiple	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VIALE, Maria Lorena	Aprobado	15/4/2021	Sin patrocinio
4126	Evaluación de la implementación de una herramienta basada en inteligencia artificial para la detección de hallazgos en radiografías de tórax.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENITEZ, Sonia	Aprobado	15/4/2021	Sin patrocinio
4396	Intervención múltiple para disminuir el uso de medicación considerada inadecuada en pacientes con necesidades de cuidados paliativos en un sistema de medicina domiciliaria en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GALLO ACOSTA , Cristian Matias	Aprobado	15/4/2021	Sin patrocinio
3855	M20-259- Estudio multicéntrico, aleatorizado, en fase 3, con enmascaramiento para el evaluador de eficacia que compara risankizumab con ustekinumab en el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa cuyo tratamiento con anti TNF haya fracasado	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE PAULA, Juan Andres	Aprobado	15/4/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
2952	M20-259- Estudio multicéntrico, aleatorizado, en fase 3, con enmascaramiento para el evaluador de eficacia que compara risankizumab con ustekinumab en el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa cuyo tratamiento con anti TNF haya fracasado	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	LASA, Juan Sebastian	Aprobado	14/12/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623
3068	M20-259- Estudio multicéntrico, aleatorizado, en fase 3, con enmascaramiento para el evaluador de eficacia que compara risankizumab con ustekinumab en el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa cuyo tratamiento con anti TNF haya fracasado	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ZUBIAURRE, Ignacio	Aprobado	2/12/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623
2951	M20-259- Estudio multicéntrico, aleatorizado, en fase 3, con enmascaramiento para el evaluador de eficacia que compara risankizumab con ustekinumab en el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa cuyo tratamiento con anti TNF haya fracasado	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GOMEZ, Estanislao Jesus	Aprobado	4/11/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623

3041	M20-259- Estudio multicéntrico, aleatorizado, en fase 3, con enmascaramiento para el evaluador de eficacia que compara risankizumab con ustekinumab en el tratamiento de sujetos adultos con enfermedad de Crohn de moderada a severa cuyo tratamiento con anti TNF haya fracasado	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	4/11/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623
4085	Migración a un modelo de atención por guardia virtual durante la pandemia por COVID-19. Seguimiento de pacientes no-COVID19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FRID, Santiago Andres	Aprobado	15/4/2021	Sin patrocinio
4245	Morbimortalidad en pacientes operados por metástasis vertebrales, análisis de factores de riesgo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MOLHO, Nicolas	Aprobado	15/4/2021	Sin patrocinio
3812	CA224-073 - Estudio de Fase 2, aleatorizado, abierto, de relatlimab en combinación con nivolumab en participantes con carcinoma hepatocelular avanzado que no han recibido terapia inmunooncológica previa pero sufrieron progresión con inhibidores de tirosina quinasa	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	14/4/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6299	CLNP023A2301: ?Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de LNP023 en participantes con nefropatía por IgA primaria?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GRELONI, Gustavo	Aprobado	31/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4151	CLNP023A2301: ?Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de LNP023 en participantes con nefropatía por IgA primaria?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	HALAC, Fernando Isaac	Aprobado	14/4/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4472	Estudio: VAC31518COV3006 - Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la seguridad, la reactogenicidad y la inmunogenicidad de diferentes niveles de dosis de Ad26.COV2.S, administrados con una pauta posológica de dos dosis seguidas de un refuerzo en niños sanos desde el nacimiento hasta los 17 años de edad inclusive en comparación con la administración de una y dos dosis de Ad26.COV2.S (con una pauta posológica de dos dosis) en adultos sanos de 18 a 55 años de edad inclusive. - Estudio HORIZON 2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stambouliau Servicios de Salud)	DELUCA, Mercedes	Aprobado	14/4/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
4313	Estudio: VAC31518COV3006 - Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la seguridad, la reactogenicidad y la inmunogenicidad de diferentes niveles de dosis de Ad26.COV2.S, administrados con una pauta posológica de dos dosis seguidas de un refuerzo en niños sanos desde el nacimiento hasta los 17 años de edad inclusive en comparación con la administración de una y dos dosis de Ad26.COV2.S (con una pauta posológica de dos dosis) en adultos sanos de 18 a 55 años de edad inclusive. - Estudio HORIZON 2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	25/3/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2941	Estudio de fase 1b/2 de derazantinib como monoterapia de segunda línea y terapia combinada con paclitaxel, ramucirumab o atezolizumab en pacientes con adenocarcinoma gástrico negativo para HER2 que alberga aberraciones genéticas del FGFR (FIDES-03)	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	ISEAS, Soledad	Aprobado	13/4/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3304	Estudio de fase 1b/2 de derazantinib como monoterapia de segunda línea y terapia combinada con paclitaxel, ramucirumab o atezolizumab en pacientes con adenocarcinoma gástrico negativo para HER2 que alberga aberraciones genéticas del FGFR (FIDES-03)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	ALVARENGA, MARIA LORENA	Aprobado	3/2/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

4223	TRANSCRIPTÓMICA Y EPITRANSCRIPTÓMICA HEPÁTICAS EN COMPONENTES DEL SINDROME METABÓLICO Y SU REPRESENTACIÓN EN LA CIRCULACIÓN	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	CASTAÑO, Gustavo	Aprobado	12/4/2021	Sin patrocinio
4264	?Predicción de la Batería BICAMS en la calidad de vida y en el empleo en personas con Esclerosis Múltiple de Argentina?	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	INERE - Instituto de Neurociencias Restaurativas	CÁCERES, Fernando Javier	Aprobado	12/4/2021	Sin patrocinio
3375	ACCESIBILIDAD A LA VIVIENDA EN PERSONAS CON DISCAPACIDAD NEUROLÓGICA ADQUIRIDA: CARACTERÍSTICAS DEL ENTORNO Y MODIFICACIONES AMBIENTALES IMPLEMENTADAS. ESTUDIO MULTICÉNTRICO.	Instituto de Rehabilitación Psicosfísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicosfísica (IREP)	NAGELKOP, Nicole	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
4145	Asociación entre uso de antidepresivos y mortalidad en pacientes con COVID19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VIVACQUA, María Noelia	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
4213	Características clínicas, métodos de diagnóstico y evolución de la criptococosis no meníngea	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	MESSINA, Fernando	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3769	Envejecimiento y Esclerosis Múltiple	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	YSRRAELIT, Maria Celica	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3965	Epilepsia y embarazo. Experiencia en un centro neurológico latinoamericano.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MARONE, Abril María Laura	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
4173	Estudio de fase 2/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de diseño adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-5475 en adultos con hipertensión arterial pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Cardiología Palermo	COHEN ARAZI, HERNAN	Aprobado	8/4/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3735	Estudio de fase 2/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de diseño adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-5475 en adultos con hipertensión arterial pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Gallego de Buenos Aires	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	18/3/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4174	Estudio de fase 2/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de diseño adaptativo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-5475 en adultos con hipertensión arterial pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Trinidad Mitre	BORTMAN, Guillermo	Aprobado	16/3/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
4426	Evaluación clínica, neurofisiológica y del registro neuronal de potenciales de campo local en un paciente con enfermedad de Tourette severo.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	WILKEN, Miguel	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3450	Neuralgias occipitales secundarias. Reporte de 4 casos	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	NAGEL, Maria Vanesa	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
4250	Prevalencia de compromiso en el neurodesarrollo a los 2 años de edad corregida en nacidos prematuros menores de 1500 gramos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FISCELLA, Gisele	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3203	Prótesis oncológicas modulares bipolares para el tratamiento de metástasis óseas y/o fracturas patológicas en fémur proximal.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ASTORE, Ignacio	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3698	Seguimiento longitudinal de pacientes con demencia de inicio temprano	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3945	¿Es útil el ángulo centro borde anterior para cuantificar el índice de cobertura anterior de la cadera? Estudio de correlación entre imágenes de radiografía y tomografía	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LATORRE, Marcos Raul	Aprobado	8/4/2021	Sin patrocinio
3587	Early life mitochondrial genetic predictors of childhood cardiac function in preterm infants	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	INGUANZO, PABLO	Aprobado	7/4/2021	Sin patrocinio
3878	I3Y-MC-JPCW: eMonarchER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	7/4/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

3860	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NERVO, Adrian Agustin	Aprobado	25/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4058	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	25/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3915	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	3/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3916	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	3/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3877	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	28/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3879	I3Y-MC-JPCW: eMonarchHER: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con cáncer de mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	28/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4136	Epidemiología de infección asociada a catéter en pacientes oncológicos neutropénicos febriles de bajo y alto riesgo	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	MODICA, Evelyn	Aprobado	6/4/2021	Sin patrocinio
4324	¿Aumentó la incidencia de Pubertad Precoz Central Idiopática en niñas du	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CASIELLO, Ana Clara	Aprobado	6/4/2021	Sin patrocinio
4334	Estudio de bioequivalencia de dosis única de dolutegravir-lamivudina en voluntarios sanos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	31/3/2021	LABORATORIOS RICHMOND SACIF - 30501152826
2092	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	31/3/2021	BAYER S.A. - 30503811061
1992	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	DIEZ, Mirta	Aprobado	30/11/2020	BAYER S.A. - 30503811061

1866	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	12/8/2020	BAYER S.A. - 30503811061
1624	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	23/6/2020	BAYER S.A. - 30503811061
1511	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	SOLER, Jose Maria Pedro	Aprobado	11/6/2020	BAYER S.A. - 30503811061
1236	Estudio multicéntrico, randomizado, doble-ciego, de grupos paralelos, contralado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de finerenona en la morbilidad y mortalidad de pacientes con Insuficiencia Cardíaca (NYHA II-IV) y fracción de eyección de ventrículo izquierdo ? 40% (FEVI ? 40%).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	20/5/2020	BAYER S.A. - 30503811061
3993	CHK01-01 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de atrasentán en pacientes con nefropatía por IgA en riesgo de pérdida progresiva de la función renal (Estudio ALIGN)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI , Hernan Marcelo	Aprobado	30/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3910	Estudio Clínico y Anatomopatológico en Pacientes Sometidos A Cirugía Por Síndrome De Túnel Carpiano	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SAUCEDO, Miguel	Aprobado	30/3/2021	Sin patrocinio
4137	ESTUDIO DESCRIPTIVO DE LA POBLACION CON STATUS EPILEPTICUS NO CONVULSIVO EN LA UNIDAD DE TERAPIA INTENSIVA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	EZQUIAGA, Andrea Dolores	Aprobado	30/3/2021	Sin patrocinio
3844	PAUSE-ER Identificar y comparar determinantes de efectos adversos en paciente en tratamiento con anticoagulantes orales directos (DOAC) o Warfarina que necesiten cirugía de urgencia/emergencia.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	LOURENCON, Thais Helena	Aprobado	30/3/2021	Sin patrocinio
4049	CA047-004: Estudio de Fase 1/2 de BMS-986315 como monoterapia y en combinación con nivolumab o cetuximab en pacientes con tumores sólidos avanzados.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FALCO, Agustin Horacio	Aprobado	29/3/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
3976	Estudio en fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6-DM]/sulfato de quinidina [Q]) para el tratamiento de la agitación en sujetos con demencia de tipo Alzheimer.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	29/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4016	Estudio en fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6-DM]/sulfato de quinidina [Q]) para el tratamiento de la agitación en sujetos con demencia de tipo Alzheimer.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Geriátrico Nuestra Señora de las Nieves	TARAGANO, Fernando Emilio	Aprobado	26/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896

4017	Estudio en fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6-DM]/sulfato de quinidina [Q]) para el tratamiento de la agitación en sujetos con demencia de tipo Alzheimer.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	POLITIS, Daniel Gustavo	Aprobado	26/3/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
4232	Relacion entre niveles de empatia en profesionales de la salud y encuestas de sarisfaccion del paciente ambulatorio	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	SEOANE, Leonardo Adrián	Aprobado	29/3/2021	Sin patrocinio
3980	Valoración del impacto clínico de una fórmula de proteínas extensamente hidrolizadas con simbióticos en lactantes con diagnóstico o sospecha de alergia a la proteína de la leche de vaca	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Grupo Pediátrico Belgrano R	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	29/3/2021	Sin patrocinio
3404	Estudio retrospectivo acerca de la prevalencia en nefropatía por IgA en Argentina. Experiencia de 25 años de un centro.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MONKOWSKI, Matias	Aprobado	28/3/2021	Sin patrocinio
3983	" Prevalencia de congestión venosa sistémica en el post trasplante renal inmediato" en el	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Trasplante y Alta Complejidad (Nephrology)	BELTRAMINO, Santiago	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
4254	Análisis y reclasificación de las causas de muerte intrahospitalarias mal definidas e imprecisas a partir del certificado médico de defunción	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PUGA, Maria Celeste	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
4095	Canales de potasio en macrófagos testiculares: posibles implicancias sobre la (in)fertilidad.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	MATZKIN, María Eugenia	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
4021	CBAF312A2304 ?Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de Siponimod (BAF312) en participantes con esclerosis múltiple secundaria progresiva, con duración variable del tratamiento?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	SINAY, Vladimiro Joaquin	Aprobado	25/3/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3782	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de AT-527 en sujetos con COVID-19 moderada	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	25/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3502	Estudio multicentrico Internacional sobre el valor pronostico de las imagenes arteriales PET 18F-FDG en pacientes con historia de Infarto de Miocardio y estado inflamatorio aumentado.(PIAF)	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	FUNDACION CENTRO DIAGNOSTICO NUCLEAR	AGUERO, ROBERTO NICOLAS	Aprobado	25/3/2021	COMISION NACIONAL DE ENERGIA ATOMICA-AGENCIA INTERNACIONAL DE ENERGIA ATOMICA - 30546660210
4079	Hepatitis Autoinmune: análisis fenotípico y funcional de subpoblaciones linfocitarias periféricas y del infiltrado inflamatorio hepático implicados en la disregulación inmune	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	PRECIADO, Maria Victoria	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
3992	Perfil y características de cuidadores formales de personas mayores en Argentina	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Trauma	BEAUCHAMP, María	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
4113	Traducción, adaptación transcultural y validación del ADTC. (Atopic Dermatitis Control Tool)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANGLES, Maria Valeria	Aprobado	25/3/2021	Sin patrocinio
1669	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con tratamiento activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de dosis altas de Aflibercept en pacientes con degeneración macular neovascular relacionada con la edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Reumatológico OMI	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	23/3/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
1671	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con tratamiento activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de dosis altas de Aflibercept en pacientes con degeneración macular neovascular relacionada con la edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	12/3/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
3042	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con tratamiento activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de dosis altas de Aflibercept en pacientes con degeneración macular neovascular relacionada con la edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	ZOMPA, Tamara	Aprobado	11/3/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

1674	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con tratamiento activo, para evaluar la eficacia y la seguridad de dosis altas de Aflibercept en pacientes con degeneración macular neovascular relacionada con la edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Diagnóstico Ocular S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	18/9/2020	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4200	Evaluación de la respuesta de anticuerpos IgG específicos contra SARS-CoV-2 en personal de salud con esquema completo de vacunación anti COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	CORDOVA, Ezequiel Carlos	Aprobado	23/3/2021	Sin patrocinio
4124	Evaluación de subpoblaciones leucocitarias en sangre periférica por citometría de flujo en pacientes pediátricos admitidos en la unidad de terapia intensiva	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ, Ariel Fabián	Aprobado	23/3/2021	Sin patrocinio
4312	Implementación de antibiograma rápido en hemocultivos positivos monomicrobianos	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GONZALEZ, Micaela	Aprobado	23/3/2021	Sin patrocinio
4194	BI1346-0013 - Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	22/3/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
3999	BI1346-0013 - Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para examinar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día, durante un período de tratamiento de 26 semanas, en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	25/2/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
4270	ENCUESTA PARA EVALUAR LA PERSISTENCIA DE DEPRESIÓN Y/O ANSIEDAD EN PACIENTES CON FACTORES DE RIESGO Y/O ENFERMEDADES CARDIOVASCULARES DESPUÉS DEL AISLAMIENTO SOCIAL PREVENTIVO Y OBLIGATORIO (ASPO) DE LA PANDEMIA COVID-19.	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	VICARIO, Augusto	Aprobado	22/3/2021	Sin patrocinio
3765	Estudio multicéntrico, multinacional, abierto, para evaluar la seguridad del aerosol nasal etripamilo en pacientes con taquicardia supraventricular paroxística	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	MONDRAGON, Ignacio	Aprobado	22/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4283	EVALUACIÓN DE EVENTOS ADVERSOS ATRIBUIBLES A LA VACUNACIÓN E INMUNIZACIÓN CONTRA SARS-COV-2 EN PERSONAS VIVIENDO CON VIH (Estudio ESAVIH)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	HELIOS SALUD	MAUAS, Romina Paola	Aprobado	22/3/2021	Sin patrocinio
4029	EXPOSOMA: Estudio epidemiológico transversal para evaluar el impacto del Exposoma en el envejecimiento cutáneo	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorio Dra. Troielli	CLAROS, Marina Giselle	Aprobado	22/3/2021	K&H CONSULTING S.A.S. - 30716345188
3994	VENARG - Estudio de Cohortes de Un Sólo País, Multicéntrico, Retrospectivo, Descriptivo, de Observación, de Pacientes con LLC Tratados con Venetoclax en Argentina	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	22/3/2021	Sin patrocinio
3888	VENARG - Estudio de Cohortes de Un Sólo País, Multicéntrico, Retrospectivo, Descriptivo, de Observación, de Pacientes con LLC Tratados con Venetoclax en Argentina	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Miguel Arturo	Aprobado	22/2/2021	K&H CONSULTING S.A.S. - 30716345188
3833	Estudio comparativo de gasto calórico en reposo medido por calorimetría indirecta vs ecuación de Fick con ecografía y saturación venosa central	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CHAPELA, Sebastián	Aprobado	21/3/2021	Sin patrocinio
3683	Etiologías más prevalentes en artroplastias fallidas de cadera en pacientes internados en sala de traumatología. Estudio descriptivo.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CANALE, Delfina	Aprobado	19/3/2021	Sin patrocinio
8231	BI 1366-0022: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal no diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	KORMAN TURK , Laurencia	Aprobado	5/10/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

7152	BI 1366-0022: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal no diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Cardiología Palermo	PEREZ TERNS, Paula Beatriz	Aprobado	29/7/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
4172	BI 1366-0022: Estudio aleatorizado, doble ciego (dentro de los grupos de dosis), controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar los efectos de diferentes dosis de BI 685509 administrado por vía oral durante 20 semanas en la reducción de la RAC en orina en pacientes con enfermedad renal no diabética	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	18/3/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
3955	Estudio Clínico de Fase 1 de Farmacocinética, Seguridad e Inmunogenicidad Comparada de Adalimumab, Doble Ciego, Randomizado, Balanceado de Grupos Paralelos en Sujetos Sanos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	FELEDER, Ethel Carina	Aprobado	18/3/2021	LABORATORIOS RICHMOND SACIF - 30501152826
4076	Evaluación del efecto de una intervención (restricción del uso de ?mis baterías? en la historia clínica electrónica) para la solicitud de estudios complementarios en la Central de Emergencias de Adultos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GRANDE RATTI, Maria Florencia	Aprobado	18/3/2021	Sin patrocinio
3288	Factores de riesgo para el desarrollo de pseudoartrosis de pelvis como resultado del tratamiento conservador	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NAIMAN, Melanie	Aprobado	18/3/2021	Sin patrocinio
3913	Inmunidad frente a la Vacuna Covid-19 en profesionales de la salud de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAGOTTO, Vanina	Aprobado	18/3/2021	Sin patrocinio
3328	Deterioro cognitivo en pacientes con insuficiencia cardiaca sin comorbilidades	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	BOLAÑO DÍAZ, Carla Florencia	Aprobado	17/3/2021	Sin patrocinio
4155	EFC15935 - Estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego de amcenestrant (SAR439859) más palbociclib en comparación con letrozol más palbociclib para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama RE(+), HER2(?) que no han recibido tratamiento antineoplásico sistémico previo para la enfermedad avanzada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	17/3/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4154	EFC15935 - Estudio de fase 3, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego de amcenestrant (SAR439859) más palbociclib en comparación con letrozol más palbociclib para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama RE(+), HER2(?) que no han recibido tratamiento antineoplásico sistémico previo para la enfermedad avanzada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	16/3/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
2926	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de pegcetacoplan en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA)- APL2-ALS-206	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	RODRIGUEZ, Gabriel Eduardo	Aprobado	17/3/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
2925	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de pegcetacoplan en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA)- APL2-ALS-206	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BARROSO, Fabio	Aprobado	9/2/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
2924	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de pegcetacoplan en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA)- APL2-ALS-206	Comité Independiente de ética en investigación biomédica	Instituto Argentino de Investigación Neurológica (IADIN)	REY, Roberto	Aprobado	16/12/2020	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
2928	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de pegcetacoplan en pacientes con esclerosis lateral amiotrófica (ELA)- APL2-ALS-206	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	19/11/2020	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
3823	Mediadores inflamatorios en pacientes con Trastornos Afectivos	Hospital de Salud Mental B. Moyano	Hospital de Salud Mental "Braulio Moyano"	PROKOPEZ, Cintia	Aprobado	17/3/2021	Sin patrocinio

162	Mediadores inflamatorios en pacientes con Trastornos Afectivos	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	OLAVIAGA, Alejandro	Aprobado	26/12/2019	Sin patrocinio
3316	RES-Q: STROKE QUALITY OF CARE INDICATORS	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	ESNAOLA Y ROJAS , MARIA MARTHA	Aprobado	17/3/2021	Sin patrocinio
2610	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	ITCOVICI, Nicolas	Aprobado	16/3/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3897	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	2/3/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
3488	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	18/12/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1978	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	9/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1976	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	3/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1977	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	DEL OLMO, Ricardo	Aprobado	1/10/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1979	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	2/9/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1980	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	2/9/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1599	CCSJ117A12201C Estudio de 12 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de CSJ117 cuando se agrega a la terapia habitual contra el asma en pacientes de ?18 años con asma severa sin controlar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FAICEP - Fundación para la Asistencia e Investigación Clínica en Enfermedades Prevalentes	BUDANI, Horacio Tomas	Aprobado	7/7/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

4091	Estudio de la transición hacia el cuidado domiciliario de pacientes pediátricos hospitalizados con patologías crónicas complejas. Prevalencia de reingresos hospitalarios a 30 días y factores asociados	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRERO, FERNANDO	Aprobado	16/3/2021	Sin patrocinio
3127	EXPERIENCIA DE LA TELEREHABILITACIÓN EN PACIENTES DEL SERVICIO DE KINESIOLOGÍA DE LA UNIVERSIDAD MAIMONIDES DURANTE EL AISLAMIENTO PREVENTIVO POR COVID-19. ESTUDIO OBSERVACIONAL DESCRIPTIVO.	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	16/3/2021	Sin patrocinio
3263	FLUOROMICOBACTERIOFAGOS: ETAPAS CLAVE PARA SU RECOMENDACIÓN COMO NUEVO MÉTODO DE DIAGNÓSTICO DE LA TUBERCULOSIS	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SEIJO, Agustin Pablo	Aprobado	16/3/2021	Sin patrocinio
4252	Gasto de recursos y complejidad de pacientes hospitalizados en un hospital pediátrico de tercer nivel	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	IBARRA, Mariano Esteban	Aprobado	16/3/2021	Sin patrocinio
4046	USO DE SUERO EQUINO HIPERINMUNE EN COVID-19 GRAVE EN TERAPIA INTENSIVA ESTUDIO CON CONTROL HISTORICO	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SAUL, Pablo	Aprobado	16/3/2021	Sin patrocinio
3098	Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de Fase 3 con una extensión abierta para evaluar la eficacia y la seguridad de Rilzabrutinib (PRN1008) oral en adultos y adolescentes con trombocitopenia inmune (PTI) crónica o persistente. ¿LUNA 3?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CERESSETTO, Jose Manuel	Aprobado	15/3/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
3634	¿Visita de familiares a una unidad de cuidados intensivos neonatales en un Hospital Público Materno Infantil de la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	GONZALEZ, Maria Aurelia	Aprobado	15/3/2021	Sin patrocinio
3708	Muestreo de superficies para detectar la enfermedad por coronavirus (COVID-19): un protocolo práctico de procedimientos para profesionales sanitarios y profesionales de salud pública	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GIUFFRE, Paula Carolina	Aprobado	14/3/2021	Sin patrocinio
3952	Características y comportamiento de la Enfermedad Inflamatoria Intestinal (EII) pediátrica en tres centros hospitalarios de referencia en las últimas tres décadas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARCUCCI, Maria	Aprobado	11/3/2021	Sin patrocinio
3209	Estudio De Incremento De La Dosis, Aleatorizado, Y Controlado De Nusinersen (BIIB058) En Participantes Con Atrofia Muscular Espinal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUNTADAS RAUSEI, Javier Antonio	Rechazado	11/3/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3695	Hiperlactacidemia asociada a sepsis y exceso de base alactico v1 14/12/20	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CANTOS, JOAQUIN	Aprobado	11/3/2021	Sin patrocinio
3907	Registro DISCOVER CaReMe- ¿Datos de la práctica real sobre el manejo de pacientes y la calidad de la atención médica?	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	NACHON, Maria Natalia	Aprobado	11/3/2021	KLIXAR ARGENTINA SRL - 30710450281
3947	Toxicidad tiroidea y asociación con la respuesta al tratamiento con inmunoterapia.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KAZANIETZ, Vanesa	Aprobado	11/3/2021	Sin patrocinio
3752	Vida cotidiana de familias con niños y niñas en edad escolar durante la pandemia COVID-19: Investigación cualitativa desde la perspectiva de madres y padres	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DAWIDOWSKI, ADRIANA RUTH	Aprobado	11/3/2021	Sin patrocinio
3165	WA41937 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFROPATÍA MEMBRANOSA PRIMARIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VARELA, Carlos Federico	Aprobado	11/3/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3173	WA41937 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFROPATÍA MEMBRANOSA PRIMARIA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI, Hernan Marcelo	Aprobado	17/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

3398	WA41937 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFROPATÍA MEMBRANOSA PRIMARIA	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	HALAC, Fernando Isaac	Aprobado	13/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3110	WA41937 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFROPATÍA MEMBRANOSA PRIMARIA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	8/10/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4105	COVID-19: Estudio clínico de fase 2b/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de la vacuna en investigación ARNm CVnCoV contra el SARS-CoV-2 en adultos a partir de los 18 años de edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	TARTAGLIONE, JAVIER GERARDO	Aprobado	9/3/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
4103	COVID-19: Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, ciego para el observador, multicéntrico para evaluar la inmunogenicidad, la seguridad y la reactogenicidad de la vacuna CVnCoV de ARNm contra el SARS-CoV-2 en investigación, cuando se coadministra con una vacuna tetravalente autorizada contra la influenza frente a la administración por separado de las dos vacunas en adultos a partir de 60 años de edad	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	TARTAGLIONE, JAVIER GERARDO	Aprobado	9/3/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3956	Emergencias psiquiátricas en contexto de ASPO (Aislamiento Social Preventivo Obligatorio) - COVID-19: resultados de la atención brindada en un hospital monovalente de tercer nivel de CABA.	Comité de Ética en Investigación Hospital Alvear	Hospital de Emergencias Psiquiátricas Torcuato de Alvear	BLASCO, Maira Belén	Aprobado	8/3/2021	Sin patrocinio
4054	FH-47 Estudio de aceptabilidad de medicamentos inyectables en personas con y sin VIH.	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	SCIANNAMEO, Sergio	Aprobado	8/3/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
2777	Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, multicéntrico, estratificado que evalúa la eficacia y la seguridad del furoato de fluticasona/vilanterol en polvo para inhalación una vez al día comparado con el furoato de fluticasona en polvo para inhalación una vez al día en el tratamiento del asma en participantes de 5 a 17 años de edad (inclusive) que no están controlados actualmente con corticosteroides inhalados	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ROBALDO, Julio Fabián	Aprobado	5/3/2021	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
418	Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, multicéntrico, estratificado que evalúa la eficacia y la seguridad del furoato de fluticasona/vilanterol en polvo para inhalación una vez al día comparado con el furoato de fluticasona en polvo para inhalación una vez al día en el tratamiento del asma en participantes de 5 a 17 años de edad (inclusive) que no están controlados actualmente con corticosteroides inhalados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación Respirar	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	20/12/2019	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
3978	Un ensayo clínico de fase IIb aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores, que viven con VIH, bajo tratamiento estable, y virológicamente suprimidos durante 6 meses como mínimo.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Fundación Huésped	FINK, Valeria Irene	Aprobado	5/3/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
1092	Análisis de los criterios de evaluación de la causal salud en Interrupción Legal del Embarazo en el Hospital Santojanni y su área programática	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	CHOISIE, JOSEFINA MARIA	Aprobado	4/3/2021	Sin patrocinio

3717	Clasificación automática de imágenes dermatológicas mediante el uso de redes neuronales	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAZZUCCOLO, Luis Daniel	Aprobado	4/3/2021	Sin patrocinio
3563	Estimación del intervalo serial en pacientes con infección por COVID 19 que consultaron a un Hospital de la comunidad del ámbito del AMBA en el período diciembre 2020-enero 2021	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MURUJOSA, Anaclara	Aprobado	4/3/2021	Sin patrocinio
7607	PILLAR _ Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, controlado con placebo y control activo (Roflumilast, Daliresp® 500 µg), de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	28/10/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8171	PILLAR _ Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, controlado con placebo y control activo (Roflumilast, Daliresp® 500 µg), de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	MARQUEZ, Luis Horacio	Aprobado	25/10/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7698	PILLAR _ Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, controlado con placebo y control activo (Roflumilast, Daliresp® 500 µg), de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	30/7/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4094	PILLAR _ Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, doble simulación, controlado con placebo y control activo (Roflumilast, Daliresp® 500 µg), de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de CHF6001 DPI como complemento a un tratamiento triple de mantenimiento de sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) y Bronquitis Crónica.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
4077	PROTOCOLO MN39158: ?ESTUDIO DE EXTENSIÓN ABIERTO, MULTICÉNTRICO, DE UN SOLO GRUPO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE OCRELIZUMAB EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE PREVIAMENTE INCLUIDOS EN UN ESTUDIO CLÍNICO DE FASE IIIB/IV DE OCRELIZUMAB (LIBERTO)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DIABAID	DERI, NORMA HAYDEE	Aprobado	4/3/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3820	CARACTERÍSTICAS DE UNA POBLACION DE PACIENTES RECUPERADOS DE COVID19	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	KERBAGE, Soraya	Aprobado	3/3/2021	Sin patrocinio
3464	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	BATAGELI, Emilio	Aprobado	3/3/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3557	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Antonio Wenceslao	Aprobado	14/1/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3480	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	16/12/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

3546	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Centro de Diagnóstico Urológico	CHERNOBILSKY, Victor	Aprobado	14/12/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3618	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Clínica Adventista Belgrano	BAYO, Sergio	Aprobado	14/12/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3481	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	24/11/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
713	Estudio de biomarcadores para determinar la frecuencia de defectos de reparación del ADN en hombres con cáncer de próstata metastásico ? Estudio PREVALENCE	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GATICA, GABRIELA	Aprobado	12/4/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3649	MK3475-937: "Estudio de fase 3, doble ciego, de dos ramas, para evaluar la seguridad y eficacia de pembrolizumab (MK3475) frente a placebo como tratamiento adyuvante en participantes con carcinoma hepatocelular y respuesta radiológica completa después de resección quirúrgica o ablación local (KEYNOTE-937)"	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	DESCALZI, Valeria	Aprobado	3/3/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
970	CD101.IV.3.05: ?Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en el que se compararán la eficacia y la seguridad de Rezafungina para inyección y Caspofungina por vía intravenosa seguida de un desescalamiento opcional a Fluconazol por vía oral, en pacientes con Candidemia, Candidiasis Invasiva o ambas (estudio ReSTORE)?	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FREULER, Cristina	Aprobado	2/3/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
1667	CD101.IV.3.05: ?Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en el que se compararán la eficacia y la seguridad de Rezafungina para inyección y Caspofungina por vía intravenosa seguida de un desescalamiento opcional a Fluconazol por vía oral, en pacientes con Candidemia, Candidiasis Invasiva o ambas (estudio ReSTORE)?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	DICTAR, Miguel	Aprobado	23/7/2020	PSI-CRO SRL - 30710496168
3103	PREVALENCIA DEL DOLOR LUMBAR INESPECIFICO EN ALUMNOS DE LA UNIVERSIDAD MAIMONIDES DURANTE EL AISLAMIENTO SOCIAL, PREVENTIVO Y OBLIGATORIO POR SARS-COV-2	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	2/3/2021	Sin patrocinio
3491	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Gallego de Buenos Aires	CRUZ, Pablo Daniel	Aprobado	1/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3331	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	28/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3334	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FEPREVA - Fundación para el Estudio, la Prevención y el Tratamiento de la Enfermedad Vascul ar Aterosclerótica	WASSERMANN, Alfredo	Aprobado	28/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3333	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SMUCLIR QUEVEDO, Maria Alejandra	Aprobado	22/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3332	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	18/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3462	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	13/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

3461	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de MEDI3506 en sujetos con nefropatía diabética	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PéREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	23/12/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3107	Estudio MEDITAR: MEDición de la Tensión Arterial y efecto de la Respiración	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Multicéntrico Nacional	SCHIAVONE, Miguel	Aprobado	1/3/2021	Sin patrocinio
4034	Predictores de desacoplamiento de módulos y endofuga de tipo IIIa después del Tratamiento Endovascular de Aorta con endoprótesis de fijación anatómica	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	CASTELLI, Mariano	Aprobado	1/3/2021	Sin patrocinio
3405	Defectos Óseos Segmentarios post-traumáticos infectados. Resultados de la técnica de la Membrana Inducida con la utilización de aloinjerto en proporciones igual o mayor al 50%.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DAINOTTO, Tamara	Aprobado	27/2/2021	Sin patrocinio
3614	Dinamización de clavos endomedulares en fracturas de tibia	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DAINOTTO, Tamara	Aprobado	27/2/2021	Sin patrocinio
4041	COMPORTAMIENTO ECOGRÁFICO DE LA PELVIS RENAL EN POSTOPERATORIO DE PIELOPLASTIA LAPAROSCÓPICA - ANÁLISIS RETROSPECTIVO DE NUESTRA SERIE	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BOIS, Juan Ignacio	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
3613	Epidemiología del uso de Ventilación no Invasiva como estrategia post extubación en pacientes pediátricos postquirúrgicos de cirugía cardiovascular.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NEGRO, Daniela	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
2468	Estudio comparativo de la expresión de microRNA circulante en pacientes con epilepsia farmacorresistente respecto a los pacientes que responden a la medicación	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MARTINEZ, Oscar Adolfo	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
3454	Estudio descriptivo, observacional, ambispectivo, multicéntrico internacional de Síndrome Inflamatorio Multisistémico en niños(as) y adolescentes asociado a COVID-19 (MIS-C) durante la pandemia de COVID-19 en América Latina (REKAMLATINA-3)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ESPADA, Graciela	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
3091	Estudio descriptivo, observacional, ambispectivo, multicéntrico internacional de Síndrome Inflamatorio Multisistémico en niños(as) y adolescentes asociado a COVID-19 (MIS-C) durante la pandemia de COVID-19 en América Latina (REKAMLATINA-3)	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	PRINGE, Alejandra Beatriz	Aprobado	13/10/2020	Sin patrocinio
3289	Evaluación a largo plazo de una Cohorte de pacientes candidatos a Soporte Ventilatorio Crónico Domiciliario	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PASCUA, Josefina	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
3500	Protocolo 53718678RSV3001: Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de rilematovir en lactantes y niños (?28 días a ?5 años de edad) y posteriormente en neonatos (Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE CRISTOFANO, Analía	Aprobado	25/2/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3632	?Estudio exploratorio retrospectivo de la performance del Dimero D de point of care para exclusión segura de enfermedad tromboembólica venosa en pacientes que consultan al servicio de Emergencias del Hospital Británico con riesgo intermedio según score de Wells?.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PAGNINI, Cecilia	Aprobado	25/2/2021	Sin patrocinio
3523	El papel de las modulaciones contextuales durante el lenguaje de acción y el procesamiento emocional en la neurodegeneración. Evaluación del procesamiento del lenguaje corporizado en pacientes con Esclerosis Múltiple Remitente Recurrente.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SINAY, Vladimiro Joaquin	Aprobado	24/2/2021	Sin patrocinio
3346	Estudio de tractografía Córtico Ponto Cerebelosa en Esclerosis Múltiple	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SINAY, Vladimiro Joaquin	Aprobado	24/2/2021	Sin patrocinio
3989	"Características tempranas de pacientes con Dermatomiositis Juvenil que alcanzan la remisión clínica y posibles predictores"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LIFSCHITZ, Daiana	Aprobado	23/2/2021	Sin patrocinio

4075	Altas contra el consejo médico en un hospital pediátrico de la Ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CIUCIO, Antonella	Aprobado	23/2/2021	Sin patrocinio
3623	Caracterización Clínica-Patológica y Resultados de Cáncer Urotelial Metastásico en América Latina: Base de Datos Multicéntrica Retrospectiva y Traslacional (LACOG 1518)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	23/2/2021	CTI CLINICAL TRIAL AND CONSULTING SERVICES ARGENTINA SRL - 30711989389
4032	Prevalencia de cardiotoxicidad secundaria al uso de antraciclínicas y factores de riesgo asociados en pacientes oncológicos pediátricos	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SBRUZZI, Agustina del Rosario	Aprobado	23/2/2021	Sin patrocinio
3745	FIS-001-2020 - Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de Fase 3 sobre la seguridad y la eficacia de losmapimod en sujetos adultos con COVID-19 (ESTUDIO LOSVID)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica del Sol	SUED, Omar Gustavo	Aprobado	22/2/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
3594	FIS-001-2020 - Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de Fase 3 sobre la seguridad y la eficacia de losmapimod en sujetos adultos con COVID-19 (ESTUDIO LOSVID)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Anchorena	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	26/1/2021	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
3415	FIS-001-2020 - Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de Fase 3 sobre la seguridad y la eficacia de losmapimod en sujetos adultos con COVID-19 (ESTUDIO LOSVID)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	24/11/2020	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
3819	MK1654-004 Estudio de fase 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 1654 en lactantes sanos nacidos a término y prematuros	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Mater Dei	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	22/2/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3870	MK1654-004 Estudio de fase 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 1654 en lactantes sanos nacidos a término y prematuros	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	ETCHEGARAY, María Candela	Aprobado	17/2/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
2915	MK1654-004 Estudio de fase 2b/3, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 1654 en lactantes sanos nacidos a término y prematuros	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Investigación Clínica OSECA - Flores	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	22/10/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3499	M19-130 Estudio de Fase 2 para investigar la seguridad y la eficacia de ABBV-105 y upadacitinib administrado solo o en combinación (combinación ABBV-599) en sujetos con lupus eritematoso sistémico activo de moderado a severo	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RILLO, Oscar	Aprobado	20/2/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
1610	M19-130 Estudio de Fase 2 para investigar la seguridad y la eficacia de ABBV-105 y upadacitinib administrado solo o en combinación (combinación ABBV-599) en sujetos con lupus eritematoso sistémico activo de moderado a severo	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	30/9/2020	ABBVIE S.A. - 30712399623
4024	GR40549 ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSION, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DEL DISPOSITIVO DE LIBERACION DE RANIBIZUMAB (PDS POR SU SIGLAS EN INGLES) EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD (PORTAL)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	19/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
4019	GR40549 ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE EXTENSION, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DEL DISPOSITIVO DE LIBERACION DE RANIBIZUMAB (PDS POR SU SIGLAS EN INGLES) EN PACIENTES CON DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA CON LA EDAD (PORTAL)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	18/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3793	Clasificación automática de lesiones dermatológicas en imágenes dermatoscópicas mediante redes neuronales	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENITEZ, Sonia	Aprobado	18/2/2021	Sin patrocinio

3918	Ensayo Clínico de Fase 3 Multicéntrico, Aleatorizado, con Doble Enmascaramiento y Controlado con un tratamiento simulado para evaluar la seguridad y la eficacia de la administración Intravítrea de Zimura? (Inhibidor Del Complemento C5) en Pacientes con atrofia Geográfica Secundaria a Degeneración Macular Relacionada con la edad.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCONE, Anibal	Aprobado	18/2/2021	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
3747	Estudio epidemiológico, de morbi-mortalidad, de análisis terapéutico y clínico funcional, a un año de evolución, del tratamiento de las fracturas periprotésicas y perimplante: Estudio prospectivo longitudinal observacional multicéntrico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CARABELLI, Guido	Aprobado	18/2/2021	Sin patrocinio
4009	Evaluación de la presencia de Achromobacter spp en el ámbito hospitalario	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CLARA, Liliana Ofelia	Aprobado	18/2/2021	Sin patrocinio
2082	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASTIEN, Andres	Aprobado	18/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1704	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	12/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1778	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación Zambrano	ZAMBRANO, Alberto	Aprobado	10/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1634	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Diagnóstico Ocular S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	1/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1606	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	29/5/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1525	GR41984 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA DE RAMA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Reumatológico OMI	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	21/5/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
2083	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASTIEN, Andres	Aprobado	18/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

1705	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	12/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1780	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación Zambrano	ZAMBRANO, Alberto	Aprobado	10/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1637	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Diagnóstico Ocular S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	1/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1607	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	29/5/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1526	GR41986 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE FARICIMAB EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR SECUNDARIO A LA OCLUSIÓN VENOSA RETINIANA CENTRAL O A LA OCLUSIÓN VENOSA HEMIRETINIAL	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Reumatológico OMI	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	21/5/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3739	IM011-132 - Estudio de Fase 2, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BMS-986165 en participantes con lupus eritematoso discoide y/o lupus eritematoso cutáneo subagudo (DLE/SCLE) activo	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ZAROWSKY, Tania	Aprobado	18/2/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
3908	Prevalencia de lesiones bucales y factores de riesgo de cáncer bucal, y autopercepción de irritación mecánica crónica de sujetos participantes en una campaña de prevención en Buenos Aires, Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	WERNER, Laura Cecilia	Aprobado	18/2/2021	Sin patrocinio
6667	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	22/2/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

3111	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Antonio Wenceslao	Aprobado	18/2/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2569	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	VITAGLIANO, Gonzalo	Aprobado	8/2/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3060	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	BATAGELI, Emilio	Aprobado	28/10/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2305	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	7/10/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2570	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Diagnóstico Urológico	CHERNOBILSKY, Victor	Aprobado	15/9/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2508	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica Adventista Belgrano	BAYO, Sergio	Aprobado	19/8/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

2302	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	12/8/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
2301	Protocolo 67652000PCR3002: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de niraparib en combinación con acetato de abiraterona y prednisona versus acetato de abiraterona y prednisona para el tratamiento de participantes con cáncer de próstata metastásico sensible a la castración (mCSPC) con mutación genética deletérea en la línea germinal o somática en la reparación por recombinación homóloga (HRR)? Estudio AMPLITUDE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	30/7/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
4006	Actitudes respecto a la vacunación contra COVID-19 en Argentina	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Facultad de Ciencias Exactas y Naturales - Universidad de Buenos Aires	TAGLIAZUCCHI, Enzo Rodolfo	Aprobado	17/2/2021	AGENCIA NACIONAL DE PROMOCION CIENTIFICA Y TECNOLÓGICA - 30707655204
3191	Determinar la correlación entre la especificidad diagnóstica de los síntomas de SARS COV-2 con el resultado del análisis de PCR en hisopado naso-faringeo	Hospital de Rehabilitación Respiratoria María Ferrer	Hospital de Rehabilitación Respiratoria María Ferrer	SOLIS ARAMAYO, Marco Antonio	Aprobado	17/2/2021	Sin patrocinio
2709	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con un derivado del platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento convencional en pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello localmente avanzado apto para quimiorradioterapia definitiva (TrilynX)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	17/2/2021	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
2697	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con un derivado del platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento convencional en pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello localmente avanzado apto para quimiorradioterapia definitiva (TrilynX)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FALCO, Agustin Horacio	Aprobado	22/9/2020	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6457	MK 3475-B21 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con quimioterapia adyuvante con o sin radioterapia para el tratamiento del cáncer de endometrio de alto riesgo recién diagnosticado después de una cirugía con intención curativa (KEYNOTE B21/ENGOT en11/GOG 3053)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	9/2/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3413	MK 3475-B21 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con quimioterapia adyuvante con o sin radioterapia para el tratamiento del cáncer de endometrio de alto riesgo recién diagnosticado después de una cirugía con intención curativa (KEYNOTE B21/ENGOT en11/GOG 3053)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	17/2/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3414	MK 3475-B21 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con quimioterapia adyuvante con o sin radioterapia para el tratamiento del cáncer de endometrio de alto riesgo recién diagnosticado después de una cirugía con intención curativa (KEYNOTE B21/ENGOT en11/GOG 3053)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DE LA VEGA, Maximo	Aprobado	18/1/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

3260	MK 3475-B21 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con quimioterapia adyuvante con o sin radioterapia para el tratamiento del cáncer de endometrio de alto riesgo recién diagnosticado después de una cirugía con intención curativa (KEYNOTE B21/ENGOT en11/GOG 3053)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VERA, Karina	Aprobado	1/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3257	MK 3475-B21 Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab frente a placebo en combinación con quimioterapia adyuvante con o sin radioterapia para el tratamiento del cáncer de endometrio de alto riesgo recién diagnosticado después de una cirugía con intención curativa (KEYNOTE B21/ENGOT en11/GOG 3053)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	12/11/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3395	TELEMEDICINA EN PREVENCIÓN SECUNDARIA Y TERCIARIA DEL ACCIDENTE CEREBROVASCULAR DURANTE LA PANDEMIA POR COVID-19	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CHANG, María de la Paz	Aprobado	17/2/2021	Sin patrocinio
4033	PROGRAMA DE EVALUACIÓN Y SEGUIMIENTO DE LA RESPUESTA A LA VACUNACIÓN PARA SARS-COV-2 EN PERSONAL DE SALUD DEL HOSPITAL DE NIÑOS Dr. RICARDO GUTIÉRREZ	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	12/2/2021	Sin patrocinio
2207	Asociación entre enfermedad por Coronavirus y enfermedad tromboembólica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VALLONE, Marcelo Gabriel	Aprobado	11/2/2021	Sin patrocinio
3725	Calidad de vida relacionada a la salud en niños y niñas con Síndrome de Down en un Hospital de tercer nivel	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNANDEZ SCOTTO, Maria Eugenia	Aprobado	11/2/2021	Sin patrocinio
2768	Estudio fundamental de fase 1/2, de un solo grupo, abierto, para evaluar la seguridad y eficacia de Ponatinib con quimioterapia en pacientes pediátricos con leucemia linfoblástica aguda (LLA) positiva para el cromosoma Filadelfia (Ph+) que han presentado recidiva o que son resistentes o intolerantes a una terapia previa con inhibidores de la tirosina cinasa o que tienen la mutación T315I.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAKIYA, Monica	Aprobado	11/2/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3847	Evaluación nutricional a través de una aplicación móvil	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HUESPE, Ivan	Aprobado	11/2/2021	Sin patrocinio
3873	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	11/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3785	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	8/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3743	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	FRECHTEL, Gustavo Daniel	Aprobado	28/12/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3729	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	21/12/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

3742	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	CORONEL, Maria Jimena	Aprobado	21/12/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3667	I8F-MC-GPHN: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo en el mantenimiento de la pérdida de peso en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-4)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	17/12/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
1202	Utility of lung ultrasonography vs. the 6-minute walk test to detect lung interstitial disease in patients with rheumatoid arthritis	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSA, Javier	Aprobado	11/2/2021	Sin patrocinio
3281	Analisis del microbioma en pacientes con cancer de pancreas, pacientes de alto riesgo de contraer cancer de pancreas y controles.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GONDOLESI, Gabriel	Aprobado	10/2/2021	Sin patrocinio
3345	CA045-001 Estudio Fase III, aleatorizado, abierto, de NKTR-214 en combinación con Nivolumab versus Nivolumab en participantes con melanoma metastásico o irreseccable no tratado previamente	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	10/2/2021	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
3400	COVID-19 en el posoperatorio de la cirugía cardiovascular: estudio retrospectivo	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	BERTOLOTI, Alejandro Mario	Aprobado	10/2/2021	Sin patrocinio
3763	I8F-MC-GPHL: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana en participantes con diabetes tipo 2 que tienen obesidad o sobrepeso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT?2)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	Pérez MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	10/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3731	I8F-MC-GPHL: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana en participantes con diabetes tipo 2 que tienen obesidad o sobrepeso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT?2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3772	I8F-MC-GPHL: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana en participantes con diabetes tipo 2 que tienen obesidad o sobrepeso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT?2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3780	I8F-MC-GPHL: Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana en participantes con diabetes tipo 2 que tienen obesidad o sobrepeso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT?2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Consultorios de Investigacion Clinica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3760	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	Pérez MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	10/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3778	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	CEI Saavedra	Centro GlennCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	5/2/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

3771	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Centenario	SALZBERG, Susana	Aprobado	14/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3837	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	CASTAÑO, Patricia Mabel	Aprobado	14/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3732	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Diabetologico y Nutricional Dr. Alejandro Chertkoff - CEMEDIAB	CHERTKOFF, Alejandro	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3734	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3744	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3750	I8F-MC-GPHM - Eficacia y seguridad de Tirzepatida administrado una vez por semana versus placebo luego de un programa intensivo de estilo de vida en participantes sin diabetes tipo 2, con obesidad o con sobrepeso y comorbilidades asociadas al peso: ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo (SURMOUNT-3)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	ORIO, SILVIA INES	Aprobado	7/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3737	Natriuresis inicial como predictor de resistencia a diuréticos y guía del tratamiento en insuficiencia cardiaca aguda	Sociedad Argentina de Cardiología	Sanatorio de la Trinidad Palermo	SCATULARO, Cristhian Emmanuel	Aprobado	10/2/2021	Sin patrocinio
3007	TA799-007 ?Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de apraglutida en sujetos adultos con síndrome del intestino corto y fallo intestinal (SIC-FI)?	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GONDOLESI, Gabriel	Aprobado	10/2/2021	PSI-CRO SRL - 30710496168
3468	Características clínicas y de evolución asociadas a la cirugía diferida en pacientes con colecistitis aguda	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GRASSANO, Bianca	Aprobado	9/2/2021	Sin patrocinio
3859	ESTUDIO DE BIOEQUIVALENCIA DE DOS FORMULACIONES DE CLOPIDOGREL EN DOSIS ÚNICA VÍA ORAL EN VOLUNTARIOS SANOS	Comité de Ética en Investigación Biomédica IATIMET	Instituto Alberto C. Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional (IATIMET)	DI GIROLAMO, Guillermo	Aprobado	9/2/2021	SAIC - 30501596082
3092	Estudio descriptivo de las características cito histológicas en muestras provenientes de punciones guiadas por EUS con evaluación in situ por patólogo y un grupo control.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	REAL, JORGELINA	Aprobado	9/2/2021	Sin patrocinio

3221	Estudio fase III, prospectivo, multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para comparar la eficacia y seguridad de masitinib en combinación con riluzol frente a placebo en combinación con riluzol para el tratamiento de pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BARROSO, Fabio	Aprobado	9/2/2021	GENEXION S.A. - 30709593877
1677	Estudio fase III, prospectivo, multicéntrico, randomizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para comparar la eficacia y seguridad de masitinib en combinación con riluzol frente a placebo en combinación con riluzol para el tratamiento de pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	11/6/2020	GENEXION S.A. - 30709593877
3766	Características clínicas en un grupo de pacientes que persisten con síntomas respiratorios después de la fase aguda del COVID-19.	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	GALLEGO, Claudio walter	Aprobado	8/2/2021	Sin patrocinio
3361	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CASELLA, Federico	Aprobado	5/2/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3352	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	TRON, Emiliano Pablo	Aprobado	27/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3850	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	FUXMAN, Claudia	Aprobado	22/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3489	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	LINARES, Maria eugenia	Aprobado	2/12/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3363	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	20/11/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3351	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y compuesto activo, de tratamiento continuo, de mirikizumab y vedolizumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GOMEZ, Estanislao Jesus	Aprobado	18/11/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3987	Estudios descriptivo sobre COVID 19 y su repercusión en pacientes con infección crónica por T.cruzi	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	FERNANDEZ, Marisa	Aprobado	5/2/2021	Sin patrocinio
2147	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado por simulación para evaluar la eficacia y la seguridad de inyecciones intravítreas de 440 µg de DE-109 en el tratamiento de la uveítis activa, no infecciosa del segmento posterior del ojo.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Privado de Ojos	COUTO, Cristobal	Aprobado	4/2/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
1179	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado por simulación para evaluar la eficacia y la seguridad de inyecciones intravítreas de 440 µg de DE-109 en el tratamiento de la uveítis activa, no infecciosa del segmento posterior del ojo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Diagnóstico Ocular S.A.	SCHLAEN, Bernardo Ariel	Aprobado	15/5/2020	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
1216	SINOVITIS PERIPROTESICA DE RODILLA EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA: UTILIDAD DE LA ULTRASONOGRAFÍA.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROSA, Javier	Aprobado	4/2/2021	Sin patrocinio

3373	Utilidad de la Prueba cardiopulmonar del ejercicio en pacientes con disnea y fatiga residual post infección por COVID-19	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BARBAGELATA, Leandro Ezequiel	Aprobado	4/2/2021	Sin patrocinio
3968	Utilidad del recuento de unidades formadoras de colonia de Cryptococcus sp. en líquido cefalorraquídeo de pacientes con criptococosis meningea asociada al SIDA	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	ROMERO, MARIA DE LAS MERCEDES	Aprobado	4/2/2021	Sin patrocinio
3326	Estudio de fase 2, abierto, aleatorizado y controlado, para evaluar la seguridad y la eficacia de pegcetacoplan en el tratamiento de recidiva de la GC3 o la GNMP- IC posttrasplante - estudio NOBLE	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	RAFFAELE, PABLO MIGUEL	Aprobado	3/2/2021	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
7553	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TEPER, Alejandro	Aprobado	9/9/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3486	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	3/2/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3484	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	LAWRIWSKYJ, Verónica	Aprobado	8/1/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3556	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEDIC Centro de Investigación Clínica	CASEY, Alberto	Aprobado	3/12/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3485	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	28/11/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3497	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Investigaciones Clinicas Belgrano SA	MALAMUD, Patricia Nora	Aprobado	24/11/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3498	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	FAICEP - Fundación para la Asistencia e Investigación Clínica en Enfermedades Prevalentes	BUDANI, Horacio Tomas	Aprobado	24/11/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

3475	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	19/11/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3483	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatib administrado una vez al día durante 52 semanas en sujetos con bronquiectasia no relacionada con fibrosis quística: estudio ASPEN	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	19/11/2020	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3495	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase III de osimertinib con o sin quimioterapia con platino más pemetrexed, como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación positiva (EGFR) del receptor de factor de crecimiento epidérmico (FLAURA2)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	3/2/2021	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2058	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase III de osimertinib con o sin quimioterapia con platino más pemetrexed, como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación positiva (EGFR) del receptor de factor de crecimiento epidérmico (FLAURA2)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VERA, Karina	Aprobado	14/8/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
1371	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase III de osimertinib con o sin quimioterapia con platino más pemetrexed, como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación positiva (EGFR) del receptor de factor de crecimiento epidérmico (FLAURA2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	26/6/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
1428	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase III de osimertinib con o sin quimioterapia con platino más pemetrexed, como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación positiva (EGFR) del receptor de factor de crecimiento epidérmico (FLAURA2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	26/5/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
670	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase III de osimertinib con o sin quimioterapia con platino más pemetrexed, como tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutación positiva (EGFR) del receptor de factor de crecimiento epidérmico (FLAURA2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	20/2/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3106	DESUSO DE TACOS ALTOS: INCIDENCIA DE DOLOR EN PANTORRILLA DURANTE EL PERÍODO DE AISLAMIENTO SOCIAL, PREVENTIVO Y OBLIGATORIO	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	2/2/2021	Sin patrocinio
3544	EFC16724 - Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis fúngica alérgica (RSFA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	2/2/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3232	EFC16724 - Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis fúngica alérgica (RSFA)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	13/11/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

3161	EFC16724 - Estudio aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de dupilumab en pacientes con rinosinusitis fúngica alérgica (RSFA)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	13/10/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3378	Evaluación de la actividad del ODN 504 en las células mononucleares de sangre periférica en pacientes sospechosos de COVID 19	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	ORTIZ NARETTO, Alvaro Emilio	Aprobado	2/2/2021	Sin patrocinio
3943	Hiperuricemia como factor de riesgo de secuela renal en niños con síndrome urémico hemolítico	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALESTRACCI, Alejandro Abel	Aprobado	2/2/2021	Sin patrocinio
3102	MANIFESTACIONES DEL DOLOR MÚSCULO-ESQUELÉTICO DURANTE EL AISLAMIENTO SOCIAL PREVENTIVO Y OBLIGATORIO, SARS-COV-2	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	2/2/2021	Sin patrocinio
3919	ACT16404 - Estudio de prueba de concepto aleatorizado, doble ciego, comparado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del inhibidor RIPK1 SAR443122 en pacientes con lupus eritematoso cutáneo subagudo o discoide/crónico moderado a severo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	HERNÁNDEZ, María Inés	Aprobado	1/2/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3599	ACT16404 - Estudio de prueba de concepto aleatorizado, doble ciego, comparado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del inhibidor RIPK1 SAR443122 en pacientes con lupus eritematoso cutáneo subagudo o discoide/crónico moderado a severo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Buenos Aires SKIN	TURIENZO, Matias	Aprobado	20/1/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3598	ACT16404 - Estudio de prueba de concepto aleatorizado, doble ciego, comparado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del inhibidor RIPK1 SAR443122 en pacientes con lupus eritematoso cutáneo subagudo o discoide/crónico moderado a severo.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	14/1/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3472	DETERMINACIÓN DE LA PROGRESIÓN DE LA DISCAPACIDAD EN PACIENTES CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE EN RECAÍDAS Y REMISIONES UTILIZANDO LA EDSS-PLUS	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	1/2/2021	Sin patrocinio
3674	INTERACCIÓN ENTRE CONSUMO DE TABACO E IRRITACIÓN MECÁNICA CRÓNICA EN EL RIESGO DE CARCINOMA DE CÉLULAS ESCAMOSAS BUCAL	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	WERNER, Laura Cecilia	Aprobado	1/2/2021	Sin patrocinio
3254	MX39897 - REGISTRO PARA RECOLECTAR LA EVOLUCIÓN NATURAL DE CÁNCERES DE TUMORES SÓLIDOS EN PACIENTES PERFILADOS CON UNA PRUEBA DE SECUENCIACIÓN DE PRÓXIMA GENERACIÓN (WAYFIND-R)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	1/2/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3172	MX39897 - REGISTRO PARA RECOLECTAR LA EVOLUCIÓN NATURAL DE CÁNCERES DE TUMORES SÓLIDOS EN PACIENTES PERFILADOS CON UNA PRUEBA DE SECUENCIACIÓN DE PRÓXIMA GENERACIÓN (WAYFIND-R)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	ANGEL, Martin Osvaldo	Aprobado	24/11/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3471	Preferencias de los pacientes y de los neurólogos en la decisión terapéutica en esclerosis múltiple en Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	1/2/2021	Sin patrocinio
3121	Concordancia en la categorización de la densidad mamaria mamográfica entre una red neuronal convolucional y los especialistas en diagnóstico de imágenes mamarias del servicio de diagnóstico por imágenes del Hospital Italiano de Buenos Aires, en la etapa de implementación.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUNA, Daniel Roberto	Aprobado	28/1/2021	Sin patrocinio
3213	Evaluación comparativa entre dos técnicas quirúrgicas: revisión del LCA aislado vs asociado a plástica extraarticular lateral. Estudio de cohorte retrospectivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZICARO, Juan Pablo	Aprobado	28/1/2021	Sin patrocinio
3882	RHeDiAR: Registro de Hernia Diafragmática Congénita en Argentina	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	SUBOTOVSKY, Patricia	Aprobado	28/1/2021	Sin patrocinio
3876	Vigilancia de la Seguridad y Eficacia de la Vacuna Covid-19 en los Hospitales Privados de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAGOTTO, Vanina	Aprobado	28/1/2021	Sin patrocinio

3901	Estudio de Fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, parcialmente ciego, de cohortes paralelas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con GSK3228836 en participantes con el virus de la hepatitis B crónica (B-Clear)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	27/1/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
1749	Estudio de Fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, parcialmente ciego, de cohortes paralelas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con GSK3228836 en participantes con el virus de la hepatitis B crónica (B-Clear)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	13/10/2020	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
1724	Estudio de Fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, parcialmente ciego, de cohortes paralelas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con GSK3228836 en participantes con el virus de la hepatitis B crónica (B-Clear)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	2/7/2020	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
3425	I4V-MC-JAJG - Un Estudio de Fase 3b, multicéntrico, randomizado, doble ciego, con control activo de 24 semanas de duración para comparar la eficacia de 4 mg de Baricitinib una vez al día como monoterapia con la monoterapia continua con Metotrexato en pacientes adultos con artritis reumatoidea activa de moderada a severa que han tenido una respuesta inadecuada al Metotrexato y que nunca han recibido medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad sintéticos dirigidos y biológicos	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	27/1/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3402	I4V-MC-JAJG - Un Estudio de Fase 3b, multicéntrico, randomizado, doble ciego, con control activo de 24 semanas de duración para comparar la eficacia de 4 mg de Baricitinib una vez al día como monoterapia con la monoterapia continua con Metotrexato en pacientes adultos con artritis reumatoidea activa de moderada a severa que han tenido una respuesta inadecuada al Metotrexato y que nunca han recibido medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad sintéticos dirigidos y biológicos	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	VERZERO, Norma	Aprobado	10/12/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3369	I4V-MC-JAJG - Un Estudio de Fase 3b, multicéntrico, randomizado, doble ciego, con control activo de 24 semanas de duración para comparar la eficacia de 4 mg de Baricitinib una vez al día como monoterapia con la monoterapia continua con Metotrexato en pacientes adultos con artritis reumatoidea activa de moderada a severa que han tenido una respuesta inadecuada al Metotrexato y que nunca han recibido medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad sintéticos dirigidos y biológicos	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	MARTINEZ MUÑOZ, Alejandro	Aprobado	28/11/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3259	I4V-MC-JAJG - Un Estudio de Fase 3b, multicéntrico, randomizado, doble ciego, con control activo de 24 semanas de duración para comparar la eficacia de 4 mg de Baricitinib una vez al día como monoterapia con la monoterapia continua con Metotrexato en pacientes adultos con artritis reumatoidea activa de moderada a severa que han tenido una respuesta inadecuada al Metotrexato y que nunca han recibido medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad sintéticos dirigidos y biológicos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	4/11/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

3279	I4V-MC-JAIG - Un Estudio de Fase 3b, multicéntrico, randomizado, doble ciego, con control activo de 24 semanas de duración para comparar la eficacia de 4 mg de Baricitinib una vez al día como monoterapia con la monoterapia continua con Metotrexato en pacientes adultos con artritis reumatoidea activa de moderada a severa que han tenido una respuesta inadecuada al Metotrexato y que nunca han recibido medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad sintéticos dirigidos y biológicos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	29/10/2020	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
3650	Testeo rápido para COVID-19 en personal de salud del Hospital Zubizarreta.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	GOLDSTEIN, Víctor Gustavo	Aprobado	27/1/2021	Sin patrocinio
3797	Características clínicas y resultados obtenidos en pacientes con neumonía grave por Covid 19 en una unidad refuncionalizada del Hospital de Agudos Dr. Abel Zubizarreta. Estudio epidemiológico.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	CARPE, ANALIA BEATRIZ	Aprobado	26/1/2021	Sin patrocinio
3635	Confiabilidad intra e interobservador del ángulo de penación del supraespinoso en individuos con hombro congelado	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	POLICASTRO, Pablo	Aprobado	26/1/2021	Sin patrocinio
3637	Eficacia de la adhesión de ejercicios excéntricos al tratamiento kinésico convencional en individuos con hombro congelado	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	POLICASTRO, Pablo	Aprobado	26/1/2021	Sin patrocinio
3636	Importancia del ángulo de penación del supraespinoso en individuos con hombro congelado	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	POLICASTRO, Pablo	Aprobado	26/1/2021	Sin patrocinio
3665	213410: Estudio Aleatorizado, Abierto, de fase 2/3 para comparar cobolimab + dostarlimab + docetaxel con dostarlimab + docetaxel con docetaxel solo en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado que progresaron con la terapia anti PD (L)1 y la quimioterapia anteriores (Costar Pulmón)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	23/1/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
3453	Índice neutrófilo linfocito como predictor de mortalidad y severidad de COVID 19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CARRERAS, Matias Javier	Aprobado	22/1/2021	Sin patrocinio
3904	V590-003:Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y tolerabilidad, eficacia e inmunogenicidad de V590 (rVSV?G-SARS-CoV-2-S, viva) en individuos sanos de 16 años de edad o mayores	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	22/1/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3723	V590-003:Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y tolerabilidad, eficacia e inmunogenicidad de V590 (rVSV?G-SARS-CoV-2-S, viva) en individuos sanos de 16 años de edad o mayores	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	23/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3753	V590-003:Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y tolerabilidad, eficacia e inmunogenicidad de V590 (rVSV?G-SARS-CoV-2-S, viva) en individuos sanos de 16 años de edad o mayores	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	ALVAREZ, Noemi Gabriela	Aprobado	22/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3889	WR42221 - ESTUDIO DE FASE IIIB, GLOBAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ENMASCARADO PARA EL EVALUADOR VISUAL, SOBRE LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE UN RÉGIMEN DE RECARGA DE 36 SEMANAS DEL DISPOSITIVO DE LIBERACIÓN DE RANIBIZUMAB (PDS, POR SUS SIGLAS EN INGLÉS) EN PACIENTES QUE PADECEN DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA A LA EDAD (VELODROME)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	22/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

3728	WR42221 - ESTUDIO DE FASE IIIB, GLOBAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ENMASCARADO PARA EL EVALUADOR VISUAL, SOBRE LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE UN RÉGIMEN DE RECARGA DE 36 SEMANAS DEL DISPOSITIVO DE LIBERACIÓN DE RANIBIZUMAB (PDS, POR SUS SIGLAS EN INGLÉS) EN PACIENTES QUE PADECEN DEGENERACIÓN MACULAR NEOVASCULAR ASOCIADA A LA EDAD (VELODROME)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	7/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7754	ACP-103-064 - Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de pimavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia (Advance-2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	6/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3815	ACP-103-064 - Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de pimavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia (Advance-2)	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático- Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	21/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3813	ACP-103-064 - Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de pimavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia (Advance-2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	14/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3814	ACP-103-064 - Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de pimavanserina como tratamiento complementario para los síntomas negativos de la esquizofrenia (Advance-2)	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	14/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3609	EFC16819 - AERIFY2: 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	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	STAT Research S.A.	BARTH, María de los Angeles	Aprobado	21/1/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3420	EFC16819 - AERIFY2: 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	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	11/11/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3921	Estudio aleatorizado, abierto, con evaluador cegado, controlado con principio activo, internacional, multicéntrico, para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de dosis flexibles de esketamina spray nasal comparada con quetiapina de liberación prolongada en participantes adultos y adultos mayores con trastorno depresivo mayor resistente al tratamiento que continúan con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina / inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina.Fase 3b. Protocolo 54135419TRD3013_Estudio ESCAPE-TRD.	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	21/1/2021	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

3571	Estudio aleatorizado, abierto, con evaluador cegado, controlado con principio activo, internacional, multicéntrico, para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de dosis flexibles de esketamina spray nasal comparada con quetiapina de liberación prolongada en participantes adultos y adultos mayores con trastorno depresivo mayor resistente al tratamiento que continúan con un inhibidor selectivo de la recaptación de serotonina / inhibidor de la recaptación de serotonina-norepinefrina.Fase 3b. Protocolo S4135419TRD3013_Estudio ESCAPE-TRD.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	3/12/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
3779	Factores asociados al rescate microbiológico del lavado broncoalveolar en pacientes con enfermedades oncohematológicas y trasplantados de médula ósea con infiltrados pulmonares: una cohorte retrospectiva	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUÑOZ, Agustín	Aprobado	21/1/2021	Sin patrocinio
3807	Adaptación Transcultural de la Escala Revisada de Valoración Funcional de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ALSFRS-R): Versión Argentina	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GONZÁLEZ, Fernando Adrián	Aprobado	20/1/2021	Sin patrocinio
3397	BN40955 - UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE RO7234292 (RG6042) POR VÍA INTRATECAL EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE HUNTINGTON	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GARRETTO, Nelida	Aprobado	20/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3676	Programa específico de la enfermedad hipertensión arterial pulmonar - Una encuesta que describe a los pacientes reales con hipertensión pulmonar	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ZAIDEL, Ezequiel José	Aprobado	20/1/2021	STELLA CARULLO - 27059656517
2905	Formación Investigativa de posgrado a través de modalidad virtual en Residencias en Salud de CABA: factores relacionados con la elaboración de proyectos de investigación	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Ministerio de Salud GCABA. DGDlyDP	CASTAÑO, Gustavo	Aprobado	19/1/2021	Sin patrocinio
3424	Posibles implicancias de la infección por SARS-CoV-2 sobre la funcionalidad del sistema reproductor masculino: evaluación de parámetros oxidativos e inflamatorios en el semen de individuos recuperados de la enfermedad	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	FRUNGIERI, MONICA BEATRIZ	Aprobado	19/1/2021	Sin patrocinio
2164	WN42171- ESTUDIO DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, CON TRASPASO DE PACIENTES, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LA ADMINISTRACIÓN A LARGO PLAZO DE GANTENERUMAB EN PARTICIPANTES CON LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	REICH, Edgardo Gabriel	Aprobado	19/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1551	WN42171- ESTUDIO DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, CON TRASPASO DE PACIENTES, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LA ADMINISTRACIÓN A LARGO PLAZO DE GANTENERUMAB EN PARTICIPANTES CON LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SEINHART, Daniel Bernardo	Aprobado	3/12/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1586	WN42171- ESTUDIO DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, CON TRASPASO DE PACIENTES, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LA ADMINISTRACIÓN A LARGO PLAZO DE GANTENERUMAB EN PARTICIPANTES CON LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Instituto Geriátrico Nuestra Señora de las Nieves	TARAGANO, Fernando Emilio	Aprobado	2/6/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3651	Neumonitis secundaria a embolia de silconas en personas trans femeninas que viven con VIH	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	GARCIA, Julian Luis	Aprobado	18/1/2021	Sin patrocinio
3116	Predictores de insulinoterapia en pacientes con diabetes gestacional	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SABAN, Melina gabriela	Aprobado	17/1/2021	Sin patrocinio
2578	ESTUDIO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE UN MEDICAMENTO INMUNOBIOLOGICO (ANTI SARS-COV-2) EN EL TRATAMIENTO DE COVID-19.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	KELLER, Guillermo Alberto	Aprobado	15/1/2021	Sin patrocinio

3525	Asociación entre el patrón de neumonía organizativa en COVID-19 severo y crítico y evolución desfavorable en pacientes tratados con corticoides sistémicos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARITANO FURCADA, Joaquin	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3553	Cirugía laparoscópica manoasistida vs laparoscopia en cirugía colorrectal: Impacto de la complejidad quirúrgica y la formación del cirujano en los resultados quirúrgicos.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	POGGI, Catalina	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3219	Crioablación percutánea en pacientes con cáncer de riñón y enfermedad renal crónica: resultados oncológicos, funcionales y complicaciones en un hospital universitario	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BORENSZTEIN, Matias Adrian	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3832	Ensayo clínico de tratamiento de plataforma adaptativa para pacientes ambulatorios con la COVID-19 (Adapt Out COVID)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	14/1/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3035	Ensayo clínico de tratamiento de plataforma adaptativa para pacientes ambulatorios con la COVID-19 (Adapt Out COVID)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	11/1/2021	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
3531	Estilo de vida y parámetros de control clínico-metabólicos, antes y durante la pandemia por COVID-19 en pacientes diabéticos tipo 2 atendidos en el Hospital Italiano de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DEGRAVE, ALDANA MARIA	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3180	Estudio de fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antroquinonol en pacientes hospitalizados con neumonía de leve a moderada debido a COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	14/1/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3466	Estudio de fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antroquinonol en pacientes hospitalizados con neumonía de leve a moderada debido a COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica de los Virreyes	HOJMAN, Martin	Aprobado	20/11/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
3178	Estudio de fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antroquinonol en pacientes hospitalizados con neumonía de leve a moderada debido a COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Gallego de Buenos Aires	CRUZ, Pablo Daniel	Aprobado	10/11/2020	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
953	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo sobre la eficacia y la seguridad del AG10 en sujetos con Polineuropatía amiloide sintomática relacionada con la transtiretina (Ensayo ATTRIBUTE-PN)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUGIERO, Marcelo	Aprobado	14/1/2021	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
961	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo sobre la eficacia y la seguridad del AG10 en sujetos con Polineuropatía amiloide sintomática relacionada con la transtiretina (Ensayo ATTRIBUTE-PN)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	RODRIGUEZ, Alejandro	Aprobado	12/11/2020	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
3596	Infecciones fúngicas en pacientes con COVID19	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	MESSINA, Fernando	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
7149	MK3655-001 Estudio de fase 2b aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 3655 en individuos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	16/6/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7115	MK3655-001 Estudio de fase 2b aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 3655 en individuos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	3/6/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
2871	MK3655-001 Estudio de fase 2b aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 3655 en individuos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOMBATO, Luis Arturo	Aprobado	14/1/2021	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

2870	MK3655-001 Estudio de fase 2b aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK 3655 en individuos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MC CORMACK, Lucas	Aprobado	30/12/2020	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
3522	Prevalencia de mutaciones del virus de inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1) asociadas a resistencia natural a la terapia antirretroviral de gran actividad (HAART) en Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ROLAN, Martin	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3798	Prevalencia y factores de riesgo de Alteración del olfato y del gusto en pacientes adultos con COVID-19 que se atienden en el Hospital Italiano de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PORTILLO MAZAL, Patricia	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3600	Seguridad del Biosimilar de Rituximab Novex® en Enfermedades Autoinmunes y Oncohematológicas. Estudio de la Vida Real.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCAGLIONI, VALERIA	Aprobado	14/1/2021	Sin patrocinio
3818	Un ensayo clínico de fase ? global multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	14/1/2021	FUNDACIÓN HUÉSPEDE - 30637496472
3505	Un ensayo clínico de fase ? global multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Previvax Centro de Vacunación	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	4/12/2020	FUNDACIÓN HUÉSPEDE - 30637496472
3149	Un ensayo clínico de fase ? global multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores.	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEIJEIRO, Ricardo	Aprobado	30/11/2020	FUNDACIÓN HUÉSPEDE - 30637496472
3224	Un ensayo clínico de fase ? global multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de diseño adaptativo para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la Vacuna Recombinante contra el Nuevo Coronavirus (Vector de Adenovirus Tipo 5) en adultos de 18 años de edad y mayores.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Centro de Vacunación Proteger - Fundación Dr Socolinsky - Recoleta Dr	LÓPEZ, Eduardo Luis	Aprobado	10/11/2020	FUNDACIÓN HUÉSPEDE - 30637496472
3479	Epidemiología de la Artritis Idiopática Juvenil en niños de un Hospital Comunitario. Corte transversal.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUSSO, Maria Florencia	Aprobado	7/1/2021	Sin patrocinio
2733	Estudio doble ciego, aleatorizado, con grupos paralelos, con quetiapina de liberación extendida como comparador para evaluar la eficacia y seguridad de Seltorexant 20 mg como terapia complementaria a antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepresivos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FACCIOLI, José Luis	Aprobado	7/1/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

2699	Estudio doble ciego, aleatorizado, con grupos paralelos, con quetiapina de liberación extendida como comparador para evaluar la eficacia y seguridad de Seltorexant 20 mg como terapia complementaria a antidepresivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepresivos	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	18/9/2020	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
3653	Resultados a corto plazo de la prótesis reversa de hombro no cementada para el tratamiento de las fracturas de húmero proximal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GRODISCHER, Tomás	Aprobado	7/1/2021	Sin patrocinio
3154	CA41705 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA CLASE III O CLASE IV SEGÚN LA SOCIEDAD INTERNACIONAL DE NEFROLOGÍA/SOCIEDAD DE PATOLOGÍA RENAL (ISN/RPS) 2003	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	RAFFAELE, PABLO MIGUEL	Aprobado	6/1/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
1411	CA41705 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA CLASE III O CLASE IV SEGÚN LA SOCIEDAD INTERNACIONAL DE NEFROLOGÍA/SOCIEDAD DE PATOLOGÍA RENAL (ISN/RPS) 2003	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	7/5/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
660	CA41705 - ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA CLASE III O CLASE IV SEGÚN LA SOCIEDAD INTERNACIONAL DE NEFROLOGÍA/SOCIEDAD DE PATOLOGÍA RENAL (ISN/RPS) 2003	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Organizacion Medica de Investigacion	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	23/1/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3524	El papel de las modulaciones contextuales durante el lenguaje de acción y el procesamiento emocional en la neurodegeneración. Evaluación de las emociones sociales envidia y Schadenfreude en pacientes con Esclerosis Múltiple Remitente Recurrente.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	SINAY, Vladimiro Joaquin	Aprobado	6/1/2021	Sin patrocinio
3427	Estudio latino-americano de factores pronósticos asociados a eventos graves en pacientes con tumores sólidos y COVID-19 (LACOG 0320)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	DIAZ COUSELO, FERNANDO ANDRES	Aprobado	6/1/2021	Sin patrocinio
3569	Impacto de la inmunosupresión en la fisiopatología, inmunoregulación y funcionalidad del intestino delgado de pacientes trasplantados	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	FUXMAN, Claudia	Rechazado	6/1/2021	Sin patrocinio
3310	ESTUDIO RETROSPECTIVO PARA DESCRIBIR LA EVALUACIÓN DE LA TERAPIA CON PLASMA DE PACIENTES CONVALECIENTES PARA EL MANEJO DE ENFERMOS POR COVID19 EN ESTADO CRÍTICO	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	AVILA RUEDA, JHON ALEXANDER	Aprobado	5/1/2021	Sin patrocinio