

GOBIERNO DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES
COMITÉ CENTRAL DE ÉTICA EN INVESTIGACIÓN - MINISTERIO DE SALUD
REGISTRO DE INVESTIGACIONES 2022

Nro	Estudio	CEI	Institución	Investigador	Dictamen	Fecha	Patroc.
8854	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FLORES, Alejandro	Aprobado	14/3/2023	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8101	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SHANLEY, Claudia	Aprobado	30/12/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7859	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/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	15/12/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8005	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DUARTE, Patricio	Aprobado	14/11/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8192	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	27/10/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7105	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CAZAP, Nicolás	Aprobado	2/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7056	Estudio de prevalencia de sarcopenia medida por bioimpedancia	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KARAVASKI, NELIDA ESTHER	Aprobado	30/12/2022	Sin patrocinio
8528	Evaluación oncológica y funcional luego de una nefrectomía conservadora de nefronas laparoscópica por una masa renal: Una cohorte retrospectiva.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	LARA MOSCOLONI, Luis Felipe	Aprobado	30/12/2022	Sin patrocinio
7290	MK 3475-B15 Estudio aleatorizado, de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar el uso de enfortumab vedotina perioperatorio más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina neoadyuvante y cisplatino en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular elegibles para tratamiento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	30/12/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7219	MK 3475-B15 Estudio aleatorizado, de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar el uso de enfortumab vedotina perioperatorio más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina neoadyuvante y cisplatino en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular elegibles para tratamiento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAYOL, Federico	Aprobado	17/11/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

7656	MK 3475-B15 Estudio aleatorizado, de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar el uso de enfortumab vedotina perioperatorio más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina neoadyuvante y cisplatino en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular elegibles para tratamiento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GRECO, Martin Alberto	Aprobado	24/10/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7229	MK 3475-B15 Estudio aleatorizado, de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar el uso de enfortumab vedotina perioperatorio más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina neoadyuvante y cisplatino en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular elegibles para tratamiento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Urología	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	19/7/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7230	MK 3475-B15 Estudio aleatorizado, de fase 3, de etiqueta abierta para evaluar el uso de enfortumab vedotina perioperatorio más pembrolizumab (MK-3475) frente a gemcitabina neoadyuvante y cisplatino en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular elegibles para tratamiento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	24/6/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
8063	?Indicadores de calidad en etapa pre y post analítica en el laboratorio de análisis clínicos en el marco del inicio de la implementación de un sistema de gestión de calidad: estudio antes-después.?	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	JORDÁ VARGAS, Liliana	Aprobado	30/12/2022	Sin patrocinio
8472	COMPARACIÓN DE ESTRATEGIAS DE COMPENSACIÓN DEL ESPACIO MUERTO EN PACIENTES BAJO ASISTENCIA VENTILATORIA MECÁNICA INVASIVA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	STEINBERG, Emilio	Rechazado	29/12/2022	Sin patrocinio
8351	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	28/2/2023	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8348	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	29/12/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8345	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	11/11/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8346	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	CEI Saavedra	Centro GlennCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	4/11/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8347	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AMEIGEIRAS, BEATRIZ MARGARITA	Aprobado	2/11/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8377	Estudio de fase 2b/3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de saroglitazar magnesio en sujetos con colangitis biliar primaria	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	CARTIER, Mariano	Aprobado	28/10/2022	ZENTER RESEARCH S.A. - 30712054219
8261	Estudio multicéntrico de cohorte longitudinal prospectivo sobre cambios en el microbioma y biomarcadores tumorales en pacientes enrolados en lista de trasplante hepático por hepatocarcinoma.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASCIATO, Paola	Aprobado	22/6/2023	Sin patrocinio
8434	Estudio multicéntrico de cohorte longitudinal prospectivo sobre cambios en el microbioma y biomarcadores tumorales en pacientes enrolados en lista de trasplante hepático por hepatocarcinoma.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	29/12/2022	Sin patrocinio

8637	Predisposición de los pacientes a participar en ensayos clínicos en el Hospital Dr. César Milstein: un estudio de corte transversal	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	LI, Sz Wei	Aprobado	29/12/2022	Sin patrocinio
8782	Prevalencia de enfermedad neuroinmunológicas del sistema nervioso central y periférico en pacientes de un centro de atención privada de la Ciudad de Buenos Aires, Argentina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HERIZ , Alejandra	Aprobado	29/12/2022	Sin patrocinio
8498	Uso de antidepresivos y eventos tromboembólicos	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	29/12/2022	Sin patrocinio
8414	VALORACIÓN DEL ESTADO NUTRICIONAL EN VEGETARIANOS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZLOTNITZKY, Valeria	Aprobado	29/12/2022	Sin patrocinio
8834	¿EFECTIVIDAD CLÍNICA Y MICROBIOLÓGICA DE FOSFOMICINA-TROMETAMOL EN MONODOSIS EN EL TRATAMIENTO DE LA CISTITIS AGUDA NO COMPLICADA.¿FASE IV	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio de la Trinidad Mitre	VICENTE, SANDRA NOEMI	Aprobado	29/12/2022	LABORATORIO ELEA PHOENIX - 30544640212
9242	CAIN457C22301: Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab administrado por vía subcutánea frente a placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides, en pacientes con polimialgia reumática (PMR)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	14/4/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8624	CAIN457C22301: Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab administrado por vía subcutánea frente a placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides, en pacientes con polimialgia reumática (PMR)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIER - Centro de Investigacion en Enfermedades Reumaticas	MAID, PABLO	Aprobado	28/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8626	CAIN457C22301: Estudio doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, controlado con placebo de fase III para evaluar la eficacia y la seguridad de secukinumab administrado por vía subcutánea frente a placebo, en combinación con un régimen de disminución gradual de glucocorticoides, en pacientes con polimialgia reumática (PMR)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	BARTEL, GUILLERMO GERARDO	Aprobado	8/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8651	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 Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	28/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6960	MN43964 - Estudio de prolongación, de etiqueta abierta, multicéntrico, de un solo grupo, para evaluar la seguridad y la eficacia a largo plazo de ocrelizumab en pacientes con esclerosis múltiple	Comité de ética en Investigación Hospital Español	Hospital Español	GIANNAULA, Rolando Juvenal	Aprobado	28/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8298	Estudio de la respuesta inmune innata contra enterobacterias multirresistentes a los antimicrobianos y desarrollo de estrategias terapéuticas	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	IMEX CONICET (Academia Nacional de Medicina)	FERNANDEZ, Gabriela Cristina	Aprobado	27/12/2022	Sin patrocinio
8548	Estudio observacional para explorar la carga que supone la epilepsia para los cuidadores y comprender las perspectivas de los profesionales de la salud en Argentina, China y Taiwán	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FLESLER, Santiago	Aprobado	27/12/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
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

8655	Trayectorias sociales de vulnerabilidad y prácticas relacionadas a las violencias en la transición de la niñez a la adolescencia: el caso de varones en barrios de emergencia de la zona sur de CABA.	Hospital General de Agudos P. Piñero	La Otra Base de Encuentro (LOBE)	BARCELÓ, Fabio Oscar	Aprobado	27/12/2022	Sin patrocinio
6913	Trayectorias sociales de vulnerabilidad y prácticas relacionadas a las violencias en la transición de la niñez a la adolescencia: el caso de varones en barrios de emergencia de la zona sur de CABA.	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "José M. Penna"	BARCELÓ, Fabio Oscar	Aprobado	30/3/2022	Sin patrocinio
8570	67953964MDD3001:Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de aticaprant 10 mg como terapia complementaria en participantes adultos con trastorno depresivo mayor (MDD) con anhedonia de moderada a grave y respuesta inadecuada a la actual terapia con antidepressivos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	SUFFRITI, MARCOS	Aprobado	26/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8571	67953964MDD3001:Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de aticaprant 10 mg como terapia complementaria en participantes adultos con trastorno depresivo mayor (MDD) con anhedonia de moderada a grave y respuesta inadecuada a la actual terapia con antidepressivos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRANADA, Agustina	Aprobado	20/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8520	67953964MDD3001:Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de aticaprant 10 mg como terapia complementaria en participantes adultos con trastorno depresivo mayor (MDD) con anhedonia de moderada a grave y respuesta inadecuada a la actual terapia con antidepressivos	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	17/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8556	67953964MDD3001:Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos, controlado con placebo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de aticaprant 10 mg como terapia complementaria en participantes adultos con trastorno depresivo mayor (MDD) con anhedonia de moderada a grave y respuesta inadecuada a la actual terapia con antidepressivos	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	17/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8467	PTC857-CNS-001-ALS: "Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y los efectos biomarcadores de PTC857 en pacientes adultos con esclerosis lateral amiotrófica (CARDINALS)"	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	RODRIGUEZ, Gabriel Eduardo	Aprobado	1/3/2023	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
8431	PTC857-CNS-001-ALS: "Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y los efectos biomarcadores de PTC857 en pacientes adultos con esclerosis lateral amiotrófica (CARDINALS)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	26/12/2022	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
8452	PTC857-CNS-001-ALS: "Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y los efectos biomarcadores de PTC857 en pacientes adultos con esclerosis lateral amiotrófica (CARDINALS)"	Comité Independiente de ética en investigación biomédica	Instituto Argentino de Investigación Neurológica (IADIN)	REY, Roberto	Aprobado	21/12/2022	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
8454	PTC857-CNS-001-ALS: "Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y los efectos biomarcadores de PTC857 en pacientes adultos con esclerosis lateral amiotrófica (CARDINALS)"	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la Lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	KOHLER, Alejandro Alfredo	Aprobado	24/11/2022	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743

8616	CVAY736I12301 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de ialumab (VAY736) frente a placebo agregado al tratamiento de primera línea con corticosteroides en pacientes con trombocitopenia de origen inmunitario primaria (VAYHIT1)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Sagrado Corazón	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	23/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8978	CVAY736Q12301: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, de ialumab (VAY736) versus placebo agregado a eltrombopag en pacientes con trombocitopenia inmune primaria (PTI) que tuvieron una respuesta insuficiente o recayeron después del tratamiento de primera línea con esteroides (VAYHIT2)?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PRIVITERA, Veronica	Aprobado	30/3/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8659	CVAY736Q12301: ?Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, de ialumab (VAY736) versus placebo agregado a eltrombopag en pacientes con trombocitopenia inmune primaria (PTI) que tuvieron una respuesta insuficiente o recayeron después del tratamiento de primera línea con esteroides (VAYHIT2)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Investigaciones Hematológicas (IIHEMA)	SARMIENTO, Marcela	Aprobado	23/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8495	IMPACTO DEL USO DE INHIBIDORES DE FOSFODIESTERASA 5 EN ADULTOS JÓVENES EN EL DESARROLLO DE TRASTORNO POR USO DE SUSTANCIAS: DESDE UN ABORDAJE PRECLÍNICO A LA CONFIRMACIÓN ANALÍTICA CLÍNICA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CORTEZ, ANALIA	Aprobado	23/12/2022	Sin patrocinio
8447	Infección aguda por VIH e inicio rápido del Tratamiento Antirretroviral: experiencia en un centro de referencia	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	SANTOS, María Lucía	Aprobado	23/12/2022	Sin patrocinio
5900	"Serie de casos de PIMS grave en un 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)	ZUNINO PRADIER, FERNANDO MARTÍN	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8492	CA057-008 - Estudio de Fase 3, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, abierto que compara CC-92480 (BMS-986348), carfilzomib y dexametasona (480Kd) versus carfilzomib y dexametasona (Kd) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DUARTE, Patricio	Aprobado	13/2/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8068	CA057-008 - Estudio de Fase 3, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, abierto que compara CC-92480 (BMS-986348), carfilzomib y dexametasona (480Kd) versus carfilzomib y dexametasona (Kd) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM)	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	22/12/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
7927	CA057-008 - Estudio de Fase 3, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, abierto que compara CC-92480 (BMS-986348), carfilzomib y dexametasona (480Kd) versus carfilzomib y dexametasona (Kd) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCHOA, Paola Andrea	Aprobado	24/10/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
7609	CARACTERIZACIÓN DE LAS PERSONAS QUE VIVEN EN LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES Y SE AUTO-PERCIBEN ELECTROSENSIBLES	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAROT VARELA, María Macarena	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8820	CeraVe: "Estudio observacional para evaluar la efectividad y la tolerancia del uso del cosmético Crema Humectante CeraVe en pacientes con piel atópica seca y muy seca"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	CASTRO, Carla	Aprobado	22/12/2022	K&H CONSULTING S.A.S. - 30716345188
8976	CVAY736O12301 - "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad de ialumab (VAY736) versus placebo en pacientes con anemia hemolítica autoinmune por anticuerpos calientes (AHAIC) en los que fracasó al menos una línea de tratamiento (VAYHIA)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	BRODSKY, Andres	Aprobado	24/2/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

8720	CVAY736O12301 - "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad de ianalumab (VAY736) versus placebo en pacientes con anemia hemolítica autoinmune por anticuerpos calientes (AHAIC) en los que fracasó al menos una línea de tratamiento (VAYHIA)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de investigación clínica OSECAC-Sede Sagrado Corazón	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	22/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8579	CVAY736O12301 - "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad de ianalumab (VAY736) versus placebo en pacientes con anemia hemolítica autoinmune por anticuerpos calientes (AHAIC) en los que fracasó al menos una línea de tratamiento (VAYHIA)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	CARUSO, Vanesa	Aprobado	17/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8533	Descripción de la población oncológica que consulta de forma no programada a la central de emergencias de un hospital de alta complejidad a través de un circuito de atención prioritario.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VALINOTI, Marina	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
7693	Evaluación de guselkumab (Tremfya®) y el tratamiento con distintos inhibidores de la IL-17 en pacientes con artritis psoriásica en la práctica clínica habitual; estudio de cohortes, observacional y prospectivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SORIANO, Enrique Roberto	Aprobado	22/12/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
8379	GN41851 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON DOBLE SIMULACIÓN Y GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL FENEBRUTINIB COMPARADO CON LA TERIFLUNOMIDA EN PACIENTES ADULTOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECURRENTE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	FAICEP - Fundación para la Asistencia e Investigación Clínica en Enfermedades Prevalentes	ALONSO, Ricardo	Aprobado	22/12/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3519	GN41851 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON DOBLE SIMULACIÓN Y GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL FENEBRUTINIB COMPARADO CON LA TERIFLUNOMIDA EN PACIENTES ADULTOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECURRENTE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	REICH, Edgardo Gabriel	Aprobado	21/12/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
3516	GN41851 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON DOBLE SIMULACIÓN Y GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL FENEBRUTINIB COMPARADO CON LA TERIFLUNOMIDA EN PACIENTES ADULTOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECURRENTE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PAGANI CASSARÁ, Fátima	Aprobado	17/11/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
2584	GN41851 - ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON DOBLE SIMULACIÓN Y GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL FENEBRUTINIB COMPARADO CON LA TERIFLUNOMIDA EN PACIENTES ADULTOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECURRENTE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DIABAID	DERI, NORMA HAYDEE	Aprobado	13/8/2020	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8438	Hipofosfatemia crónica: Prevalencia, etiología y aspectos clínicos.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ALIQUÓ MACIEL, María Natalia	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8695	ITI-007-502 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	22/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8704	ITI-007-502 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	16/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

8696	ITI-007-503 - Ensayo multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	22/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8705	ITI-007-503 - Ensayo multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de lumateperona como terapia complementaria en el tratamiento de pacientes con trastorno depresivo mayor	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	16/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6359	Participación en estudio multicéntrico para constituir un conjunto de radiografías de tórax multicéntrico para evaluar la generalizabilidad de la inteligencia artificial	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MOSQUERA, Candelaria	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8703	Penfigoide ampollar en el ámbito de internación- Estudio observacional retrospectivo en un hospital de tercer nivel en Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KO, Ery Ayelen	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
7057	Sobrevida, complicaciones y resultados funcionales utilizando el sistema U2 Knee. Serie con 3 años de seguimiento mínimo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ MELE, Hernan Guido	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
7813	Un estudio de Fase 3 del mimético de hepcidina, Rusfertida (PTG-300), en pacientes con policitemia vera	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	Rechazado	22/12/2022	MEDPACE ARGENTINA SRL - 30710699433
8688	Utilización de recursos sanitarios y desenlaces clínicos de pacientes con COVID-19 grave tratados con dexametasona versus tocilizumab más dexametasona.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RECART, Delfina Ana	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8622	Violencia Doméstica contra las Mujeres: análisis de la situación hospitalaria y del abordaje de las consultas por los profesionales médicos en un hospital universitario	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RISSO, Agostina	Aprobado	22/12/2022	Sin patrocinio
8598	19767 - Un estudio de fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con comparador activo, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos, de 2 ramas para comparar la eficacia y seguridad del inhibidor oral de FXIa asundexian (BAY 2433334) con apixabán para la prevención de accidente cerebrovascular o embolismo sistémico en participantes masculinos y femeninos mayores de 18 años con fibrilación auricular en riesgo de accidente cerebrovascular	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	SCAZZUSO, Fernando Adrian	Aprobado	2/5/2023	BAYER S.A. - 30503811061
8197	19767 - Un estudio de fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con comparador activo, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos, de 2 ramas para comparar la eficacia y seguridad del inhibidor oral de FXIa asundexian (BAY 2433334) con apixabán para la prevención de accidente cerebrovascular o embolismo sistémico en participantes masculinos y femeninos mayores de 18 años con fibrilación auricular en riesgo de accidente cerebrovascular	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	21/12/2022	BAYER S.A. - 30503811061
8196	19767 - Un estudio de fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con comparador activo, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos, de 2 ramas para comparar la eficacia y seguridad del inhibidor oral de FXIa asundexian (BAY 2433334) con apixabán para la prevención de accidente cerebrovascular o embolismo sistémico en participantes masculinos y femeninos mayores de 18 años con fibrilación auricular en riesgo de accidente cerebrovascular	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	5/12/2022	BAYER S.A. - 30503811061

8195	19767 - Un estudio de fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con comparador activo, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos, de 2 ramas para comparar la eficacia y seguridad del inhibidor oral de FXIa asundexian (BAY 2433334) con apixabán para la prevención de accidente cerebrovascular o embolismo sistémico en participantes masculinos y femeninos mayores de 18 años con fibrilación auricular en riesgo de accidente cerebrovascular	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	ARAKAKI, Diego Alejandro	Aprobado	10/11/2022	BAYER S.A. - 30503811061
8194	19767 - Un estudio de fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con comparador activo, doble ciego, doble simulación, de grupos paralelos, de 2 ramas para comparar la eficacia y seguridad del inhibidor oral de FXIa asundexian (BAY 2433334) con apixabán para la prevención de accidente cerebrovascular o embolismo sistémico en participantes masculinos y femeninos mayores de 18 años con fibrilación auricular en riesgo de accidente cerebrovascular	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	26/10/2022	BAYER S.A. - 30503811061
8460	20170588 - Un estudio de rango de dosis de fase 2b para evaluar la eficacia y seguridad del Rozibafusp Alfa (AMG 570) en sujetos con lupus eritematoso sistémico activo (LES) con respuesta inadecuada a la terapia estándar de atención (SOC)	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto de Investigación Clínica TyT	TAMBORENEA, Maria Natalia	Aprobado	21/12/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8547	20210142 - Un Estudio de fase 3, de 24 semanas, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con Rocatinlimab (AMG 451) en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-Ignite)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	21/12/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8541	20210142 - Un Estudio de fase 3, de 24 semanas, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con Rocatinlimab (AMG 451) en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave (ROCKET-Ignite)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	FERNANDEZ, Maria Florencia	Aprobado	27/11/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7869	ANALISIS GENOMICO TRANS-ANCESTRAL DEL TRASTORNO OBSESIVO COMPULSIVO	Comité de Ética en Investigación Universidad Católica Argentina	INSTITUTO REALIZE - Dra. Tania Borda	BORDA, Tania Gabriela	Aprobado	21/12/2022	Sin patrocinio
8710	Características clínico epidemiológicas de personas con Diabetes Tipo 1	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BURGOS, Mariana Andrea	Aprobado	21/12/2022	Sin patrocinio
8352	Costos e Impacto de la Tuberculosis sobre los pacientes y su entorno en Argentina	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SIVORI, Martin	Aprobado	21/12/2022	Sin patrocinio
8540	EPIDEMIOLOGÍA DE LOS EVENTOS ADVERSOS EN PACIENTES CON PESO DE NACIMIENTO INFERIOR A 1500 GRAMOS EN UNA UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS NEONATALES EN UN CENTRO PRIVADO DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES ESTUDIO OBSERVACIONAL, DESCRIPTIVO Y RETROSPECTIVO	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	DESPOSITO, Paula	Aprobado	21/12/2022	Sin patrocinio
8432	Escuelas Unificadas Campeonas	Comité de Ética en Investigación Universidad Católica Argentina	Fupaeh	Vázquez, Natalia	Aprobado	21/12/2022	Sin patrocinio
7134	Evaluación del deterioro sintáctico y su progresión en pacientes con afasia progresiva primaria hablantes de español	Comité de Ética en Investigación Universidad Católica Argentina	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	Sánchez, María Victoria	Aprobado	21/12/2022	CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACION CIENTIFICAS Y TECNICAS - 30546660385
8513	Protocolo 63723283LUC1001: Primer estudio en humanos, abierto, de fase 1/2 para evaluar la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y actividad clínica de JNJ-63723283, un anticuerpo monoclonal anti-PD-1, en sujetos con cánceres avanzados.	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	21/12/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

8321	Un Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Paralelo y Multicéntrico para Evaluar la Seguridad y la Eficacia de ALXN1720 en Adultos 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	29/6/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8323	Un Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Paralelo y Multicéntrico para Evaluar la Seguridad y la Eficacia de ALXN1720 en Adultos con Miastenia Gravis Generalizada	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AGUIRRE, Florencia	Aprobado	15/3/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8527	Un Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Paralelo y Multicéntrico para Evaluar la Seguridad y la Eficacia de ALXN1720 en Adultos con Miastenia Gravis Generalizada	Comité Independiente de ética en investigación biomédica	Instituto Argentino de Investigación Neurológica (IADIN)	REY, Roberto	Aprobado	21/12/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8043	Un Estudio de Fase III, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo, Paralelo y Multicéntrico para Evaluar la Seguridad y la Eficacia de ALXN1720 en Adultos con Miastenia Gravis Generalizada	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	RODRIGUEZ, Alejandro	Aprobado	17/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
5632	Eficacia de talleres de intervención Caregiver skills training de OMS en la mejora de las habilidades de comunicación social en niños con trastornos del desarrollo.	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GRAÑANA, Nora E.	Aprobado	20/12/2022	Sin patrocinio
9000	Estudio de fase III, aleatorizado, de loncastuximab tesirina combinado con rituximab en comparación con la inmunoterapia en pacientes con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) recidivante o refractario (LOTIS-5)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	CAZAP, Nicolás	Aprobado	24/7/2023	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
8631	Estudio de fase III, aleatorizado, de loncastuximab tesirina combinado con rituximab en comparación con la inmunoterapia en pacientes con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) recidivante o refractario (LOTIS-5)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	KORIN, Laura	Aprobado	20/12/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
10144	Estudio de Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2, en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2 (estudio ARVAC-F2-3-002)	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Florencia Marina	Aprobado	13/6/2023	CEMIC CENTRO DE EDUCACION MEDICA E INVESTIGACIONES CLINICAS - 30546128403
8957	Estudio de Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2, en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2 (estudio ARVAC-F2-3-002)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio Otamendi	LAPADULA, PABLO	Aprobado	6/2/2023	UNIVERSIDAD NACIONAL DE GRAL. SAN MARTIN - 30662473916
9034	Estudio de Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2, en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2 (estudio ARVAC-F2-3-002)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	VACUNAR - Centro Coghlan	BRUNO, Miriam	Aprobado	6/2/2023	CEMIC CENTRO DE EDUCACION MEDICA E INVESTIGACIONES CLINICAS - 30546128403
8863	Estudio de Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2, en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2 (estudio ARVAC-F2-3-002)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	ITCOVICI, Nicolas	Aprobado	9/1/2023	UNIVERSIDAD NACIONAL DE GRAL. SAN MARTIN - 30662473916
8690	Estudio de Estudio de fase 2/3 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2, en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2 (estudio ARVAC-F2-3-002)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	BONVEHI, PABLO	Aprobado	19/12/2022	CEMIC CENTRO DE EDUCACION MEDICA E INVESTIGACIONES CLINICAS - 30546128403

7903	MK1942-008: Estudio clínico de fase 2a/2b aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1942 como tratamiento complementario en participantes con demencia leve a moderada por enfermedad de Alzheimer	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Geriátrico Nuestra Señora de las Nieves	TARAGANO, Fernando Emilio	Aprobado	19/12/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7895	MK1942-008: Estudio clínico de fase 2a/2b aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1942 como tratamiento complementario en participantes con demencia leve a moderada por enfermedad de Alzheimer	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	24/11/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7896	MK1942-008: Estudio clínico de fase 2a/2b aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1942 como tratamiento complementario en participantes con demencia leve a moderada por enfermedad de Alzheimer	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GUAJARDO, María Elena	Aprobado	6/10/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7902	MK1942-008: Estudio clínico de fase 2a/2b aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-1942 como tratamiento complementario en participantes con demencia leve a moderada por enfermedad de Alzheimer	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	POLITIS, Daniel Gustavo	Aprobado	1/9/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
8542	Percepción de los operadores de hogares convivenciales de niñez y adolescencia sobre su rol en el cuidado de la salud infantil	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	FUNDASAMIN-Fundación para la Salud Materno Infantil	SORIA, Rose Mari	Aprobado	19/12/2022	Sin patrocinio
8897	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAZZUOCOLO, Luis Daniel	Aprobado	22/6/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
9273	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	2/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8991	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	26/1/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8730	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	16/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

7413	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	20/7/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7416	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	NAFTAL, Leonardo	Aprobado	30/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7414	230LE301 Estudio combinado de dos partes: Parte A (fase 2)/parte B (fase 3) aleatorizado, Doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la Eficacia y Seguridad de BIIB059 en Participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo y/o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y refractarios y/o Intolerante a la Terapia Antipalúdica (AMETHYST)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	16/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7469	CKJX839B12302 - ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluir 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 incluir 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 incluir 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 incluir 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 incluir 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 incluir 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 incluir en los eventos adversos cardiovasculares mayores en participantes con enfermedad cardiovascular confirmada?	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	LAVALLE COBO, Augusto María	Aprobado	7/12/2021	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6111	CKJX839B12302 - ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar el impacto de incluir 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
8053	Ensayo aleatorizado, de fase 3, etiqueta abierta, multicéntrico de domvanalimab, zimberelimab y quimioterapia versus nivolumab y quimioterapia en participantes con adenocarcinoma gástrico localmente avanzado no reseccable o metastásico, de la unión gastroesofágica o esofágico sin tratamiento previo	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	BELLA QUERO, Luciana	Aprobado	16/12/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
8089	Estudio comparativo de la situación de Chlamydia psittaci en aves de centros de rescate de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires y de la provincia de Corrientes	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	RAMIREZ, Santiago Ezequiel	Aprobado	16/12/2022	Sin patrocinio
8168	HZNP-DAX-203: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de fase 2 que evalúa la eficacia y la seguridad del Daxdilimab en participantes adultos con Nefritis Lúpica Proliferativa Activa	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	16/12/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8166	HZNP-DAX-203: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de fase 2 que evalúa la eficacia y la seguridad del Daxdilimab en participantes adultos con Nefritis Lúpica Proliferativa Activa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	25/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7825	HZNP-DAX-203: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de fase 2 que evalúa la eficacia y la seguridad del Daxdilimab en participantes adultos con Nefritis Lúpica Proliferativa Activa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	24/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7857	HZNP-DAX-203: Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de fase 2 que evalúa la eficacia y la seguridad del Daxdilimab en participantes adultos con Nefritis Lúpica Proliferativa Activa	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Medicos Dr. Doreski	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	24/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8592	Lesiones asociadas a inestabilidad lateral de tobillo en pacientes sometidos a artroscopia anterior y su relación con la historia del proceso lesional	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	CULLARI, Matias Leonardo	Aprobado	16/12/2022	Sin patrocinio
8369	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, abierto, multicéntrico, con control activo, operativamente eficiente para evaluar la seguridad y la eficacia de bicitgravir/lenacapavir frente a un régimen inicial estable en personas con VIH-1 con supresión virológica que reciben regímenes de tratamiento complejos estables.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	CASSETTI, Isabel	Aprobado	15/12/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
10143	Estudio de Fase II/III para evaluar seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad en una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2 (ARVAC Cecilia Grierson), en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	Núñez, Sebastián Ariel	Aprobado	7/6/2023	UNIVERSIDAD NACIONAL DE GRAL. SAN MARTIN - 30662473916
9325	Estudio de Fase II/III para evaluar seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad en una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2 (ARVAC Cecilia Grierson), en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	29/3/2023	UNIVERSIDAD NACIONAL DE GRAL. SAN MARTIN - 30662473916

8728	Estudio de Fase II/III para evaluar seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad en una vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2 (ARVAC Cecilia Grierson), en una población de voluntarios adultos previamente vacunados contra el virus SARS-CoV-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	15/12/2022	CEMIC CENTRO DE EDUCACION MEDICA E INVESTIGACIONES CLINICAS - 30546128403
8524	Evaluación de la concordancia entre la RMN con contraste y RMN sin contraste en el diagnóstico de abscesos epidurales. Estudio de corte transversal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTÍNEZ, Ezequiel Fernando	Aprobado	15/12/2022	Sin patrocinio
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
8756	Impacto de la reproducción asistida sobre el desempeño de la descendencia: Mecanismos involucrados en la activación ovocitaria	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	COHEN, Debora	Aprobado	15/12/2022	Sin patrocinio
7791	Protocolo 67896153MSC3001: Estudio comparativo multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, con doble simulación, controlado con tratamiento activo para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética y farmacodinámica de ponesimod frente a fingolimod durante 108 semanas de tratamiento en participantes pediátricos, de 10 a	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GONZALEZ, Alejandra	Aprobado	15/12/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7531	Protocolo 67896153MSC3001: Estudio comparativo multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, con doble simulación, controlado con tratamiento activo para evaluar la eficacia, seguridad, farmacocinética y farmacodinámica de ponesimod frente a fingolimod durante 108 semanas de tratamiento en participantes pediátricos, de 10 a	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	CARRA, Adriana Josefa	Aprobado	8/9/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8558	Valor pronóstico del tamaño de las hernias discales lumbares foraminales respecto de la probabilidad de cirugía a dos años: cohorte retrospectiva - Versión 1 - 06/11/2022	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTÍNEZ, Ezequiel Fernando	Aprobado	15/12/2022	Sin patrocinio

8669	WO41554 - "ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE INAVOLISIB MÁS PALBOCICLIB Y FULVESTRANT, EN COMPARACIÓN CON PLACEBO MÁS PALBOCICLIB Y FULVESTRANT EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA HER2 NEGATIVO, LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO, CON RECEPTORES HORMONALES POSITIVOS Y MUTACIÓN EN PIK3CA"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	18/1/2023	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8610	WO41554 - "ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE INAVOLISIB MÁS PALBOCICLIB Y FULVESTRANT, EN COMPARACIÓN CON PLACEBO MÁS PALBOCICLIB Y FULVESTRANT EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA HER2 NEGATIVO, LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO, CON RECEPTORES HORMONALES POSITIVOS Y MUTACIÓN EN PIK3CA"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	15/12/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8645	WO43919: ?ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE INAVOLISIB MÁS FULVESTRANT VERSUS ALPELISIB MÁS FULVESTRANT EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO CON RECEPTOR HORMONAL POSITIVO, HER-2 NEGATIVO Y MUTACIÓN EN PIK3CA QUE PROGRESARON DURANTE O DESPUÉS DE LA TERAPIA CON UN INHIBIDOR DE CDK4/6 Y TERAPIA ENDOCRINA COMBINADA?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	31/1/2023	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8644	WO43919: ?ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA QUE EVALÚA LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE INAVOLISIB MÁS FULVESTRANT VERSUS ALPELISIB MÁS FULVESTRANT EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO CON RECEPTOR HORMONAL POSITIVO, HER-2 NEGATIVO Y MUTACIÓN EN PIK3CA QUE PROGRESARON DURANTE O DESPUÉS DE LA TERAPIA CON UN INHIBIDOR DE CDK4/6 Y TERAPIA ENDOCRINA COMBINADA?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	15/12/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
9400	219288: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	15/3/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8386	219288: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 2)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	14/12/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8238	219288: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 2)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	Núñez, Sebastián Ariel	Aprobado	13/10/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8394	Estudio clínico fundamental, de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del estimulador de la sGC, Vericiguat/MK-1242, en adultos con insuficiencia cardíaca crónica con fracción de eyección reducida	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	14/12/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

7940	Estudio clínico fundamental, de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del estimulador de la sGC, Vericiguat/MK-1242, en adultos con insuficiencia cardíaca crónica con fracción de eyección reducida	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	23/9/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
8282	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	14/12/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8409	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	14/12/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8279	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	CEI Saavedra	Centro GlennCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	25/11/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8280	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	SOLER, Jose Maria Pedro	Aprobado	7/11/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8278	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	19/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8253	J3L-MC-EZEB: Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3819469 en adultos con lipoproteína(a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	5/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7708	Limitaciones en la comprensión de la terminología médica en adultos mayores: Un estudio de corte transversal	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	IZAGUIRRE GERMAIN, Maria Pia	Aprobado	14/12/2022	Sin patrocinio
9187	NIS de avelumab en el tratamiento del mundo real de pacientes con cáncer urotelial avanzado o metastásico en Argentina y Brasil ? LATAM AVENUE	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAYOL, Federico	Aprobado	23/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8158	NIS de avelumab en el tratamiento del mundo real de pacientes con cáncer urotelial avanzado o metastásico en Argentina y Brasil ? LATAM AVENUE	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	LOSCO, Federico	Aprobado	14/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7567	Registro argentino de seguridad y eficacia del tratamiento con trombolíticos en el Accidente Cerebrovascular Isquémico en pacientes de 80 años o más.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	ESNAOLA Y ROJAS, MARIA MARTHA	Aprobado	14/12/2022	Sin patrocinio
6669	Si la duda no se va ¿el adolescente viene?	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	GAMBOA ARAVENA, Jessica Daiana	Aprobado	14/12/2022	Sin patrocinio
8693	Adherencia al tratamiento de pacientes con diabetes mellitus tipo 1 tratados en un Hospital Pediátrico	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CIUCIO, Antonella	Aprobado	13/12/2022	Sin patrocinio
8780	Calidad de vida profesional en relación al nivel de ingresos en médicos pediatra de un hospital pediátrico público de la Ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LABANCA, Vanesa Denise	Aprobado	13/12/2022	Sin patrocinio
8433	Reconstrucción de válvulas semilunares cardíacas	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LUGONES, Ignacio	Aprobado	13/12/2022	Sin patrocinio
8160	Características epidemiológicas y seguimiento a 90 días de sujetos traqueostomizados en hospitales públicos del Área Metropolitana de Buenos Aires. Estudio Multicéntrico TraBAR	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	RICO, Sabrina	Aprobado	12/12/2022	Sin patrocinio
8100	Características epidemiológicas y seguimiento a 90 días de sujetos traqueostomizados en hospitales públicos del Área Metropolitana de Buenos Aires. Estudio Multicéntrico TraBAR	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	SOSAYA, Matías Nicolás	Aprobado	5/10/2022	Sin patrocinio
8668	DR17509 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave.	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	CASEY, Alberto	Aprobado	12/12/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

7360	DRI17509 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave.	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	13/7/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7250	DRI17509 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave.	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	30/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7255	DRI17509 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave.	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DELGADO VIZCARRA, Rita Gisela	Aprobado	30/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7000	DRI17509 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, de determinación del intervalo de dosis para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de amlitelimab subcutáneo en participantes adultos con asma moderada a grave.	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	25/4/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8250	Estudio fase IIb/III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de la Cotadutida en participantes con Esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica con fibrosis. PROXYMO-ADVANCED	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Medicos Dr. Doreski	BORI, Matias Sebastian	Aprobado	12/12/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8466	Estudio fase IIb/III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de la Cotadutida en participantes con Esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica con fibrosis. PROXYMO-ADVANCED	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	BRUZONE, Santiago	Aprobado	3/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7653	Estudio fase IIb/III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de la Cotadutida en participantes con Esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica con fibrosis. PROXYMO-ADVANCED	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	19/10/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7189	Estudio fase IIb/III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de la Cotadutida en participantes con Esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica con fibrosis. PROXYMO-ADVANCED	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	31/5/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6640	Careful Ventilation in ARDS- The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo)	Comité de Ética SATI	Sanatorio Anchorena	VASQUEZ, Daniela	Aprobado	10/12/2022	CANADIAN INSTITUTES OF HEALTH RESEARCH (CIHR) - 55000002045
7178	Careful Ventilation in ARDS- The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	PLOTNIKOW, Gustavo Adrián	Aprobado	2/5/2022	CANADIAN INSTITUTES OF HEALTH RESEARCH (CIHR) - 55000002045
8691	CQMF149G2301 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, con control activo, bidireccional, cruzado, con una duración de tratamiento de 12 semanas por período, para evaluar la eficacia y la seguridad de QMF149 (acetato de indacaterol / furoato de mometasona) en comparación con budesonida en niños de 6 a menos de 12 años con asma?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos Dr. Tolcachier	HEINZE, Melina Verena	Aprobado	8/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
9521	218672: Minimización de la 17?-hidroxiesteroide deshidrogenasa tipo 13 para el tratamiento de la NASH (HORIZON): un estudio doble ciego, de Fase 2b, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de GSK4532990 en adultos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DOM Centro de Reumatología	CEJAS, Nora Gabriela	Aprobado	5/4/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791

8511	218672: Minimización de la 17?-hidroxiesteroide deshidrogenasa tipo 13 para el tratamiento de la NASH (HORIZON): un estudio doble ciego, de Fase 2b, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de GSK4532990 en adultos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica.	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	7/12/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8507	BI1305-0014 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	7/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8509	BI1305-0014 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	APRILLUS Asistencia e Investigación	KOHN, Victoria Cecilia	Aprobado	28/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8150	BI1305-0014 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASTRO, Horacio Matias	Aprobado	24/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8124	BI1305-0014 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DE STEFANO, Gaston	Aprobado	10/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8073	BI1305-0014 - ?Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	CEDIC Centro de Investigación Clínica	CASEY, Alberto	Aprobado	15/9/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7997	BN42489 - ?ESTUDIO DE FASE II, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE BÚSQUEDA DE DOSIS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, BIOMARCADORES Y EFICACIA DE TOMINERSEN EN PERSONAS CON ENFERMEDAD DE HUNTINGTON PRODRÓMICA Y DE MANIFESTACIÓN TEMPRANA.?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	URIBE ROCA, Marcela Claudia	Aprobado	10/2/2023	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8004	BN42489 - ?ESTUDIO DE FASE II, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE BÚSQUEDA DE DOSIS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, BIOMARCADORES Y EFICACIA DE TOMINERSEN EN PERSONAS CON ENFERMEDAD DE HUNTINGTON PRODRÓMICA Y DE MANIFESTACIÓN TEMPRANA.?	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	GATTO, Emilia Mabel	Aprobado	7/12/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8179	BN42489 - ?ESTUDIO DE FASE II, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE BÚSQUEDA DE DOSIS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, BIOMARCADORES Y EFICACIA DE TOMINERSEN EN PERSONAS CON ENFERMEDAD DE HUNTINGTON PRODRÓMICA Y DE MANIFESTACIÓN TEMPRANA.?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RAINA, Gabriela Beatriz	Aprobado	12/10/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7957	BN42489 - ?ESTUDIO DE FASE II, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE BÚSQUEDA DE DOSIS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, BIOMARCADORES Y EFICACIA DE TOMINERSEN EN PERSONAS CON ENFERMEDAD DE HUNTINGTON PRODRÓMICA Y DE MANIFESTACIÓN TEMPRANA.?	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GARRETTO, Nelida	Aprobado	21/9/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8395	CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y EPIDEMIOLÓGICA DE VIRUELA SÍMICA EN PERSONAS CON Y SIN VIH (ESTUDIO VIHPOX)	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	3/3/2023	Sin patrocinio
8354	CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y EPIDEMIOLÓGICA DE VIRUELA SÍMICA EN PERSONAS CON Y SIN VIH (ESTUDIO VIHPOX)	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	CUINI, ROSANA LUJAN	Aprobado	7/12/2022	Sin patrocinio
8707	CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y EPIDEMIOLÓGICA DE VIRUELA SÍMICA EN PERSONAS CON Y SIN VIH (ESTUDIO VIHPOX)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stamboulían Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio

8264	CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS Y EPIDEMIOLÓGICA DE VIRUELA SÍMICA EN PERSONAS CON Y SIN VIH (ESTUDIO VIHPOX)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	MAUAS, Romina Paola	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
8412	Diseño Racional de estrategias terapéuticas selectivas y sinérgicas basadas en medicina de precisión para el tratamiento de gliomas de alto grado.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GARGALLO, Patricia	Aprobado	7/12/2022	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	CHARLES, Martin	Aprobado	16/12/2021	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
8593	FH-66 LA SALUD SEXUAL Y REPRODUCTIVA DE LAS TRABAJADORAS SEXUALES COMO POLÍTICA Y PRIORIDAD DE SALUD: UN ABORDAJE INTEGRAL TRANSDISCIPLINARIO Y MULTINSTITUCIONAL PARA ADAPTAR Y MANTENER LAS ESTRATEGIAS DE ATENCIÓN MÉDICA EN LA ERA POST-COVID	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	FINK, Valeria Irene	Aprobado	7/12/2022	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
10323	3 Protocolo 17000139BLC3002: Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de TAR-200 administrado con cetrelimab en comparación con el bacilo Calmette-Guérin (BCG) intravesical en participantes con cáncer de vejiga no músculo invasivo de alto riesgo (HR-NMIBC) que no recibieron tratamiento previo con BCG ? Estudio SunRISe-	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Centro Oncológico Korben	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	6/7/2023	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8385	3 Protocolo 17000139BLC3002: Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de TAR-200 administrado con cetrelimab en comparación con el bacilo Calmette-Guérin (BCG) intravesical en participantes con cáncer de vejiga no músculo invasivo de alto riesgo (HR-NMIBC) que no recibieron tratamiento previo con BCG ? Estudio SunRISe-	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FAVRE, Gabriel	Aprobado	26/1/2023	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7795	3 Protocolo 17000139BLC3002: Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de TAR-200 administrado con cetrelimab en comparación con el bacilo Calmette-Guérin (BCG) intravesical en participantes con cáncer de vejiga no músculo invasivo de alto riesgo (HR-NMIBC) que no recibieron tratamiento previo con BCG ? Estudio SunRISe-	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	7/12/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8228	3 Protocolo 17000139BLC3002: Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de TAR-200 administrado con cetrelimab en comparación con el bacilo Calmette-Guérin (BCG) intravesical en participantes con cáncer de vejiga no músculo invasivo de alto riesgo (HR-NMIBC) que no recibieron tratamiento previo con BCG ? Estudio SunRISe-	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	10/11/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246

7908	Protocolo CNTO1959PSA3005: Estudio de fase 3B, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes con artritis psoriásica activa que tuvieron una respuesta inadecuada y/o intolerancia a un agente inhibidor del factor de necrosis tumoral ?. Estudio SOLSTICE.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cirujano Mayor Dr. Cosme Argerich	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	7/12/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8260	Protocolo CNTO1959PSA3005: Estudio de fase 3B, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes con artritis psoriásica activa que tuvieron una respuesta inadecuada y/o intolerancia a un agente inhibidor del factor de necrosis tumoral ?. Estudio SOLSTICE.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Reumatológicos Pampa (Investigaciones Reumatológicas S.R.L.)	CORREA, Maria de los angeles	Aprobado	6/10/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8106	Protocolo CNTO1959PSA3005: Estudio de fase 3B, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes con artritis psoriásica activa que tuvieron una respuesta inadecuada y/o intolerancia a un agente inhibidor del factor de necrosis tumoral ?. Estudio SOLSTICE.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Reumatológico OMI	TATE, Patricio	Aprobado	15/9/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7962	Protocolo CNTO1959PSA3005: Estudio de fase 3B, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes con artritis psoriásica activa que tuvieron una respuesta inadecuada y/o intolerancia a un agente inhibidor del factor de necrosis tumoral ?. Estudio SOLSTICE.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	BARTEL, GUILLERMO GERARDO	Aprobado	12/9/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7787	Protocolo CNTO1959PSA3005: Estudio de fase 3B, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y la seguridad de Guselkumab administrado por vía subcutánea en participantes con artritis psoriásica activa que tuvieron una respuesta inadecuada y/o intolerancia a un agente inhibidor del factor de necrosis tumoral ?. Estudio SOLSTICE.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	CEITLIN, Raul	Aprobado	11/8/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8455	CLOU064A2303B Estudio multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, de extensión abierta y de retiro aleatorizado, seguido de ciclos de tratamiento abiertos a largo plazo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de remibrutinib (LOU064) en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea que completaron los estudios de Fase 3 de remibrutinib anteriores	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PARISI, Claudio	Aprobado	13/4/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8523	CLOU064A2303B Estudio multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, de extensión abierta y de retiro aleatorizado, seguido de ciclos de tratamiento abiertos a largo plazo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de remibrutinib (LOU064) en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea que completaron los estudios de Fase 3 de remibrutinib anteriores	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	18/1/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8457	CLOU064A2303B Estudio multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, de extensión abierta y de retiro aleatorizado, seguido de ciclos de tratamiento abiertos a largo plazo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de remibrutinib (LOU064) en pacientes adultos con urticaria crónica espontánea que completaron los estudios de Fase 3 de remibrutinib anteriores	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	6/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8717	Diagnóstico situacional de la comunicación interna en el Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GATTO BELLORA, María Verónica	Aprobado	6/12/2022	Sin patrocinio

8405	Evaluación del impacto de la pandemia por COVID-19 sobre el diagnóstico y tratamiento de pacientes con cáncer.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	WAISBERG, Federico Daniel	Aprobado	6/12/2022	Sin patrocinio
8736	Internaciones por Influenza en un hospital pediátrico durante los años 2019-2022: qué cambió luego de la pandemia de COVID-19?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	JUAREZ, Ximena	Aprobado	6/12/2022	Sin patrocinio
8375	Conocimiento de los Cardiólogos sobre el impacto de los factores de riesgo psicosocial en la salud cardiovascular. Encuesta ConCar-FRPS-CV	Sociedad Argentina de Cardiología	Consejo de Aspectos Psicosociales	AVALOS ODDI, Alejandra Karina	Aprobado	5/12/2022	Sin patrocinio
4110	Eficacia y Seguridad del CBD en Estudio Monocéntrico de Niños con TEA. Ensayo Clínico Controlado	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	KUNST, Gabriel	Aprobado	2/12/2022	Sin patrocinio
7951	Hacia un mejor paradigma para el tratamiento del cáncer de cabeza y cuello aplicando la inteligencia artificial: un estudio de cohorte internacional de historias clínicas electrónicas. HNC-TACTIC.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GOMEZ ABUIN, Gonzalo	Aprobado	2/12/2022	Sin patrocinio
8159	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) (GLISTEN)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	1/12/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8493	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) (GLISTEN)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	CEJAS, Nora Gabriela	Aprobado	14/11/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8627	BI 1402-0011 "Estudio de Fase II, de 6 semanas, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, controlado con placebo, de grupos paralelos, con una rama de quetiapina, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad y la seguridad de BI 1358894 por vía oral en pacientes con trastorno depresivo mayor con respuesta insuficiente a los antidepresivos."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	1/12/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7961	CDRB436G2401 Estudio de continuación, abierto, multicéntrico, para evaluar el efecto a largo plazo en pacientes pediátricos tratados con Tafinlar (dabrafenib) y/o Mekinist (trametinib).	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	DIEZ, BLANCA DELIA	Aprobado	1/12/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6291	Efecto de la pandemia por COVID19 en pacientes con síndrome coronario agudo con elevación de segmento ST.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHIABRANDO, Juan Guido	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
8680	Ensayo de fase II/III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de diseño adaptativo de dos partes, con plataforma, de tratamientos en investigación para la prevención primaria de la progresión de la enfermedad en la enfermedad de Alzheimer de herencia dominante	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	1/12/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8621	Estudio de extensión abierto para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de ION-682884 en pacientes con polineuropatía amiloidótica familiar por transtiretina.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BARROSO, Fabio	Aprobado	1/12/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
7610	Estudio de extensión abierto para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de ION-682884 en pacientes con polineuropatía amiloidótica familiar por transtiretina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUGIERO, Marcelo	Aprobado	3/11/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
7639	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de AL001 en personas en riesgo de tener o que tienen demencia frontotemporal debido a mutaciones heterocigóticas en el gen de la progranulina	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALLEGRI, Ricardo	Aprobado	1/12/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6534	ESTUDIO RETROSPECTIVO SOBRE LA DOSIS DE RADIACIÓN UTILIZADA EN PROCEDIMIENTOS EN LA SALA DE HEMODINAMIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHIABRANDO, Juan Guido	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio

7963	Evaluación de composición corporal en pacientes con Trastornos de la Conducta Alimentaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GUTIERREZ, Maria Mercedes	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
8180	Evaluación muscular por medio de RM a mujeres portadoras de distrofia muscular de Duchenne	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	CEJAS, Claudia	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
8786	EX6018-4915: ?Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre la morbilidad y mortalidad en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección levemente reducida o preservada e inflamación sistémica (HERMES)	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	15/2/2023	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8825	EX6018-4915: ?Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre la morbilidad y mortalidad en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección levemente reducida o preservada e inflamación sistémica (HERMES)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GIORDANINO, Elian Facundo	Aprobado	1/2/2023	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8560	EX6018-4915: ?Efectos de ziltivekimab frente a placebo sobre la morbilidad y mortalidad en pacientes con insuficiencia cardíaca con fracción de eyección levemente reducida o preservada e inflamación sistémica (HERMES)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	1/12/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8501	Impacto de la adversidad infantil en trastornos con desregulación emocional	Comité de Ética en Investigación FLENI	Instituto de Neurociencias (INEU) FLENI-CONICET	LAHITOU HERLYN, Delfina	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
7533	Registro argentino de seguridad y eficacia del tratamiento con trombolíticos en el Accidente Cerebrovascular Isquémico en pacientes de 80 años o más	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	ALET, Matías	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
7423	Registro argentino de seguridad y eficacia del tratamiento con trombolíticos en el Accidente Cerebrovascular Isquémico en pacientes de 80 años o más	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GONZALEZ, Leonardo	Aprobado	7/9/2022	Sin patrocinio
6520	Vigilancia Activa en Cáncer de Tiroides	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CARRIZO, Carolina	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
8297	?Renombrar la esquizofrenia: Encuesta a profesionales de salud mental, a personas que realizan tratamiento por salud mental y a la población general?	Hospital de Salud Mental B. Moyano	Hospital de Salud Mental "Braulio Moyano"	PROKOPEZ, Cintia	Aprobado	1/12/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Centro Médico Reumatológico OMI	TATE, Patricio	Aprobado	1/7/2021	JANSSEN CILAG FARMACéUTICA S.A. - 30598129246
8295	ASOCIACIÓN ENTRE ESTUDIOS COMPLEMENTARIOS, EXPECTATIVAS DE EVOLUCIÓN, DISCAPACIDAD Y VARIABLES PSICOSOCIALES.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Universidad Rene G. Favaloro	MENDEZ, Diego	Rechazado	30/11/2022	Sin patrocinio

7767	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	10/2/2023	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8445	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	30/11/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8274	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	FERNANDEZ, Maria Florencia	Aprobado	30/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7260	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto de Neumonología y Dermatología	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	4/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7261	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	4/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7764	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CONEXA Investigación Clínica S.A.	GONZALEZ, Pablo	Aprobado	4/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7766	J2T-MC-KGBI: Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de Lebrikizumab en comparación con placebo en participantes de 6 meses a	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Lucha contra la Parálisis Infantil (ALPI)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	4/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
9154	Monitoreo electrónico de variables fisiológicas asociadas al estado anímico y su correlación con seguimiento clínico por técnica de mood chart en personas con trastornos bipolares: identificación de patrones para la predicción de episodios y subtipos evolutivos	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Área, Asistencia e Investigación en Trastornos del Ánimo	LOPEZ ESCALONA, Lautaro	Aprobado	15/2/2023	CENTRE FOR ADDICTION AND MENTAL HEALTH (CAMH) -
8219	Monitoreo electrónico de variables fisiológicas asociadas al estado anímico y su correlación con seguimiento clínico por técnica de mood chart en personas con trastornos bipolares: identificación de patrones para la predicción de episodios y subtipos evolutivos	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Área, Asistencia e Investigación en Trastornos del Ánimo	LOPEZ ESCALONA, Lautaro	Rechazado	30/11/2022	CENTRE FOR ADDICTION AND MENTAL HEALTH (CAMH) -
8247	ANÁLISIS DE SITUACIÓN DE LOS COMEDORES COMUNITARIOS EN EL BARRIO FÁTIMA DE VILLA SOLDATI	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n° 24	CAMAÑO CAPUTO, Lucas Nahuel	Aprobado	29/11/2022	Sin patrocinio
8164	BI 1305-0023 - Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes progresivas (EPI-FP)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CASTRO, Horacio Matias	Aprobado	9/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8510	BI 1305-0023 - Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes progresivas (EPI-FP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	KOHN, Victoria Cecilia	Aprobado	29/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8125	BI 1305-0023 - Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes progresivas (EPI-FP)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Médicos del Buen Ayre	DE STEFANO, Gaston	Aprobado	2/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

8165	BI 1305-0023 - Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes progresivas (EPI-FP)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	26/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8074	BI 1305-0023 - Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 1015550 durante, al menos, 52 semanas en pacientes con enfermedades pulmonares intersticiales fibrosantes progresivas (EPI-FP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	CEDIC Centro de Investigación Clínica	CASEY, Alberto	Aprobado	15/9/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7989	Obstáculos en la clínica del abuso sexual intrafamiliar contra niños, niñas y adolescentes	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	TORREGIANI, Mora	Aprobado	29/11/2022	Sin patrocinio
8094	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para determinar la eficacia y la seguridad de durvalumab en combinación con tremelimumab y Enfortumab Vedotin o durvalumab en combinación con Enfortumab Vedotin para el tratamiento perioperatorio en pacientes no aptos para cisplatino, o que no lo aceptan, sometidos a una cistectomía radical por cáncer de vejiga con invasión muscular (VOLGA)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	28/11/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7671	Estudio internacional de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de Osimertinib adyuvante versus placebo en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación EGFR positiva, en estadio IA2-IA3, después de la resección completa del tumor (ADAURA2)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	WAINSZTEIN, Vanina Edith	Aprobado	28/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7566	Estudio internacional de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de Osimertinib adyuvante versus placebo en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación EGFR positiva, en estadio IA2-IA3, después de la resección completa del tumor (ADAURA2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	27/8/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8582	Real World Data: VIRUELA SÍMICA HUMANA: EXPERIENCIA EN TRES CENTROS DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, ARGENTINA	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	BONVEHI, PABLO	Aprobado	28/11/2022	Sin patrocinio
8242	Real World Data: VIRUELA SÍMICA HUMANA: EXPERIENCIA EN TRES CENTROS DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, ARGENTINA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stamboulian Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
8490	Un Estudio Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego, de 12 Semanas (con una Extensión a 52 Semanas en un subconjunto de Participantes) para Evaluar la Seguridad de Budesonida, Glicopirronio y Fumarato de Formoterol (BGF) Administrados por MDI HFO en Comparación con BGF administrado por MDI HFA en Participantes con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) de Moderada a Muy Severa	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	DI CIANNI, Andrea	Aprobado	28/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7882	Un Estudio Multicéntrico, Aleatorizado, Doble Ciego, de 12 Semanas (con una Extensión a 52 Semanas en un subconjunto de Participantes) para Evaluar la Seguridad de Budesonida, Glicopirronio y Fumarato de Formoterol (BGF) Administrados por MDI HFO en Comparación con BGF administrado por MDI HFA en Participantes con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) de Moderada a Muy Severa	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	17/8/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8080	Contaminación con helmintos y protozoarios zoonóticos en materia fecal canina en plazas de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires (CABA) durante 2022-2023 y su asociación con variables urbano-ambientales.	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	LAIÑO, Mariano	Aprobado	25/11/2022	Sin patrocinio

7707	GRADO DE ADECUACIÓN A LOS REQUERIMIENTOS CALÓRICOS Y PROTEICOS EN PACIENTES CON DIETA DE TEXTURA MODIFICADA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LÓPEZ MATO, Malena	Aprobado	25/11/2022	Sin patrocinio
7003	PERSISTENCIA DEL TRATAMIENTO, DOSIS Y EFECTIVIDAD DE BIOLÓGICOS Y/O MOLECULAS PEQUEÑAS EN PACIENTES CON COLITIS ULCEROSA Y ENFERMEDAD DE CROHN: ESTUDIO DE COHORTE RETROSPECTIVO DEL MUNDO REAL	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	LASA, Juan Sebastian	Aprobado	25/11/2022	Sin patrocinio
7218	PERSISTENCIA DEL TRATAMIENTO, DOSIS Y EFECTIVIDAD DE BIOLÓGICOS Y/O MOLECULAS PEQUEÑAS EN PACIENTES CON COLITIS ULCEROSA Y ENFERMEDAD DE CROHN: ESTUDIO DE COHORTE RETROSPECTIVO DEL MUNDO REAL	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	CASSELLA, Federico	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
7173	"Volumen del bulbo olfatorio en pacientes con migraña episódica con y sin osmofobia"	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	BRAVO, Yasmín Stefania	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8522	20604 - Estudio Fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y basado en eventos del inhibidor oral de FX1a asundexian (BAY 2433334) para la prevención de accidente cerebrovascular isquémico en pacientes femeninos y masculinos mayores o igual a 18 años luego de un accidente cerebrovascular isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo (OCEANIC-Stroke)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BALIAN , Natalia	Aprobado	30/3/2023	BAYER S.A. - 30503811061
8255	20604 - Estudio Fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y basado en eventos del inhibidor oral de FX1a asundexian (BAY 2433334) para la prevención de accidente cerebrovascular isquémico en pacientes femeninos y masculinos mayores o igual a 18 años luego de un accidente cerebrovascular isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo (OCEANIC-Stroke)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	MARINA, Romano	Aprobado	16/1/2023	BAYER S.A. - 30503811061
8258	20604 - Estudio Fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y basado en eventos del inhibidor oral de FX1a asundexian (BAY 2433334) para la prevención de accidente cerebrovascular isquémico en pacientes femeninos y masculinos mayores o igual a 18 años luego de un accidente cerebrovascular isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo (OCEANIC-Stroke)	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	GONZALEZ, Leonardo	Aprobado	4/1/2023	BAYER S.A. - 30503811061
8254	20604 - Estudio Fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y basado en eventos del inhibidor oral de FX1a asundexian (BAY 2433334) para la prevención de accidente cerebrovascular isquémico en pacientes femeninos y masculinos mayores o igual a 18 años luego de un accidente cerebrovascular isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo (OCEANIC-Stroke)	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	AMERISO, Sebastián	Aprobado	24/11/2022	BAYER S.A. - 30503811061
6931	CA224-123:Estudio en fase III, aleatorizado, abierto (con cegamiento para el patrocinador) de la combinación de dosis fijas de Relatlimab-nivolumab frente a Regorafenib o Trifluridina + Tipiracilo (TAS-102) para participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico que requieran líneas de tratamiento tardías	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VERZURA, María Alicia	Aprobado	24/11/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806

6949	CA224-123:Estudio en fase III, aleatorizado, abierto (con cegamiento para el patrocinador) de la combinación de dosis fijas de Relatlimab-nivolumab frente a Regorafenib o Trifluridina + Tipiracilo (TAS-102) para participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico que requieran líneas de tratamiento tardías	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	MENDEZ, Guillermo	Aprobado	18/11/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8098	CA224-123:Estudio en fase III, aleatorizado, abierto (con cegamiento para el patrocinador) de la combinación de dosis fijas de Relatlimab-nivolumab frente a Regorafenib o Trifluridina + Tipiracilo (TAS-102) para participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico que requieran líneas de tratamiento tardías	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	ICM - Investigaciones Clínicas Moleculares	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	29/9/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
6932	CA224-123:Estudio en fase III, aleatorizado, abierto (con cegamiento para el patrocinador) de la combinación de dosis fijas de Relatlimab-nivolumab frente a Regorafenib o Trifluridina + Tipiracilo (TAS-102) para participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico que requieran líneas de tratamiento tardías	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCNNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	26/5/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8526	Esclerosis Múltiple y Microbioma Intestinal. Brazo Longitudinal	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MARRODAN, Mariano	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8784	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Tozorakimab (MEDI3506) en pacientes hospitalizados por infección pulmonar viral que requiere oxígeno suplementario (TILIA).	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio Agote	BLASCO, Mariano Alejandro	Aprobado	17/2/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8783	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Tozorakimab (MEDI3506) en pacientes hospitalizados por infección pulmonar viral que requiere oxígeno suplementario (TILIA).	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LACAL RIDILENIR, Veronica Beatriz	Aprobado	14/2/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8785	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Tozorakimab (MEDI3506) en pacientes hospitalizados por infección pulmonar viral que requiere oxígeno suplementario (TILIA).	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	TOIBARO, Javier	Aprobado	25/1/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8567	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Tozorakimab (MEDI3506) en pacientes hospitalizados por infección pulmonar viral que requiere oxígeno suplementario (TILIA).	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	ROTRYNG, Flavio	Aprobado	24/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8508	Estudio piloto para la implementación del tamizaje de cáncer de pulmón en un hospital universitario	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MERCAU COSSIO, Roberto	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
7182	Estudio prospectivo y comparativo entre electrodo liberador de dexametasona y convencional en la eficacia para reducción de fibrosis intracocular	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DI LELLA, Federico	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8183	Evaluación de Secuelas renales en niños con Insuficiencia renal aguda secundaria a síndrome urémico hemolítico típico que requirieron diálisis	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	COCCIA, Paula Alejandra	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8311	Evaluación de una intervención multicomponente para mejorar la calidad de atención de adultos frágiles anticoagulados en un sistema de cuidados domiciliarios de 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)	MOZELUK, Natalia Beatriz	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8589	Intoxicación por anestésicos locales en un paciente con hipertensión portal: reporte de un caso	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	IGLESIAS, Federico Angel	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio

8874	Protocolo CNTO1959UCO3004: Estudio de fase?3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad del tratamiento de inducción subcutáneo con Guselkumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave. Estudio ASTRO	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	MARINI, Eduardo	Aprobado	5/4/2023	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8429	Protocolo CNTO1959UCO3004: Estudio de fase?3, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad del tratamiento de inducción subcutáneo con Guselkumab en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave. Estudio ASTRO	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	24/11/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8543	Registro institucional de neutropenia febril	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MURUJOSA, Anaclara	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
7912	Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria en pediatría. Experiencia de la unidad 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)	SQUITIN TASENDE, MAGALI	Aprobado	24/11/2022	Sin patrocinio
8249	Protocolo EDP 938-104 "Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de EDP-938 en adultos no hospitalizados con infección aguda por el Virus Sincicial Respiratorio y con alto riesgo de complicaciones".	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	SAENZ, Gonzalo	Aprobado	23/11/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8226	Protocolo EDP 938-104 "Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de EDP-938 en adultos no hospitalizados con infección aguda por el Virus Sincicial Respiratorio y con alto riesgo de complicaciones".	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	20/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8108	Salud Mental y Educación: abordajes intersectoriales del padecimiento subjetivo de las niñas en situación de vulnerabilidad social en el Bajo Flores.	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC 19, 40, Programa Salud Escolar, EOE	FERNÁNDEZ, Carolina	Aprobado	22/11/2022	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
7593	BO42864 ?ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO Y DE ETIQUETA ABIERTA DE PRALSETINIB VERSUS EL TRATAMIENTO ESTÁNDAR PARA EL TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA DEL CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS, METASTÁSICO Y CON FUSIÓN RET POSITIVA?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	VERA, Karina	Aprobado	18/11/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7524	BO42864 ?ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO Y DE ETIQUETA ABIERTA DE PRALSETINIB VERSUS EL TRATAMIENTO ESTÁNDAR PARA EL TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA DEL CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS, METASTÁSICO Y CON FUSIÓN RET POSITIVA?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	7/7/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7534	BO42864 ?ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO Y DE ETIQUETA ABIERTA DE PRALSETINIB VERSUS EL TRATAMIENTO ESTÁNDAR PARA EL TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA DEL CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS, METASTÁSICO Y CON FUSIÓN RET POSITIVA?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	7/7/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7883	CLTP001A12201 Estudio aleatorizado, ciego para el participante y el investigador, controlado con placebo para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de LTP001 en participantes con hipertensión arterial pulmonar	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	18/11/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7179	CLTP001A12201 Estudio aleatorizado, ciego para el participante y el investigador, controlado con placebo para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de LTP001 en participantes con hipertensión arterial pulmonar	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	NEXO SALUD Clinical Research	ATAMAÑUK, Andres Nicolas	Aprobado	1/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

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 reseccable y HER2 positivo	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	MENZE, 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 reseccable 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
8534	Impacto de Belatacept en la Infección por CMV en Pacientes Trasplantados Renales	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	GIORGIO, Patricia Lourdes	Aprobado	18/11/2022	Sin patrocinio
8177	Tratamiento en dos tiempos en Infecciones Periprotésicas de Rodilla con el uso de espaciadores articulados con ATB, tasa de éxito y predictores de falla.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	GARABANO, GERMAN	Aprobado	18/11/2022	Sin patrocinio
8476	¿Es la descompresión indirecta con artrodesis percutánea más efectiva que la descompresión directa y fusión convencional para el tratamiento de estenosis lumbar degenerativa con inestabilidad?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	CULLARI, Matias Leonardo	Aprobado	18/11/2022	Sin patrocinio
8309	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	VEIRA, Rosana Cynthia	Aprobado	19/4/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8810	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Psorihue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	16/2/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7812	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	17/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8109	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	TURIENZO, Matias	Aprobado	14/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7820	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	5/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7804	1368-0109- Programa de acceso expandido, abierto, multicéntrico, de spesolimab 900 mg intravenoso (i.v.) en pacientes con psoriasis pustulosa generalizada (PPG) que presentan un brote	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Lucha contra la Parálisis Infantil (ALPI)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	11/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8572	20210263 - Estudio de Fase 3, Abierto, de 52 semanas para Evaluar la Seguridad, Tolerabilidad y Eficacia de Rocatinlimab (AMG 451) en Sujetos Adolescentes de 12 a < 18 años Con Dermatitis Atópica (DA) Moderada a Grave (ROCKET-Orbit)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	15/3/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

8561	20210263 - Estudio de Fase 3, Abierto, de 52 semanas para Evaluar la Seguridad, Tolerabilidad y Eficacia de Rocatinlimab (AMG 451) en Sujetos Adolescentes de 12 a < 18 años Con Dermatitis Atópica (DA) Moderada a Grave (ROCKET-Orbit)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MÁSPERO, Jorge	Aprobado	13/1/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8521	20210263 - Estudio de Fase 3, Abierto, de 52 semanas para Evaluar la Seguridad, Tolerabilidad y Eficacia de Rocatinlimab (AMG 451) en Sujetos Adolescentes de 12 a < 18 años Con Dermatitis Atópica (DA) Moderada a Grave (ROCKET-Orbit)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto de Neumonología y Dermatología	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	17/11/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8185	Comparación en los días de intubación orotraqueal en pacientes con Covid-19 internados en áreas de cuidados respiratorios de adultos en un hospital de alta complejidad de Buenos Aires, entre la primera y la segunda ola. Protocolo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VERZENIASI, María Belén	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
6973	Desarrollo y Validación de una herramienta de inteligencia artificial para la clasificación automática de imágenes clínicas de lesiones cutáneas como soporte a la toma de decisión clínica a los médicos dermatólogos y de atención primaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BENITEZ, Sonia	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
7929	Diseño y validación inicial de un test para el diagnóstico presuntivo de disfagia orofaríngea en el paciente adulto mayor internado 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)	PINO, CLAUDIA NOEMI	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
8069	Estudio Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para determinar la eficacia y seguridad de B1B122/DNL151 en participantes con Enfermedad de Parkinson y variantes patogénicas de LRRK2	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	URIBE ROCA, Marcela Claudia	Aprobado	12/5/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8029	Estudio Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para determinar la eficacia y seguridad de B1B122/DNL151 en participantes con Enfermedad de Parkinson y variantes patogénicas de LRRK2	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	GATTO, Emilia Mabel	Aprobado	17/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7434	Estudio retrospectivo multicéntrico sobre el impacto pronóstico del embarazo en mujeres con antecedentes de cáncer de mama con mutación BRCA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	IRIARTE, María Belen	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
8156	Evaluación de Sobrevida Global y toxicidad en pacientes con linfoma de Burkitt recientemente diagnosticado tratados con protocolo Burkimab	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORLOVA, Maria	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
8477	Nefelómetro virtual para el diagnóstico de proteinuria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MUSSO, Carlos Guido	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
8559	Protocolo de evaluación del Panel de Infecciones Articulares de BioFire (Biofire Joint Infection; Investigational Use Only:BJI-IUO)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	17/11/2022	Sin patrocinio
7814	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MASSON, Walter	Aprobado	18/5/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7806	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	BOTTO, Fernando	Aprobado	6/3/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7838	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	1/3/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

7832	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GIUNTA, Gustavo Ariel	Aprobado	16/11/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7840	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	CEI Saavedra	Centro GlennCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	6/10/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7777	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	14/9/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7782	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	ALAGUIBE, Emilio	Aprobado	1/9/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7783	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	29/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7807	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	UHRIG, Marina	Aprobado	27/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7839	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	BESADA, Diego Alejandro	Aprobado	27/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7772	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	22/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7775	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorio Medico Dr Litvak Bruno	LITVAK BRUNO, Marcos Raul	Aprobado	17/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7765	20180244: Un estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, multicéntrico, evaluando el impacto de Olpasirán sobre eventos cardiovasculares importantes en pacientes con enfermedad cardiovascular aterosclerótica y lipoproteína (a) elevada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	4/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8420	Evaluación multicéntrica del ensayo de inmunocromatografía de flujo lateral para la detección galactomanano (IMMY) para el diagnóstico de infecciones fúngicas invasivas de brecha en pacientes oncohematológicos	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AFELTRA, Javier	Aprobado	16/11/2022	Sin patrocinio

8318	Adaptacion y validacion local de un algoritmo de fenotipado electronico basado en reglas para detectar hipercolesterolemia familiar, a partir de 18 años en historia clinica electronica del sistema publico de CABA	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Ministerio de Salud de la CABA	LEDESMA, NOEMI CORA	Aprobado	15/11/2022	Sin patrocinio
8292	Estudio de serie de casos autocontrolados (SCCS) de vacunas COVID-19 y miocarditis y pericarditis.	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	ALVAREZ, Laura	Aprobado	15/11/2022	Sin patrocinio
7945	Estudio de serie de casos autocontrolados (SCCS) de vacunas COVID-19 y miocarditis y pericarditis.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	30/8/2022	Sin patrocinio
7548	Estudio de serie de casos autocontrolados (SCCS) de vacunas COVID-19 y miocarditis y pericarditis.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	19/8/2022	Sin patrocinio
8290	Protocolo: Riesgo de síndrome de Guillain-Barré (GBS) después de la vacunación contra la COVID-19 e infección por SARS-CoV-2: un estudio de intervalo de riesgo autocontrolado. Versión 1.6 Argentina. 3 de agosto de 2022	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	ALVAREZ, Laura	Aprobado	15/11/2022	Sin patrocinio
8316	Traducción, adaptación transcultural y validación de la versión Argentina del cuestionario ?Shoulder Pain and Disability Index?	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	POLICASTRO, Pablo	Aprobado	15/11/2022	Sin patrocinio
8293	VITTLINK: un estudio de base de datos internacional multicéntrico que evalúa la asociación de trombosis y trombocitopenia inducidas por la vacuna (VITT) con la vacunación contra COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	ALVAREZ, Laura	Aprobado	15/11/2022	Sin patrocinio
7830	VITTLINK: un estudio de base de datos internacional multicéntrico que evalúa la asociación de trombosis y trombocitopenia inducidas por la vacuna (VITT) con la vacunación contra COVID-19	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
7946	VITTLINK: un estudio de base de datos internacional multicéntrico que evalúa la asociación de trombosis y trombocitopenia inducidas por la vacuna (VITT) con la vacunación contra COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7909	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado de datopotamab deruxtecan (Dato DXd) frente a la elección del investigador de quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente recurrente inoperable o metastásico de primera línea que no son candidatos para la terapia con inhibidores de PD 1/PD L1 (TROPION Mama02)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DE LA VEGA, Maximo	Aprobado	14/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8505	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado de datopotamab deruxtecan (Dato DXd) frente a la elección del investigador de quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente recurrente inoperable o metastásico de primera línea que no son candidatos para la terapia con inhibidores de PD 1/PD L1 (TROPION Mama02)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	14/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7910	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado de datopotamab deruxtecan (Dato DXd) frente a la elección del investigador de quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente recurrente inoperable o metastásico de primera línea que no son candidatos para la terapia con inhibidores de PD 1/PD L1 (TROPION Mama02)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	7/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8398	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado de datopotamab deruxtecan (Dato DXd) frente a la elección del investigador de quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente recurrente inoperable o metastásico de primera línea que no son candidatos para la terapia con inhibidores de PD 1/PD L1 (TROPION Mama02)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. De Salvo	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	3/11/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324

7237	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado de datopotamab deruxtecan (Dato Dxd) frente a la elección del investigador de quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente recurrente inoperable o metastásico de primera línea que no son candidatos para la terapia con inhibidores de PD 1/PD L1 (TROPION Mama02)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	6/6/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8381	Estudio sobre conocimientos, actitudes, conductas y prácticas relacionadas con el virus de la viruela del mono en hombres gays, bisexuales y otros hombres que tienen sexo con hombres en Iberoamérica.	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	RADUSKY, Pablo David	Aprobado	14/11/2022	Sin patrocinio
8230	Protocolo 61186372NSC3005: Un estudio fase 3, de adyuvancia con la combinación de Amivantamab y Lazertinib versus la monoterapia de Osimertinib en pacientes con evidencia de Enfermedad Mínima Residual luego de la resección del cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación del EGFR - Estudio ADONIS	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	14/11/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
8071	BI 1366-0031 Estudio de Fase II, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de, al menos, 48 semanas de tratamiento con BI 685509 oral en adultos con esclerosis sistémica cutánea difusa de progresión temprana	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	LABORDE, Hugo	Aprobado	11/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7874	BI 1366-0031 Estudio de Fase II, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de, al menos, 48 semanas de tratamiento con BI 685509 oral en adultos con esclerosis sistémica cutánea difusa de progresión temprana	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	12/10/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7975	BI 1366-0031 Estudio de Fase II, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de, al menos, 48 semanas de tratamiento con BI 685509 oral en adultos con esclerosis sistémica cutánea difusa de progresión temprana	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	12/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7986	BI 1366-0031 Estudio de Fase II, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de, al menos, 48 semanas de tratamiento con BI 685509 oral en adultos con esclerosis sistémica cutánea difusa de progresión temprana	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto de Investigación Clínica TyT	TAMBORENEA, Maria Natalia	Aprobado	15/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8015	CA057-001: ?Estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, de Fase 3 que compara CC-92480, bortezumib y dexametasona (480Vd), versus pomalidomida, bortezumib y dexametasona (Pvd) en sujetos con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM)"	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	SHANLEY, Claudia	Aprobado	11/11/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
7629	CA057-001: ?Estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, de Fase 3 que compara CC-92480, bortezumib y dexametasona (480Vd), versus pomalidomida, bortezumib y dexametasona (Pvd) en sujetos con mieloma múltiple recidivante o refractario (RRMM)"	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	FERRO, Hugo Hector	Aprobado	7/9/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8583	CABL001J12302 "Estudio de fase IIb, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de la tolerabilidad y la eficacia de asciminib oral frente a nilotinib en pacientes con diagnóstico reciente de leucemia mielógena crónica positiva para el cromosoma Filadelfia en fase crónica"	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	16/2/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

8456	CABL001J12302 "Estudio de fase IIb, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de la tolerabilidad y la eficacia de asciminib oral frente a nilotinib en pacientes con diagnóstico reciente de leucemia mielógena crónica positiva para el cromosoma Filadelfia en fase crónica"	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	MOIRAGHI, Elena Beatriz	Aprobado	1/2/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8234	CABL001J12302 "Estudio de fase IIb, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de la tolerabilidad y la eficacia de asciminib oral frente a nilotinib en pacientes con diagnóstico reciente de leucemia mielógena crónica positiva para el cromosoma Filadelfia en fase crónica"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Carolina	Aprobado	11/11/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7885	CBYL719G12301 EPIK-B2: Estudio de dos partes, de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con trastuzumab y pertuzumab como terapia de mantenimiento en participantes con cáncer de mama avanzado HER2 positivo con una mutación de PIK3CA.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	11/11/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7884	CBYL719G12301 EPIK-B2: Estudio de dos partes, de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con trastuzumab y pertuzumab como terapia de mantenimiento en participantes con cáncer de mama avanzado HER2 positivo con una mutación de PIK3CA.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NADAL, Jorge Carlos	Aprobado	27/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
1600	CBYL719G12301 EPIK-B2: Estudio de dos partes, de fase III, multicéntrico, aleatorizado (1:1), doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con trastuzumab y pertuzumab como terapia de mantenimiento en participantes con cáncer de mama avanzado HER2 positivo con una mutación de PIK3CA.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	21/7/2020	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7291	Tratamiento adyuvante con Encorafenib y binimetinib versus placebo en melanoma cutáneo estadio IIB/C con mutación de BRAF V600E/K resecaados: Estudio fase III, aleatorizado, triple ciego, en colaboración con el Grupo de Melanoma de EORTC.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GATICA, GABRIELA	Aprobado	17/2/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7191	Tratamiento adyuvante con Encorafenib y binimetinib versus placebo en melanoma cutáneo estadio IIB/C con mutación de BRAF V600E/K resecaados: Estudio fase III, aleatorizado, triple ciego, en colaboración con el Grupo de Melanoma de EORTC.	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	CINAT, GABRIELA	Aprobado	11/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7315	Tratamiento adyuvante con Encorafenib y binimetinib versus placebo en melanoma cutáneo estadio IIB/C con mutación de BRAF V600E/K resecaados: Estudio fase III, aleatorizado, triple ciego, en colaboración con el Grupo de Melanoma de EORTC.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	30/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7192	Tratamiento adyuvante con Encorafenib y binimetinib versus placebo en melanoma cutáneo estadio IIB/C con mutación de BRAF V600E/K resecaados: Estudio fase III, aleatorizado, triple ciego, en colaboración con el Grupo de Melanoma de EORTC.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	PFLUGER, Yanina	Aprobado	25/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7190	Tratamiento adyuvante con Encorafenib y binimetinib versus placebo en melanoma cutáneo estadio IIB/C con mutación de BRAF V600E/K resecaados: Estudio fase III, aleatorizado, triple ciego, en colaboración con el Grupo de Melanoma de EORTC.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	21/7/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

7596	?Detección de Pneumocystis jirovecci en muestras respiratorias y evaluación de genes de resistencia a trimetoprima sulfametoxazol?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	INEIA- ANLIS ?Dr. C.G. Malbrán?	FORASTIERO, Agustina	Aprobado	11/11/2022	Sin patrocinio
7251	Asimetría Cerebral y Memoria. Estudiando la activación hemisférica a través de la música.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de investigación de la Facultad de Psicología y Psicopedagogía de la Universidad del Salvador	ANDREAU, Jorge Mario	Aprobado	10/11/2022	ASOCIACIÓN CIVIL UNIVERSIDAD DEL SALVADOR - 30537899901
7592	EFC17262 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de tolebrutinib (SAR442168) en adultos 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	10/11/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7224	EFC17262 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de tolebrutinib (SAR442168) en adultos con miastenia gravis generalizada	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	CABRERA, Lorena Mariela	Aprobado	19/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
8531	Estudio de fase I/III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la seguridad y la actividad neutralizante de AZD5156 para la profilaxis previa a la exposición a la COVID 19 en participantes con afecciones que causan inmunodeficiencia	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ZALA, Carlos	Aprobado	15/2/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8421	Estudio de fase I/III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la seguridad y la actividad neutralizante de AZD5156 para la profilaxis previa a la exposición a la COVID 19 en participantes con afecciones que causan inmunodeficiencia	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio de la Trinidad Mitre	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	10/11/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
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	BATAGELJ, 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 Favalaro	Fundación Favalaro	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
8289	Un atlas ancestralmente inclusivo de tejidos musculoesqueléticos humanos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PIÑERO, Tamara Alejandra	Aprobado	10/11/2022	Sin patrocinio
7808	DR116804 - Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación de dosis?para evaluar la eficacia y la seguridad de SAR443122 en pacientes adultos con colitis ulcerosa de moderada a severa.	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	TRON, Emiliano Pablo	Aprobado	9/11/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7960	Ensayo en canasta, abierto e integrado de farmacocinética y seguridad del daprodustat para el tratamiento de la anemia asociada con la nefropatía crónica en niños y adolescentes de sexo masculino y femenino de 3 meses a menos de 18 años que requieren diálisis o no	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALESTRACCI, Alejandro Abel	Aprobado	8/11/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896

8442	Estudio de cohorte exhaustivo, observacional, prospectivo y en canasta de niños y adolescentes menores de 18 años de edad con anemia asociada a la nefropatía crónica que requiere o no requiere diálisis.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	FAYAD, ALICIA	Aprobado	11/5/2023	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7959	Estudio de cohorte exhaustivo, observacional, prospectivo y en canasta de niños y adolescentes menores de 18 años de edad con anemia asociada a la nefropatía crónica que requiere o no requiere diálisis.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALESTRACCI, Alejandro Abel	Aprobado	8/11/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
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
8281	Incorporación del Sanatorio Finochietto al registro RES-Q (Registro de Calidad de Atención del Ictus (Accidente Cerebro Vascular)	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	GALVALISI, Nazareno	Aprobado	7/11/2022	Sin patrocinio
10792	Protocolo: J3E-MC-EZDB: "Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3540378 en adultos con insuficiencia cardíaca crónica progresiva con fracción de eyección conservada (HFpEF)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra Laura Maffei de Investigación Clínica Aplicada	SASSONE, Sonia	Aprobado	16/8/2023	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
9588	Protocolo: J3E-MC-EZDB: "Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3540378 en adultos con insuficiencia cardíaca crónica progresiva con fracción de eyección conservada (HFpEF)"	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	CHIRINO NAVARTA, Daniel Agustin	Aprobado	24/5/2023	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8061	Protocolo: J3E-MC-EZDB: "Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3540378 en adultos con insuficiencia cardíaca crónica progresiva con fracción de eyección conservada (HFpEF)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	UHRIG, Marina	Aprobado	7/11/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8006	Protocolo: J3E-MC-EZDB: "Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3540378 en adultos con insuficiencia cardíaca crónica progresiva con fracción de eyección conservada (HFpEF)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	SOLER, Jose Maria Pedro	Aprobado	13/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8060	Protocolo: J3E-MC-EZDB: "Un Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de LY3540378 en adultos con insuficiencia cardíaca crónica progresiva con fracción de eyección conservada (HFpEF)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	8/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6866	Estudio descriptivo de las características de patología respiratoria en trabajadores ferroviarios.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ALEJANDRO, Salvado	Aprobado	4/11/2022	Sin patrocinio

8378	Tratamiento de Infecciones Periprotésicas de Cadena Tratadas con Espaciadores Preformados de Cemento con impregnados con Gentamicina	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	PEREZ ALAMINO, Leonel	Aprobado	4/11/2022	Sin patrocinio
8443	Efectos postnatales de la metformina en hijos de madres con diabetes mellitus gestacional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAGOTTO, Vanina	Aprobado	3/11/2022	Sin patrocinio
8198	INS1009-203: Estudio de extensión de etiqueta abierta para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia del uso a largo plazo de Treprostinil Palmitil en polvo para inhalación en participantes con hipertensión arterial pulmonar	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	3/11/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8401	Protocolo-RegistrAME Recopilación Longitudinal de Datos en Pacientes Pediátricos y Adultos con Atrofia Muscular Espinal en Latinoamérica ? un Registro Regional	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	2/2/2023	RESEARCH & DEVELOPMENT RA SA - 30658811092
8656	Protocolo-RegistrAME Recopilación Longitudinal de Datos en Pacientes Pediátricos y Adultos con Atrofia Muscular Espinal en Latinoamérica ? un Registro Regional	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Consultorio Dr. Alberto Dubrovski	JAUREGUI, AGUSTIN	Aprobado	3/11/2022	RESEARCH & DEVELOPMENT RA SA - 30658811092
8027	213824: Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo maestro para evaluar combinaciones novedosas de inmunoterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas seleccionado para PD-L1 sin tratamiento previo, localmente avanzado/metastático.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	AMAN, Fermin Enrique	Aprobado	2/11/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7793	213824: Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo maestro para evaluar combinaciones novedosas de inmunoterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas seleccionado para PD-L1 sin tratamiento previo, localmente avanzado/metastático.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	6/8/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7713	213824: Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo maestro para evaluar combinaciones novedosas de inmunoterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas seleccionado para PD-L1 sin tratamiento previo, localmente avanzado/metastático.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	26/7/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7712	213824: Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo maestro para evaluar combinaciones novedosas de inmunoterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas seleccionado para PD-L1 sin tratamiento previo, localmente avanzado/metastático.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	25/7/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7621	213824: Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo maestro para evaluar combinaciones novedosas de inmunoterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas seleccionado para PD-L1 sin tratamiento previo, localmente avanzado/metastático.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Medicos Dr. Doreski	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	14/7/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
8806	CA102-003 - Estudio de Fase 1 de BMS-986416 solo y en combinación con nivolumab en tumores sólidos seleccionados	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUPINACCI, Lorena	Aprobado	30/3/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8131	CA102-003 - Estudio de Fase 1 de BMS-986416 solo y en combinación con nivolumab en tumores sólidos seleccionados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	2/11/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8216	CA102-003 - Estudio de Fase 1 de BMS-986416 solo y en combinación con nivolumab en tumores sólidos seleccionados	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	27/10/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8415	Seguridad cardiovascular de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con obesidad y enfermedad cardiovascular establecida (REDEFINE 3)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	Pérez MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	2/11/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553

8259	Seguridad cardiovascular de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con obesidad y enfermedad cardiovascular establecida (REDEFINE 3)	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	13/10/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8092	Seguridad cardiovascular de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con obesidad y enfermedad cardiovascular establecida (REDEFINE 3)	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	23/9/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8408	ELECCIÓN DE LA CONCENTRACIÓN DE SODIO EN LOS PLANES DE MANTENIMIENTO EN PEDIATRÍA: ENCUESTA A PROFESIONALES	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LASCANO, Fernanda	Aprobado	1/11/2022	Sin patrocinio
8529	Participación de la mujer en revistas pediátricas latinoamericanas. Análisis de 35 años	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	DOMINGUEZ, Paula	Aprobado	1/11/2022	Sin patrocinio
7740	Estrategias para la evaluación de seguridad y adherencia en la adyuvancia en pacientes con Cáncer de mama localizado con expresión de receptores hormonales y ausencia de expresión en Her2: Estudio de la Vida Real	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	COSTANZO, María Victoria	Aprobado	31/10/2022	Sin patrocinio
8366	MK5475-013: Estudio clínico de fase 2a aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-5475 en adultos con hipertensión pulmonar asociada a la enfermedad pulmonar obstructiva crónica.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	31/10/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
8609	ACTIV-2d/A5407 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas sobre el efecto clínico y antivírico de S-217622 en comparación con un placebo en participantes no hospitalizados con la COVID-19	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	LOSSO, Marcelo Horacio	Aprobado	17/5/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8606	ACTIV-2d/A5407 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas sobre el efecto clínico y antivírico de S-217622 en comparación con un placebo en participantes no hospitalizados con la 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	27/4/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8607	ACTIV-2d/A5407 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas sobre el efecto clínico y antivírico de S-217622 en comparación con un placebo en participantes no hospitalizados con la COVID-19	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ZALA, Carlos	Aprobado	4/1/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8459	ACTIV-2d/A5407 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas sobre el efecto clínico y antivírico de S-217622 en comparación con un placebo en participantes no hospitalizados con la COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	CEITLIN, Raul	Aprobado	28/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8462	ACTIV-2d/A5407 - Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de 24 semanas sobre el efecto clínico y antivírico de S-217622 en comparación con un placebo en participantes no hospitalizados con la COVID-19	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio de la Trinidad Mitre	ALTCLAS, JAVIER	Aprobado	28/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7274	Diferencias de costos en Argentina entre nutrición parenteral en Instituciones de Salud y Nutrición Parenteral Domiciliaria	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	CHAPELA, Sebastián	Aprobado	28/10/2022	Sin patrocinio
7501	Estudio de extensión abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion	TATE, Patricio	Aprobado	28/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7502	Estudio de extensión abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	20/10/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7499	Estudio de extensión abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	31/7/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

7500	Estudio de extensión abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de HZN-825 en pacientes con esclerosis sistémica cutánea difusa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorio Médico Dra. Mariana Rivera	RILLO, Oscar	Aprobado	28/7/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8003	Estudio prospectivo del mundo real de upadacitinib en colitis ulcerosa (PROFUNDUS)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	RAUSCH, Astrid María	Aprobado	28/10/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
8059	Estudio prospectivo del mundo real de upadacitinib en colitis ulcerosa (PROFUNDUS)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	4/10/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7924	Estudio retrospectivo para comparar la eficacia de tres métodos analíticos para la determinación del antígeno galactomanano de Aspergillus spp	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	FORASTIERO, Agustina	Aprobado	28/10/2022	Sin patrocinio
8161	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	28/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7968	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	26/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7967	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	CASTAÑO, Patricia Mabel	Aprobado	17/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7966	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	13/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8252	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	UHRIG, Marina	Aprobado	3/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7920	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	27/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7969	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	FRECHTEL, Gustavo Daniel	Aprobado	27/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7918	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	21/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7972	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios de Investigacion Clínica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	19/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8190	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CONEXA Investigación Clínica S.A.	SCIOSCIA, Maria Florencia	Aprobado	19/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7919	I8F-MC-GPII ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialidades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	16/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

7923	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Diabetologico y Nutricional Dr. Alejandro Chertkoff - CEMEDIAB	CHERTKOFF, Alejandro	Aprobado	16/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7925	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	CEITLIN, Raul	Aprobado	16/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7965	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	ORIO, SILVIA INES	Aprobado	16/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7970	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	13/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7914	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SASSONE, Sonia	Aprobado	5/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7916	I8F-MC-GPIJ ? Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8162	Impacto del diámetro de clavo endomedular y el índice clavo-canal en la consolidación de fracturas diafisarias de tibia. Analisis retrospectivo sobre 96 pacientes.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	CULLARI, Matias Leonardo	Aprobado	28/10/2022	Sin patrocinio
7253	NP303-102 ON TARGET: Estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en el cual se evalúa crofelemer para la profilaxis de la diarrea en pacientes adultos con tumores sólidos, que reciben terapias de tratamiento dirigido contra el cáncer, con o sin regímenes de quimioterapia estándar?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/10/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
7679	NP303-102 ON TARGET: Estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en el cual se evalúa crofelemer para la profilaxis de la diarrea en pacientes adultos con tumores sólidos, que reciben terapias de tratamiento dirigido contra el cáncer, con o sin regímenes de quimioterapia estándar?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	28/7/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
7689	NP303-102 ON TARGET: Estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, en el cual se evalúa crofelemer para la profilaxis de la diarrea en pacientes adultos con tumores sólidos, que reciben terapias de tratamiento dirigido contra el cáncer, con o sin regímenes de quimioterapia estándar?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	28/7/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8211	Predictores de extracción y de mortalidad alejada en pacientes tratados con Filtros de vena Cava Inferior	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	MIGLIARO, Guillermo	Aprobado	28/10/2022	Sin patrocinio
8163	Predictores de extracción y de mortalidad alejada en pacientes tratados con Filtros de vena Cava Inferior	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	multicéntrico CABA	MIGLIARO, Guillermo	Aprobado	4/10/2022	Sin patrocinio
7692	RadioVal. Validación Clínica Internacional de Inteligencia Artificial para el plan de tratamiento de cáncer de mama	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MYSLER , Daniel Claudio	Aprobado	28/10/2022	Sin patrocinio
8256	20604-Estudio Fase 3 multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y basado en eventos del inhibidor oral de FX1a asundexian (BAY 2433334) para la prevención de accidente cerebrovascular isquémico en pacientes femeninos y masculinos mayores o igual a 18 años luego de un accidente cerebrovascular isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo (OCEANIC-Stroke)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio de la Trinidad Mitre	PERSI, Gabriel Gustavo	Aprobado	27/10/2022	BAYER S.A. - 30503811061
9836	78934804UCO2001 "Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	NEXO SALUD Clinical Research	BELICOSO, Maricel Ivana	Aprobado	1/9/2023	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
9103	78934804UCO2001 "Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	LINARES, Maria eugenia	Aprobado	20/4/2023	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

8240	78934804UCO2001 "Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave"	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	ZUBIAURRE, Ignacio	Aprobado	10/2/2023	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
8223	78934804UCO2001 "Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación de Estudios Farmacológicos y Medicamentos (FEFyM)	FUXMAN, Claudia	Aprobado	2/2/2023	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
8205	78934804UCO2001 "Estudio de fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo y con Tratamiento Activo, con Grupos Paralelos, Multicéntrico, para evaluar la Eficacia y la Seguridad de la Terapia Combinada de Inducción y Mantenimiento con Guselkumab y Golimumab en Participantes con Colitis Ulcerosa Activa de Moderada a Grave"	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	27/10/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
6814	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BASTIEN, Andres	Aprobado	27/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6820	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Zambrano	ZAMBRANO, Alberto	Aprobado	26/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7008	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Oftalmológico de Buenos Aires S.A.	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	13/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6813	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	11/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6930	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Viamonte	COUSSIO, Alejandro Daniel	Aprobado	11/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6945	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCO, Pablo	Aprobado	8/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

6953	Alvotech, AVT06-GL-C01 - Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	8/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8189	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con producto activo, con grupos paralelos, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia de inducción y mantenimiento combinada con guselkumab y golimumab en participantes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave.	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	27/10/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
8427	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto de savolitinib en combinación con osimertinib versus quimioterapia doble basada en platino en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) mutado y sobreexpresión y/o amplificación de MET que han presentado progresión con el tratamiento con osimertinib (SAFFRON)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	27/10/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7145	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto de savolitinib en combinación con osimertinib versus quimioterapia doble basada en platino en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) mutado y sobreexpresión y/o amplificación de MET que han presentado progresión con el tratamiento con osimertinib (SAFFRON)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	BALTZ HEHN, Natalia	Aprobado	5/5/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8269	Evaluación de factores de riesgo asociados a enfermedad pulmonar intersticial difusa en pacientes con Artritis Reumatoidea.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RIUS, Natalia	Aprobado	27/10/2022	Sin patrocinio
8244	Factores asociados al retraso en el egreso hospitalario en pacientes oncológicos y oncohematológicos	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	DIAZ COUSELO, FERNANDO ANDRES	Aprobado	27/10/2022	Sin patrocinio
8173	I8F-MC-GPHJ: Estudio de Fase 3b, randomizado, controlado para evaluar la eficacia y la seguridad de Tirzepatida en comparación con Semaglutida 2,4 mg en adultos que presentan obesidad o sobrepeso con comorbilidades relacionadas al peso (SURMOUNT-5)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	26/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8170	I8F-MC-GPHJ: Estudio de Fase 3b, randomizado, controlado para evaluar la eficacia y la seguridad de Tirzepatida en comparación con Semaglutida 2,4 mg en adultos que presentan obesidad o sobrepeso con comorbilidades relacionadas al peso (SURMOUNT-5)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	5/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8172	I8F-MC-GPHJ: Estudio de Fase 3b, randomizado, controlado para evaluar la eficacia y la seguridad de Tirzepatida en comparación con Semaglutida 2,4 mg en adultos que presentan obesidad o sobrepeso con comorbilidades relacionadas al peso (SURMOUNT-5)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios de Investigacion Clinica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	29/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8338	Estudio descriptivo de hidatidosis con intervención quirúrgica en un centro de referencia desde 2017 a 2022	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	FERNANDEZ, Marisa	Aprobado	25/10/2022	Sin patrocinio
7064	SP-PA-COV-301 - Ensayo clínico de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, paralelo, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Pyramax en pacientes con COVID-19 de leve a moderado	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	TEJJEIRO, Ricardo	Aprobado	25/10/2022	INTRIALS S.A. - 30710628250

6860	SP-PA-COV-301 - Ensayo clínico de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, paralelo, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Pyramax en pacientes con COVID-19 de leve a moderado	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	13/5/2022	INTRIALS S.A. - 30710628250
8341	BISOPROLOL VERSUS VERAPAMILLO EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA OBSTRUCTIVA (BiVeHC).	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	COSTABEL, Juan	Aprobado	24/10/2022	Sin patrocinio
7537	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	24/10/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7486	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	27/8/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7572	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	DIABAID	VERA, Karina	Aprobado	11/8/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7557	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	30/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7389	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	28/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7456	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	23/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
8350	FIBRILACIÓN AURICULAR EN AMILOIDOSIS CARDÍACA	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	COSTABEL, Juan	Aprobado	24/10/2022	Sin patrocinio
8145	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	24/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8148	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	20/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8144	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico "Centro Privado de Medicina Familiar" - Family Med S.R.L.	NAFTAL, Leonardo	Aprobado	14/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8149	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	23/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8113	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	BARTEL, GUILLERMO GERARDO	Aprobado	22/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

8147	J1A-MC-KDAF - Estudio de fase 2b, doble ciego, controlado con placebo para evaluar peresolimab en participantes adultos con artritis reumatoide activa moderada a severa.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion	MYSLER, Eduardo	Aprobado	22/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
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
8343	Pesquisa de Amiloidosis en Pacientes internados por insuficiencia cardíaca	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	COSTABEL, Juan	Aprobado	24/10/2022	Sin patrocinio
8184	Caracterización integral de las bases moleculares y celulares de la Hepatitis Autoinmune	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	PRECIADO, Maria Victoria	Aprobado	21/10/2022	Sin patrocinio
7706	Comportamiento de la presión del balón de neumatoponamiento del tubo endotraqueal durante una maniobra de control habitual con distintos manovacuómetros. Estudio de laboratorio.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	GONZALEZ, Iván	Aprobado	21/10/2022	Sin patrocinio
7862	Pulsatilidad de la vena porta como predictor de no respuesta a fluidos en Terapia intensiva, un estudio observacional y retrospectivo	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	21/10/2022	Sin patrocinio
8439	Seguridad y aceptabilidad en la vacuna Moderna ARNm para COVID-19 en niños/as menores de 2 años, administrada con o sin vacunas del Calendario Nacional.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	21/10/2022	Sin patrocinio
7781	Abordaje trans óseo para biopsias guiadas por tomografía computada: reporte de experiencia de 4 años.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RENDON, Fausto Omar	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8355	ASPECTOS ÉTICOS EN LA EVALUACIÓN DE PROTOCOLOS DE INVESTIGACIÓN: EXPERIENCIA DE UN COMITÉ DE ÉTICA EN UN HOSPITAL PÚBLICO DE LA CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	ARAOZ OLIVOS, Natalia Silvana	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
7269	EFFECTO TECHO DE LA VIGABATRINA: TOXICIDAD EN EL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL EN UNA SERIE DE CASOS EVALUADOS POR RESONANCIA MAGNÉTICA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUIZ ROMAGNOLI, Emiliano	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8012	Evaluación de la interconsulta a endocrinología durante la internación	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CANTEROS, Teresa Mabel	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8067	Evaluación mundial de la práctica clínica de la ventilación mecánica después de la COVID-19; estudio GEMINI	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	OLAIZOLA, Gustavo	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8013	Evaluación mundial de la práctica clínica de la ventilación mecánica después de la COVID-19; estudio GEMINI	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	CHIAPPERO, Guillermo Ricardo	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
7871	Evaluación mundial de la práctica clínica de la ventilación mecánica después de la COVID-19; estudio GEMINI	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	GÓMEZ, Raúl Alejandro	Aprobado	1/9/2022	Sin patrocinio
8801	GR44278 - ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON SIMULACIÓN DE TRATAMIENTO, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR UVEÍTICO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Médicos Oftalmológicos	BUDMANN, Gustavo Ariel	Aprobado	8/3/2023	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

8356	GR44278 - ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON SIMULACIÓN DE TRATAMIENTO, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE R07200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR UVEÍTICO	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Privado de Ojos	COUTO, Cristobal	Aprobado	20/10/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8314	GR44278 - ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON SIMULACIÓN DE TRATAMIENTO, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE R07200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR UVEÍTICO	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	FRANCO, Pablo	Aprobado	12/10/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8307	GR44278 - ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON SIMULACIÓN DE TRATAMIENTO, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE R07200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR UVEÍTICO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires Mácula S.A.	SCHLAEN, Bernardo Ariel	Aprobado	5/10/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
8284	Impacto de la era Covid-19 en el Consumo de Antimicrobianos y en la Resistencia Bacteriana en un Hospital Público de la Ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	HOJMAN, Martin	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8133	Tratamiento corto con Benznidazol para reducir la carga parasitaria en mujeres en edad reproductiva infectadas por T. cruzi: un ensayo clínico aleatorizado de no inferioridad.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto Nacional de Parasitología ?Dr. Mario Fataha Chaben?	CAFFERATA, María Luisa	Aprobado	20/10/2022	INSTITUTO DE EFECTIVIDAD CLÍNICA Y SANITARIA (IECS) - 30708062401
7636	Tratamiento corto con Benznidazol para reducir la carga parasitaria en mujeres en edad reproductiva infectadas por T. cruzi: un ensayo clínico aleatorizado de no inferioridad.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ALTCHEH, Jaime Marcelo	Aprobado	16/9/2022	INSTITUTO DE EFECTIVIDAD CLÍNICA Y SANITARIA (IECS) - 30708062401
8380	Tratamiento de segunda línea en colangitis biliar primaria: Ácido obeticolico versus fibratos, una experiencia real en una cohorte retrospectiva internacional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
7048	"INJERTO DE CRESTA ILÍACA COMO REVISIÓN DE CIRUGÍA DE LATARJET POR INESTABILIDAD GLENOHUMERAL: RESULTADOS FUNCIONALES Y RECURRENCIAS A MEDIANO PLAZO".	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TAVELLA, Tomas Martin	Aprobado	20/10/2022	Sin patrocinio
8030	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	ANTONIO, Chiacchietta	Aprobado	19/10/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7901	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NERVO, Adrian Agustin	Aprobado	27/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8188	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	23/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

7898	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	4/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7893	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	ICM - Investigaciones Clínicas Moleculares	BIANCONI, Maria Ines	Aprobado	30/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7897	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	25/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7899	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	25/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7900	J2J-MC-JZLH "EMBER-4: Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de imlunestrant adyuvante versus terapia endócrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endócrina adyuvante contra el cáncer de mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	25/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7480	Zephyrus II: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de la eficacia y la seguridad del pamrevlumab en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	19/10/2022	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
7479	Zephyrus II: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de la eficacia y la seguridad del pamrevlumab en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática (FPI)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	16/7/2022	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS SRL - 30710925743
8376	Enfermedades Bacterianas Invasivas en pediatría en la era Post-pandémica covid-19 en Argentina.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CANCELLARA, Aldo Daniel	Aprobado	18/10/2022	Sin patrocinio
7778	Enfermedades Bacterianas Invasivas en pediatría en la era Post-pandémica covid-19 en Argentina.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	BAKIR, Julia	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7860	RELACIÓN TEMPORAL ENTRE LA ADMINISTRACIÓN DE FSH Y LOS NIVELES MÁXIMOS DE PROGESTERONA EN CICLOS ESTIMULADOS DE FIV	COMITÉ DE ÉTICA EN INVESTIGACIÓN INSTITUTO UNIVERSITARIO DE CIENCIAS DE LA SALUD (IUCS)	WeFIV	DIVITA, Andrea	Aprobado	17/10/2022	Sin patrocinio
7988	Estudio de extensión a largo plazo de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con ocultación de dosis, para evaluar la eficacia y la seguridad continuas de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	13/2/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8402	Estudio de extensión a largo plazo de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con ocultación de dosis, para evaluar la eficacia y la seguridad continuas de BIIB059 en participantes adultos con lupus eritematoso sistémico activo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Medicina Familiar/Mindout Research	NAFTAL, Leonardo	Aprobado	16/10/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7737	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de administración crónica, para evaluar la eficacia y la seguridad de dos regímenes de dosis de MEDI3506 en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática con antecedentes de exacerbaciones por EPOC (OBERON)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	LAWRIWSKYJ, Verónica	Aprobado	14/10/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324

7004	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de administración crónica, para evaluar la eficacia y la seguridad de dos regímenes de dosis de MEDI3506 en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática con antecedentes de exacerbaciones por EPOC (OBERON)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	25/4/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6677	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, de administración crónica, para evaluar la eficacia y la seguridad de dos regímenes de dosis de MEDI3506 en participantes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática con antecedentes de exacerbaciones por EPOC (OBERON)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	YañEZ, Anahí	Aprobado	21/2/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
8382	Estudio observacional de los resultados en una cohorte de pacientes sometidos a una intervención quirúrgica en países Latinoamericanos.	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	COSTA, Mariana	Aprobado	14/10/2022	Sin patrocinio
6852	Estudio observacional de los resultados en una cohorte de pacientes sometidos a una intervención quirúrgica en países Latinoamericanos.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNANDEZ, Maria Sol	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
6847	Estudio observacional de los resultados en una cohorte de pacientes sometidos a una intervención quirúrgica en países Latinoamericanos.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CELSO, Nicolás	Aprobado	25/3/2022	Sin patrocinio
6626	Estudio observacional de los resultados en una cohorte de pacientes sometidos a una intervención quirúrgica en países Latinoamericanos.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	SERAFINI, Victor hugo	Aprobado	8/3/2022	Sin patrocinio
8310	Evaluación de la estrategia de tamizaje con test de vph para la prevención del cáncer cervicouterino en la segunda ronda de tamizaje en las provincias de Tucumán y Catamarca: estudio de cohorte retrospectiva	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Estudios de Estado y Sociedad (CEDES)	STRAW, Cecilia	Aprobado	14/10/2022	Sin patrocinio
9840	202009: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 1).	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Buenos Aires Mácula S.A.	ADROVER, Raul Eduardo	Aprobado	1/6/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8387	202009: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 1).	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GADANO, Adrián Carlos	Aprobado	9/3/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
8233	202009: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con bepirovirsén en participantes con virus de la hepatitis B crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos (B Well 1).	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	13/10/2022	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
7357	Estudio transcultural sobre la sensibilidad olfatoria humana (en inglés: CROSS-CULTURAL Study? (CROCUS) on human olfactory sensitivity)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PORTILLO MAZAL, Patricia	Aprobado	13/10/2022	Sin patrocinio
8327	Evaluación de calcificaciones coronarias mediante el transcriptoma de sangre total analizados por algoritmos de inteligencia artificial. Estudio CAC-TRAIT	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Clínica La Sagrada Familia	RODRIGUEZ GRANILLO, Gaston Alfredo	Aprobado	13/10/2022	MULTIPLAI TANGO S.A.S. - 30717738833
7980	Morbimortalidad medida a través de ?Days Alive and Out of Hospital? (DAOH) en pacientes con amiloidosis AA, AL y TTR.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VAENA, Mariana	Aprobado	13/10/2022	Sin patrocinio

6705	?Protocolización del manejo clínico de los traumatismos encefalocraneanos leves en el departamento de emergencias pediátricas a raíz 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)	CAVADAS, Alejo	Aprobado	13/10/2022	Sin patrocinio
8237	"Investigación sobre adecuación de la prescripción de psicofármacos en pacientes con esquizofrenia en AMBA"	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	LEONANGELI, Sebastian	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
8118	Interrupción voluntaria del embarazo en Argentina a dos años de vigencia de la ley 27.610. Un análisis exploratorio en tres distritos urbanos.	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	BERNABO, Sandra	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
8105	Malestar emocional, sobrecarga y necesidades del familiar cuidador en cuidados paliativos: Perspectivas de género	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	RAMÍREZ, María Ana Belén	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
8157	Prevalencia de estresores previos a lesiones traumáticas en miembro superior pesquísadas en consultorio externo de traumatología de Terapia Ocupacional	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	OILHABORDA, Milagros	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
3639	PROTOCOLO GEOSENTINEL	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	ORDUNA, Tomas	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
8084	?Factores relacionados con falta de adherencia en mujeres cis y mujeres trans que viven con VIH ingresadas en un hospital de tercer nivel del Área Metropolitana de Buenos Aires?	Hospital de Infecciosas F. J. Muñiz	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	GAROFALO, Marianela	Aprobado	12/10/2022	Sin patrocinio
8210	Paneles multigenéticos por NGS para síndromes hereditarios de cáncer: desarrollo, validación e implementación al servicio del ámbito público.	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	GOLUBICKI, Mariano	Aprobado	11/10/2022	INSTITUTO NACIONAL DEL CÁNCER - 33715478639
7589	Planificación de recursos humanos para efectores del primer nivel de atención que prestan cobertura sanitaria esencial en barrios vulnerables en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n° 48	BLUMENFELD, Alejandro	Aprobado	11/10/2022	Sin patrocinio
8047	Prevalencia de desafíos en el neurodesarrollo y acceso a intervenciones oportunas de niñas y niños en edad preescolar en un barrio vulnerable en Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n° 48	SEVESI, María Victoria	Aprobado	11/10/2022	Sin patrocinio
8034	Prevalencia del Síndrome de Burnout en médicos residentes pertenecientes a una institución privada de salud, en contexto de la pandemia COVID-19.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	RIVA, Mariana Carolina	Aprobado	11/10/2022	Sin patrocinio
7932	Biomarcadores en Sangre y Orina de Pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico Cohorte GLADEL 2.0	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	10/10/2022	Sin patrocinio
7661	Intervención del Trabajo Social en las salas de Pediatría y Neonatología del Hospital J. A. Fernández	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ELIZALDE, Ines Maria	Aprobado	10/10/2022	Sin patrocinio
8091	La construcción de hábitos saludables en personas adultas con diagnósticos de Hipertensión Arterial y/o Diabetes mellitus.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	CeSAC nº 21	MUSI, SOFIA DAIANA	Aprobado	10/10/2022	Sin patrocinio
6643	Adaptación transcultural y validación al español del score de evaluación de competencias quirúrgicas de Ottawa (The Ottawa Surgical Competency Operating Room Evaluation O-SCORE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAFRUNI, Virginia María	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
5881	Compromiso inmunológico en pacientes con Síndrome de Down	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MERHAR, Claudia Marisa	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
7387	Depresión y experiencias adversas tempranas en relación con la no-adherencia en adolescentes con trasplante renal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERRARIS, Jorge	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
8308	Desempeño del Sistema AIM para la evaluación de umbrales de respuestas de imagen neural en pacientes con implantes cocleares. Estudio retrospectivo de concordancia.	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Instituto Superior de Otorrinolaringología	RAMOS, Emilio Andrés	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
8126	HALLAZGOS ENDOSCÓPICOS Y APLICACIÓN DE ÍNDICES DE ACTIVIDAD ENDOSCÓPICA PARA PACIENTES PEDIÁTRICOS LATINOAMERICANOS CON ENFERMEDAD INFLAMATORIA INTESTINAL Y CORRELACIÓN CON ACTIVIDAD CLÍNICA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARCUCCI, Maria	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio

7877	Incidencia de pseudohiponatremia e hiponatremia verdadera en pacientes trasplantados renales con requerimiento de inmunoglobulina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AVALLAY, Flavia Paola	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
8272	Insuficiencia renal aguda en pacientes pediátricos con cáncer en un hospital universitario de comunidad	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GASCIUNAS, Alexia Carolina	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
8285	Recuerdos de experiencias, percepciones y emociones del equipo de enfermería de terapia intensiva en un hospital de alta complejidad 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)	DAWIDOWSKI, ADRIANA RUTH	Aprobado	6/10/2022	Sin patrocinio
7993	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	GIANETTI, Gisela Carla	Aprobado	5/10/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7995	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	23/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
8174	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	21/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7992	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	VACUNAR - Centro Cañitas	ZALA, Carlos	Aprobado	9/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7990	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	Núñez, Sebastián Ariel	Aprobado	1/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7991	219238: Estudio de fase 3, ciego para el observador, aleatorizado, controlado con placebo, para evaluar la no inferioridad de la respuesta inmune y la seguridad de la vacuna experimental RSVPreF3 OA en adultos de entre 50 y 59 años, incluso adultos con riesgo elevado de enfermedad de las vías respiratorias inferiores por el virus respiratorio sincicial en comparación con adultos mayores de 760 años.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Investigaciones Clínicas Belgrano SA	ITCOVICI, Nicolas	Aprobado	1/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032

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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	18/3/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
8203	Estudio de validación para comparar el dispositivo automatizado Davitri para la preparación para la vitrificación y desvitrificación de ovocitos con el procedimiento manual	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	HALITUS Instituto médico	PASQUALINI, Agustín	Aprobado	5/10/2022	OVERTURE - 50959449
8130	ROL DE LA CITOQUINA MIF (MACROPHAGE MIGRATION INHIBITORY FACTOR) EN LA INFECCION POR SARS-CoV-2	Comité de Bioética Fundación Huésped	Instituto de Investigaciones Biomédicas en Retrovirus y SIDA (INBIRS, UBA-CONICET)	TURK, Gabriela	Aprobado	5/10/2022	Sin patrocinio
7904	Características clínicas de pacientes con Lupus Eritematoso Sistémico según la edad de inicio de la enfermedad	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	RAMOS, Zey	Aprobado	4/10/2022	Sin patrocinio
8112	Análisis del estado nutricional y de la microbiota en relación a la funcionalidad y el ritmo de progresión en pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	ADAGLIO, Julieta	Aprobado	3/10/2022	Sin patrocinio
8214	Desproporción paciente-prótesis aórtica y su impacto en la función diastólica y sistólica del ventrículo izquierdo evaluada mediante Strain longitudinal global	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	GAGLIARDI, Juan	Aprobado	3/10/2022	Sin patrocinio
8104	Incidencia de infección por SARS-CoV-2 en pacientes con esclerosis múltiple que recibieron vacunas contra sars-CoV-2 y están bajo tratamiento con terapias de alta eficacia en Argentina	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	ROJAS, Juan Ignacio	Aprobado	3/10/2022	Sin patrocinio
8045	Efectividad De Un Plan De Ejercicios Kinésicos Para El Hogar Sobre La Limitación En La Actividad En Sujetos Con Pie Diabético Atendidos En Un Instituto De Rehabilitación Público De La Ciudad De Buenos Aires	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	GIMÉNEZ, Verónica Andrea	Aprobado	30/9/2022	Sin patrocinio
8016	Estudio Fase II para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de INM004 (antitoxina Shiga) en pacientes pediátricos con Síndrome Urémico Hemolítico asociado a la infección por Escherichia coli productor de toxina Shiga	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	FAYAD, ALICIA	Aprobado	30/9/2022	INMUNOVA S.A - 30709896527
7826	Estudio Fase II para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de INM004 (antitoxina Shiga) en pacientes pediátricos con Síndrome Urémico Hemolítico asociado a la infección por Escherichia coli productor de toxina Shiga	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GHEZZI, Lidia Florinda Rosa	Aprobado	15/9/2022	INMUNOVA S.A - 30709896527
7716	Estudio Fase II para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de INM004 (antitoxina Shiga) en pacientes pediátricos con Síndrome Urémico Hemolítico asociado a la infección por Escherichia coli productor de toxina Shiga	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ARIAS , Carlos	Aprobado	23/8/2022	INMUNOVA S.A - 30709896527

7600	Estudio Fase II para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de INM004 (antitoxina Shiga) en pacientes pediátricos con Síndrome Urémico Hemolítico asociado a la infección por Escherichia coli productor de toxina Shiga	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	BLUMETTI, Maria Valeria	Aprobado	10/8/2022	INMUNOVA S.A - 30709896527
7715	Estudio Fase II para evaluar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de INM004 (antitoxina Shiga) en pacientes pediátricos con Síndrome Urémico Hemolítico asociado a la infección por Escherichia coli productor de toxina Shiga	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALESTRACCI, Alejandro Abel	Aprobado	9/8/2022	INMUNOVA S.A - 30709896527
7867	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	30/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8273	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Fundación Respirar	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	29/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7852	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	8/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7853	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	7/9/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7865	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	25/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7849	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7851	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	ORIO, SILVIA INES	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7855	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	CORONEL, Maria Jimena	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

7856	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIMMAN, Cesar Javier	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7863	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Diabetologico y Nutricional Dr. Alejandro Chertkoff - CEMEDIAB	CHERTKOFF, Alejandro	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7864	I8H-MC-BDCW: Estudio de Fase 3 randomizado, controlado, abierto, de diseño paralelo para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 administrado semanalmente utilizando un escalamiento de dosis fija en comparación con insulina Glargina en adultos con diabetes tipo 2 que no recibieron insulina previamente	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	FRECHTEL, Gustavo Daniel	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
8175	Carga de tratamiento y calidad de vida en pacientes con esclerosis múltiple remitente recurrente bajo tratamiento temprano con terapias de alta eficacia en Argentina: datos del registro nacional	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
6918	CBAF312D2301 "Estudio de no inferioridad, de 2 años, doble ciego, aleatorizado, de 3 ramas, en el que se compara la eficacia y la seguridad de ofatumumab y siponimod en comparación con fingolimod en pacientes pediátricos con esclerosis múltiple, seguido de una extensión abierta"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GONZALEZ, Alejandra	Aprobado	29/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7509	Comportamiento del PSA sérico después de la enucleación endoscópica prostática con láser holmium como predictor de cáncer de próstata incidental	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
4718	Concordancia inter e intraobservador en la clasificación de las fracturas peritrocantéricas con la utilización de radiografía con tracción	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ ABDALA, Juan Ignacio	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
8449	Estudio descriptivo sobre la experiencia de usuario durante la implementación de una aplicación de información sobre el cuidado neonatal.	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	SOTO CONTI, Constanza Paola	Aprobado	3/2/2023	Sin patrocinio
7394	Estudio descriptivo sobre la experiencia de usuario durante la implementación de una aplicación de información sobre el cuidado neonatal.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NUÑEZ, Joia	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
8083	Perspectivas, motivaciones e intereses de los/las cuidadores/as de las personas con dependencia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTINEZ, Bernardo	Aprobado	29/9/2022	Sin patrocinio
7730	CADPT09A12201 "Estudio de plataforma, multicéntrico, controlado con placebo, aleatorizado, ciego para el participante y para el investigador, para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de varios tratamientos únicos en participantes con fibrosis pulmonar idiopática"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	28/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7928	R3767-ONC-2011 - Un estudio de Fase 3, de Fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + Cemiplimab versus Pembrolizumab, en pacientes con melanoma localmente avanzado o metastásico, no tratado y no resecable	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	4/5/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7926	R3767-ONC-2011 - Un estudio de Fase 3, de Fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + Cemiplimab versus Pembrolizumab, en pacientes con melanoma localmente avanzado o metastásico, no tratado y no resecable	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	DIABAID	NOVAS, Cintia Viviana	Aprobado	28/9/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

7408	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del disitamab vedotina (RC48-ADC) en sujetos con carcinoma urotelial irreseccable o metastásico localmente avanzado con expresión del receptor HER2	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GATICA, GABRIELA	Aprobado	27/9/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
7338	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del disitamab vedotina (RC48-ADC) en sujetos con carcinoma urotelial irreseccable o metastásico localmente avanzado con expresión del receptor HER2	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	22/9/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
7210	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del disitamab vedotina (RC48-ADC) en sujetos con carcinoma urotelial irreseccable o metastásico localmente avanzado con expresión del receptor HER2	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	25/7/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
8057	Prácticas y estrategias de un equipo interdisciplinario del primer nivel de atención: abordajes y desafíos de las enfermedades crónicas no transmisibles en un barrio popular de la CABA	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	CeSAC Nº 35	GALLETTI, Agustina Lourdes	Aprobado	26/9/2022	Sin patrocinio
8246	CA056-025 Título del estudio: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ACE-536) versus epoetina alfa para el tratamiento de la anemia por síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según el Sistema Internacional de Puntaje Pronóstico Revisado (IPSS-R) en participantes sin tratamiento previo con agentes estimulantes de la eritropoyetina (ESA) que no dependen de transfusiones (NTD): Ensayo ?ELEMENT-MDS?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	QUARCHIONI, Micaela	Aprobado	23/3/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8167	CA056-025 Título del estudio: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ACE-536) versus epoetina alfa para el tratamiento de la anemia por síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según el Sistema Internacional de Puntaje Pronóstico Revisado (IPSS-R) en participantes sin tratamiento previo con agentes estimulantes de la eritropoyetina (ESA) que no dependen de transfusiones (NTD): Ensayo ?ELEMENT-MDS?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	16/3/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8014	CA056-025 Título del estudio: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ACE-536) versus epoetina alfa para el tratamiento de la anemia por síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según el Sistema Internacional de Puntaje Pronóstico Revisado (IPSS-R) en participantes sin tratamiento previo con agentes estimulantes de la eritropoyetina (ESA) que no dependen de transfusiones (NTD): Ensayo ?ELEMENT-MDS?	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	23/9/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8103	Abordaje de los Factores de Riesgo Ambientales en una Ciudad Rural	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FIGAR, Silvana	Rechazado	22/9/2022	Sin patrocinio
8204	Acceso al sistema de salud en las niñeces, adolescencias y juventudes trans, travestis y no binarias en el dispositivo Enia-ASIE (2018-2022)	CEI CENUDIAB	Dirección Nacional de Salud Sexual y Reproductiva, Secretaría de Acceso a la Salud, Ministerio de Salud de la Nación	BASSA, Ezequiel Raul	Aprobado	22/9/2022	Sin patrocinio
8134	Amiloidosis sistémica e impacto de enfermedad	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	22/9/2022	Sin patrocinio
7045	ASSURE_CB8025-31731-RE: Un estudio de etiqueta abierta, a largo plazo, para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de seladelpar en sujetos 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	22/9/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034

7044	ASSURE_CB8025-31731-RE: Un estudio de etiqueta abierta, a largo plazo, para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de seladelpar en sujetos con colangitis biliar primaria (CBP)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	25/5/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8141	Cuidados de bajo valor vinculados con dosajes séricos de vitamina D en personas sin condiciones clínicas que los justifiquen	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CHIABORELLI, Malena	Aprobado	22/9/2022	Sin patrocinio
6782	Estudio doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de PC945 nebulizado al incorporarlo al tratamiento antimicótico sistémico para la aspergilosis pulmonar invasiva resistente al tratamiento	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ, Marisa L	Aprobado	22/9/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
6781	Estudio doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de PC945 nebulizado al incorporarlo al tratamiento antimicótico sistémico para la aspergilosis pulmonar invasiva resistente al tratamiento	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FREULER, Cristina	Aprobado	31/8/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
8142	Percepciones sobre la escolarización de niños y niñas con discapacidad: Investigación cualitativa desde la perspectiva de madres y padres de niños y niñas en edad escolar	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DAWIDOWSKI, ADRIANA RUTH	Aprobado	22/9/2022	Sin patrocinio
7262	Respuesta renal a la nefritis lúpica: ¿con qué frecuencia se logra en un entorno real?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCOLNIK, Marina	Aprobado	22/9/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7942	Segunda 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)	MOSQUERA, Candelaria	Aprobado	22/9/2022	Sin patrocinio
6974	Políticas, instituciones, procesos de atención e itinerarios terapéuticos de personas con padecimientos mentales que se atienden en el primer nivel de atención del sistema público de salud de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires (CABA).	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Centro de Salud Mental nº 1 "Dr Hugo Rosarios"	ROUILLÉ, Eugenia	Aprobado	21/9/2022	Sin patrocinio
7880	RIN-PF-303 - "Un estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multinacional, sobre la eficacia y la seguridad de Trepstinil inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática (TETON 2)"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	21/9/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
8135	RIN-PF-303 - "Un estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multinacional, sobre la eficacia y la seguridad de Trepstinil inhalado en sujetos con fibrosis pulmonar idiopática (TETON 2)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	20/9/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6928	Uso en el mundo real de nuevos tratamientos en pacientes con atrofia muscular espinal (AME): una revisión multicéntrica retrospectiva de historias clínicas de pacientes pediátricos con AME fuera de los Estados Unidos	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Neurología Infantil de Buenos Aires	PAUNI, Micaela	Aprobado	21/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8033	Identificación de microRNAs como biomarcadores con valor diagnóstico y pronóstico de la severidad de las manifestaciones clínicas en el síndrome de Rett	Sociedad Argentina de Investigación Clínica	Facultad de Ciencias Exactas y Naturales - Universidad de Buenos Aires	CANEPA, Eduardo	Aprobado	20/9/2022	Sin patrocinio
7785	V116-010 Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con comparador activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de V116 en adultos de 50 años de edad o mayores que nunca recibieron una vacuna neumocócica	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigación y Prevención Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	20/9/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7727	Carga de tratamiento y calidad de vida en pacientes con esclerosis múltiple remitente recurrente bajo tratamiento temprano con terapias de alta eficacia en Argentina: datos del registro nacional.	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	ROJAS, Juan Ignacio	Aprobado	19/9/2022	Sin patrocinio

7648	CJDQ443B12301_?KontRASt-02: Estudio de fase III, aleatorizado, controlado, abierto, en el que se evalúa la eficacia y la seguridad de JDQ443 en comparación con docetaxel en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación de KRAS G12C, localmente avanzado o metastásico, que recibieron tratamiento previo.?	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	19/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7872	Estudio de Fase II, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de, al menos, 48 semanas de tratamiento con BI 685509 oral en adultos con esclerosis sistémica cutánea difusa de progresión temprana	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	19/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7982	Vasectomía: factores que influyen en la aceptación del método como posibilidad anticonceptiva, desde una perspectiva masculina.	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	FARUOLO, María Florencia	Aprobado	19/9/2022	Sin patrocinio
7887	EMBARAZO GEMELAR MONOCORIAL TRIPLE CON UN GEMELO TRAP (perfusión arterial reversa). Reporte de un caso	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	TORREZ, VERONICA LORENA	Aprobado	16/9/2022	Sin patrocinio
7724	Fracaso de la Administración Mínimamente Invasiva ("Less Invasive Surfactant Administratiopn-LISA") en Prematuros. Cohorte Retrospectiva	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	VENTURA, Daniela	Aprobado	16/9/2022	Sin patrocinio
7542	M20-638 Estudio abierto de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de Eporitamab en combinación con rituximab y lenalidomida (R2) en comparación con R2 en sujetos con Linfoma Folicular Recidivante o Refractario (EPCORE? LF-1)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	DUPONT, Juan Carlos	Aprobado	17/4/2023	ABBVIE S.A. - 30712399623
7541	M20-638 Estudio abierto de Fase 3 para evaluar la seguridad y eficacia de Eporitamab en combinación con rituximab y lenalidomida (R2) en comparación con R2 en sujetos con Linfoma Folicular Recidivante o Refractario (EPCORE? LF-1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Miguel Arturo	Aprobado	16/9/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7745	TUMOR INTRACRANEAL CONGÉNITO EN UN EMBARAZO BICORIAL CON COGEMELO SANO. Reporte de un caso clínico.	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	SUSACASA, Sandra	Aprobado	16/9/2022	Sin patrocinio
8102	ACT16845 - Estudio de fase 1/2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) en combinación con cemiplimab para el tratamiento de participantes con cáncer avanzado de piel no reseccable o metastásico	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	15/9/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7794	Adherencia al Implante Subdermico Anticonceptivo y motivos de discontinuación en población adolescente de un hospital privado de la comunidad	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORTI, Mariela	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
7038	CNIS793B12301 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego que compara NIS793 en combinación con gemcitabina y nab-paclitaxel en comparación con placebo combinado con gemcitabina y nab-paclitaxel para el tratamiento de primera línea del adenocarcinoma ductal pancreático metastásico (mPDAC)"	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARBALLIDO, Marcela Alejandra	Aprobado	15/9/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8076	DESCENSO DE PESO DE LOS PACIENTES DIABÉTICOS LUEGO DE LA CIRUGÍA BARIÁTRICA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WOO, DONG HOON	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
7558	Estudio multicéntrico sobre las estrategias de prevención de infección y enfermedad por citomegalovirus en receptores de trasplante de células progenitoras hematopoyéticas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAÑEZ, Noelia Soledad	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
7846	Estudio multicéntrico sobre las estrategias de prevención de infección y enfermedad por citomegalovirus en receptores de trasplante de células progenitoras hematopoyéticas	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	JORDAN, Rosana	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
6848	Estudios de comunicación inter-reino en la era de las ómicas: Búsqueda de nuevos biomarcadores del ecosistema intestinal y sistémico asociado a Enfermedad Inflamatoria Intestinal	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	MARIÑO, Karina Valeria	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio

6827	MECANISMOS MOLECULARES ASOCIADOS A LA CAPACITACIÓN ESPERMÁTICA: IMPACTO DEL METABOLISMO LIPÍDICO	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	COHEN, Debora	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
8088	Protocolo 42847922MDD3010 Estudio prospectivo, observacional de participantes con trastorno depresivo mayor que tienen una respuesta inadecuada a un antidepresivo	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Novain Neurociencias Group	SERFATY, Edith	Aprobado	15/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7936	Respuesta clínica al tratamiento del sobrecrecimiento bacteriano de intestino delgado en pacientes celíacos sintomáticos en dieta libre de gluten: valor de la prueba de aire espirado. Estudio prospectivo, experimental en un centro de tercer nivel.	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	GRIZZUTI, Martina	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
7917	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis de LYT-100 en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática (FPI).	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	APRILLUS Asistencia e Investigación	KOHN, Victoria Cecilia	Aprobado	15/9/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
7753	Unidad de práctica integrada para la atención de personas con Cáncer de Pulmón	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	POLLÁN, Javier	Aprobado	15/9/2022	Sin patrocinio
7670	Atención psicogerontológica en personas mayores que requieren de una intervención quirúrgica oncológica	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	CANALES, Valeria Vanesa	Aprobado	14/9/2022	Sin patrocinio
7186	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico, de fase 3 para comparar tivozanib en combinación con nivolumab frente a la monoterapia de tivozanib en sujetos con carcinoma de células renales con avance de la enfermedad después de una o dos líneas de terapia en las que una línea tiene un inhibidor de puntos de control inmunitario	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	14/9/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7617	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico, de fase 3 para comparar tivozanib en combinación con nivolumab frente a la monoterapia de tivozanib en sujetos con carcinoma de células renales con avance de la enfermedad después de una o dos líneas de terapia en las que una línea tiene un inhibidor de puntos de control inmunitario	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	12/7/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7513	Estudio aleatorizado de grupos paralelos para evaluar la seguridad, farmacocinética y respuesta a la dosis del tratamiento con paltusotina en sujetos con síndrome carcinoide.	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	OVIDEO ALBOR, Ana Isabel	Aprobado	23/5/2023	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
7508	Estudio aleatorizado de grupos paralelos para evaluar la seguridad, farmacocinética y respuesta a la dosis del tratamiento con paltusotina en sujetos con síndrome carcinoide.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	13/9/2022	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
7443	Estudio aleatorizado de grupos paralelos para evaluar la seguridad, farmacocinética y respuesta a la dosis del tratamiento con paltusotina en sujetos con síndrome carcinoide.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR, Juan Manuel Ramon	Aprobado	25/8/2022	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
8052	Utilización de Inteligencia Artificial para el diagnóstico diferencial de Esclerosis Múltiple y otras enfermedades neuroinmunológicas	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	13/9/2022	Sin patrocinio
8082	Valoración de la prevalencia de depresión y ansiedad en población adolescente que se atiende en el Hospital General de Niños Pedro de Elizalde de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ, Ana Paula	Aprobado	13/9/2022	Sin patrocinio
7850	Efectividad del hierro carboximaltosa e isomaltósido en pacientes con ferropenia e impacto en calidad de vida: evidencia en el mundo real	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ACUÑA, Maria Angeles	Aprobado	12/9/2022	Sin patrocinio

8039	NN9838-4608: Eficacia y seguridad de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con sobrepeso u obesidad (REDEFINE 1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	12/9/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
7468	NN9838-4608: Eficacia y seguridad de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con sobrepeso u obesidad (REDEFINE 1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Centenario	SALZBERG, Susana	Aprobado	26/7/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
7084	NN9838-4608: Eficacia y seguridad de 2,4 mg de cagrilintida s.c. en combinación con 2,4 mg de semaglutida s.c. (CagriSema s.c. 2,4 mg/2,4 mg) administradas una vez por semana en participantes con sobrepeso u obesidad (REDEFINE 1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	6/5/2022	NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A. - 30693286553
8090	Enfermedad por arañazo de gato en pediatría	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	LÓPEZ, Eduardo Luis	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
7257	Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar tucatinib en combinación con trastuzumab y mFOLFOX6 en comparación con mFOLFOX6 administrado de forma independiente o en conjunto con cetuximab o bevacizumab, como tratamiento de primera línea para sujetos con cáncer colorrectal metastásico HER2+.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BELLA QUERO, Luciana	Aprobado	7/4/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7259	Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar tucatinib en combinación con trastuzumab y mFOLFOX6 en comparación con mFOLFOX6 administrado de forma independiente o en conjunto con cetuximab o bevacizumab, como tratamiento de primera línea para sujetos con cáncer colorrectal metastásico HER2+.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCONNOR , Juan Manuel Ramon	Aprobado	9/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7553	INS1007-301: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de brensocatic 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 brensocatic 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 brensocatic 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 brensocatic 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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Centro de Investigaciones Clínicas 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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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
2837	La competencia cultural en el cuidado de la salud en contextos migratorios: un estudio cualitativo	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	cesac 25,cesac 9,cesac 1	BOLZAN, Yago Hernán	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
7165	Penfigoide Ocular Cicatrizal: existe asociación con otras enfermedades autoinmunes?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	GANDINO, Ignacio Javier	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
8097	Riesgo psicosocial y recursos de atención hospitalaria elegidos por pacientes en tratamiento oncológico pediátrico en Argentina	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	VALENTE, Paloma	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
7710	Tiempo sedentario asociado a pantallas y su impacto en el ejercicio físico	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	SCHMIDT, Karen Violeta	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
8051	Utilización de pruebas rápidas para detectar infección por Trypanosoma cruzi en personas con capacidad de gestar, en un barrio popular de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, como estrategia de elección en el Primer Nivel de Atención	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Posta de Asesoramiento en Salud - Área Programática del Htal Tornú	BRANDT, Laura Andrea	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
8044	?Necesidad de implementar un sistema informático en la confección de las indicaciones médicas en un Hospital General de Agudos?	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	PEIRANO, Gabriela Paola	Aprobado	9/9/2022	Sin patrocinio
8055	"Impacto de la pandemia por COVID-19 en los servicios esenciales de atención primaria de la salud en un Hospital Universitario de Buenos Aires"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VOLI, Camila	Aprobado	8/9/2022	Sin patrocinio
9072	CA055-026 Estudio multicéntrico, aleatorizado, Fase 2/3, de optimización de dosis (Parte I), a doble ciego (Parte II) para comparar la eficacia y la seguridad de azacitidina oral (Aza Oral, ONUREG*) más el mejor tratamiento de soporte (BSC) versus placebo más BSC en participantes con síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo bajo o intermedio según el IPSS-R	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CLAVIJO, Maria Manuela	Aprobado	6/6/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056

9001	CA055-026 Estudio multicéntrico, aleatorizado, Fase 2/3, de optimización de dosis (Parte I), a doble ciego (Parte II) para comparar la eficacia y la seguridad de azacitidina oral (Aza Oral, ONUREG®) más el mejor tratamiento de soporte (BSC) versus placebo más BSC en participantes con síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo bajo o intermedio según el IPSS-R	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GARCIA ALTUVE, Juan Ignacio	Aprobado	13/3/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
8245	CA055-026 Estudio multicéntrico, aleatorizado, Fase 2/3, de optimización de dosis (Parte I), a doble ciego (Parte II) para comparar la eficacia y la seguridad de azacitidina oral (Aza Oral, ONUREG®) más el mejor tratamiento de soporte (BSC) versus placebo más BSC en participantes con síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo bajo o intermedio según el IPSS-R	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	QUARCHIONI, Micaela	Aprobado	13/1/2023	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
7628	CA055-026 Estudio multicéntrico, aleatorizado, Fase 2/3, de optimización de dosis (Parte I), a doble ciego (Parte II) para comparar la eficacia y la seguridad de azacitidina oral (Aza Oral, ONUREG®) más el mejor tratamiento de soporte (BSC) versus placebo más BSC en participantes con síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo bajo o intermedio según el IPSS-R	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARBELBIDE, Jorge	Aprobado	8/9/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
7608	CA055-026 Estudio multicéntrico, aleatorizado, Fase 2/3, de optimización de dosis (Parte I), a doble ciego (Parte II) para comparar la eficacia y la seguridad de azacitidina oral (Aza Oral, ONUREG®) más el mejor tratamiento de soporte (BSC) versus placebo más BSC en participantes con síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo bajo o intermedio según el IPSS-R	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	7/9/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
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
7590	Impacto de la pandemia de COVID-19 en la Adherencia a medicación de sostén en pacientes asmáticos de un centro urbano	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARITANO FURCADA, Joaquin	Aprobado	8/9/2022	Sin patrocinio
7521	Impacto del consumo de hojas de coca sobre la mucosa oral	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	8/9/2022	Sin patrocinio
7749	REGISTRO INSTITUCIONAL DE HIPERTENSIÓN ARTERIAL 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)	BAROCHINER, Jessica	Aprobado	8/9/2022	Sin patrocinio
6987	Síndrome de poliposis en pediatría. Estudio retrospectivo en un centro de primer nivel	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GILBARG, Adriana	Aprobado	8/9/2022	Sin patrocinio
7672	Evaluación de las terapias con guselkumab (Tremfya®) e inhibidores de la IL-17 en pacientes con artritis psoriásica en la práctica clínica de rutina; un estudio de cohortes prospectivo, observacional.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	7/9/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

7576	Evaluación de las terapias con guselkumab (Tremfya®) e inhibidores de la IL-17 en pacientes con artritis psoriásica en la práctica clínica de rutina; un estudio de cohortes prospectivo, observacional.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	MYSLER, Eduardo	Aprobado	12/8/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7437	Experiencia en la aplicación del protocolo HARNESS en nuestro centro de epilepsia	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	PORTINARI, CARLA DIAMELA	Aprobado	7/9/2022	Sin patrocinio
7620	DEBUT CON ACTIVIDAD LEVE DEL LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO Y SU EVOLUCIÓN	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	TOMAS, Jessica Luciana	Aprobado	5/9/2022	Sin patrocinio
6873	El desarrollo de la identidad profesional desde la percepción de participación en una residencia médica como comunidad de práctica	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	LEDESMA, Lucila María	Aprobado	5/9/2022	Sin patrocinio
8054	IMPACTO DE UN PROGRAMA DE TELEMONITOREO CON SISTEMA DE ALERTAS EN LA FASE VULNERABLE LUEGO DE UNA HOSPITALIZACIÓN POR INSUFICIENCIA CARDIACA: UN ENSAYO CLÍNICO PRAGMÁTICO	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	DIEZ, Mirta	Aprobado	5/9/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7888	RELACIÓN ENTRE PARÁMETROS ECOCARDIOGRÁFICOS, CENTELLOGRAMA CON FOSFONATOS, PERFUSIÓN MIOCÁRDICA Y EVALUACIÓN DE LA RESERVA CORONARIA EN PACIENTES CON CARDIOPATÍA AMILOIDÓTICA	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	COSTABEL, Juan	Aprobado	5/9/2022	Sin patrocinio
7616	Vacunación contra COVID-19 en adolescentes: proceso de decisión y autonomía. Estudio cualitativo en adolescentes que asisten al CeSAC 28	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	CeSAC n°28	SANTOMASO, Carla Agustina	Aprobado	5/9/2022	Sin patrocinio
7987	Análisis comparativo entre los clavos recubiertos de cemento con antibiótico fabricados manualmente y los disponibles comercialmente en osteomielitis tipo IV de fémur y tibia.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	GARABANO, GERMAN	Aprobado	2/9/2022	Sin patrocinio
7956	Evaluación de Hallazgos en Resonancia Magnética Nuclear de Cerebro en pacientes con Pubertad Precoz Central aparentemente idiopáticas de entre 6 y 8 años al diagnóstico	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ARCARI, Andrea Josefina	Aprobado	2/9/2022	Sin patrocinio
7913	Función gonadal en niños pequeños para edad gestacional	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GRINSPON, Romina	Aprobado	2/9/2022	Sin patrocinio
9017	IMPAHCT: Estudio de fase 2b/3 de 24 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación del rango de dosis y confirmatorio para evaluar la seguridad y la eficacia de AV-101 en pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio de la Trinidad Mitre	BORTMAN, Guillermo	Aprobado	31/1/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6981	IMPAHCT: Estudio de fase 2b/3 de 24 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación del rango de dosis y confirmatorio para evaluar la seguridad y la eficacia de AV-101 en pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CHERTCOFF, Felipe	Aprobado	2/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6819	IMPAHCT: Estudio de fase 2b/3 de 24 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación del rango de dosis y confirmatorio para evaluar la seguridad y la eficacia de AV-101 en pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Cardiología Palermo	LESCANO, Adrian jose	Aprobado	14/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7161	IMPAHCT: Estudio de fase 2b/3 de 24 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de determinación del rango de dosis y confirmatorio para evaluar la seguridad y la eficacia de AV-101 en pacientes con hipertensión arterial pulmonar (HAP)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	NEXO SALUD Clinical Research	ATAMAÑUK, Andres Nicolas	Aprobado	9/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7474	Cultivos de líquido ascítico en paciente cirróticos con sospecha de Peritonitis Bacteriana espontánea	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PLATERO, Indalecio	Aprobado	1/9/2022	Sin patrocinio
7265	Estudio RWE sobre la efectividad de la vacuna contra las hospitalizaciones por variantes preocupantes (VoC) del COVID-19 circulantes en Latinoamérica. D8111R00016. Estudio LIVE.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BELLOSO, Waldo	Aprobado	1/9/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324

7240	LOXO-BTK-20030:Estudio de fase 3, abierto y aleatorizado de pirtobrutinib (LOXO-305) en comparación con ibrutinib en pacientes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas (BRUIN-CLL-314)	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	1/9/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7143	LOXO-BTK-20030:Estudio de fase 3, abierto y aleatorizado de pirtobrutinib (LOXO-305) en comparación con ibrutinib en pacientes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas (BRUIN-CLL-314)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	CUSTIDIANO, Maria del Rosario	Aprobado	16/8/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7144	LOXO-BTK-20030:Estudio de fase 3, abierto y aleatorizado de pirtobrutinib (LOXO-305) en comparación con ibrutinib en pacientes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas (BRUIN-CLL-314)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Carolina	Aprobado	19/5/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
8028	Prevalencia de las alteraciones genómicas en FGFR1, FGFR2, FGFR3, EGFR y MET en pacientes metastásicos con cáncer de pulmón de células no pequeñas en Latino América	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Biomakers SA	SALANOVA, Ruben	Aprobado	1/9/2022	Sin patrocinio
7815	Respuesta renal al tratamiento 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)	WANG, Carolina	Aprobado	1/9/2022	Sin patrocinio
7660	Validación de una herramienta informática para medición de tiempos en quirófano	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BATTELLINI, Yulian	Aprobado	1/9/2022	Sin patrocinio
7905	EVALUACIÓN DEL ESTADO NUTRICIONAL EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE PARKINSON	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	CHARRA CASTELLANI, María Belén	Aprobado	31/8/2022	Sin patrocinio
7687	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	31/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7704	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	24/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7700	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	ORIO, SILVIA INES	Aprobado	29/7/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7684	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	CASTAÑO, Patricia Mabel	Aprobado	28/7/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7703	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	28/7/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7051	Protocolo I8H-MC-BDCY:? Estudio de Fase 3, multicéntrico, randomizado, abierto, de diseño paralelo, para evaluar la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal en comparación con insulina degludec en participantes con diabetes Tipo 1 que reciben tratamiento con múltiples inyecciones diarias?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios de Investigación Clínica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	5/5/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

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
9545	Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de anifrolumab en pacientes adultos con nefritis lúpica proliferativa activa (IRIS)	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio Agote	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	24/5/2023	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7937	Un estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de anifrolumab en pacientes adultos con nefritis lúpica proliferativa activa (IRIS)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	31/8/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
7306	Validación al español y adaptación transcultural de la versión refinada "Escala de Expectativas de Recuperación del paciente", y su utilización para evaluar las diferencias en las expectativas de recuperación del paciente según la mirada del paciente, el familiar y médico tratante: un estudio transversal.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	MEEK TORRES, Silvana Valeria	Aprobado	31/8/2022	Sin patrocinio
5617	"Lesión de vía aérea inferior en pacientes con neumonía grave por COVID-19 y ventilación mecánica invasiva prolongada: serie de casos"	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	IVALDI, Diego	Aprobado	30/8/2022	Sin patrocinio
7934	Cardiac paraganglioma in a pediatric patient: Case Report	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	OPEL, Diego	Aprobado	30/8/2022	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 en 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
7776	Uso racional de medicamentos en unidades de internación durante el periodo invernal.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	RIGOU, Sofia	Aprobado	30/8/2022	Sin patrocinio
6942	Enfermedad Influenza en pediatría: epidemiología en pediatría y efectividad de la vacunación antigripal en la población de 6-24 meses. Estudio multicéntrico.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7221	Epilepsia y mujer: Como las alteraciones en los niveles hormonales pueden influir en el índice de crisis	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	EZQUIAGA, Andrea Dolores	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7199	Estudio multicéntrico retrospectivo para describir la evolución a 3 años de pacientes con cáncer de tiroides y anticuerpos antitiroglobulina positivos	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	multicéntrico CABA	SABAN, Melina gabriela	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7943	Mortalidad por Hepatitis Virales: evaluación de la proporción de casos con omisión de su registro como causa de muerte en áreas seleccionadas de Argentina, 2018	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7451	Plataforma de evaluación de biomarcadores de diagnóstico y respuesta terapéutica en pacientes con enfermedad de Chagas	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ALTCHER, Jaime Marcelo	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7518	Registro de Endocarditis infecciosa en el Hospital Británico.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	JORDAN, Rosana	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
7944	Riesgo de síndrome de Guillain-Barré (GBS) después de la vacunación COVID-19 e infección de SARS-CoV-2 infección: un estudio de intervalo de riesgo autocontrolado	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	ROLÓN, María José	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio

7547	Riesgo de síndrome de Guillain-Barré (GBS) después de la vacunación COVID-19 e infección de SARS-CoV-2 infección: un estudio de intervalo de riesgo autocontrolado	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	19/8/2022	Sin patrocinio
7517	Técnica de Masquelet en defectos óseos segmentarios infectados. Tasas de unión, re-operación y fallas, utilizando fijación definitiva en la primera etapa.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	GARABANO, GERMAN	Aprobado	26/8/2022	Sin patrocinio
8673	TOL2506A-Un Estudio Abierto de Fase 3 de un Solo Grupo que Evalúa la Supresión Ovárica luego de un Tratamiento de Tres Meses con Acetato de Leuprolide para Suspensión Inyectable (TOL2506) Combinado con una Terapia Endocrina en Pacientes Premenopáusicas con Cáncer de Mama con Receptores Hormonales Positivos (HR+) y Receptor 2 del Factor de Crecimiento Epidérmico Humano Negativo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZAMORA, Liliana	Rechazado	1/6/2023	LATINABA S.R.L - 30710818963
7246	TOL2506A-Un Estudio Abierto de Fase 3 de un Solo Grupo que Evalúa la Supresión Ovárica luego de un Tratamiento de Tres Meses con Acetato de Leuprolide para Suspensión Inyectable (TOL2506) Combinado con una Terapia Endocrina en Pacientes Premenopáusicas con Cáncer de Mama con Receptores Hormonales Positivos (HR+) y Receptor 2 del Factor de Crecimiento Epidérmico Humano Negativo	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	26/8/2022	LATINABA S.R.L - 30710818963
7525	TOL2506A-Un Estudio Abierto de Fase 3 de un Solo Grupo que Evalúa la Supresión Ovárica luego de un Tratamiento de Tres Meses con Acetato de Leuprolide para Suspensión Inyectable (TOL2506) Combinado con una Terapia Endocrina en Pacientes Premenopáusicas con Cáncer de Mama con Receptores Hormonales Positivos (HR+) y Receptor 2 del Factor de Crecimiento Epidérmico Humano Negativo	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CERMIGNANI, Luciano	Aprobado	25/8/2022	LATINABA S.R.L - 30710818963
7031	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MASSON, Walter	Aprobado	25/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7052	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GIUNTA, Gustavo Ariel	Aprobado	29/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7030	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	BOTTO, Fernando	Aprobado	27/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6805	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	CEI Saavedra	Centro GlennCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	10/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6788	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	1/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6956	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	UHRIG, Marina	Aprobado	21/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

7032	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	BESADA, Diego Alejandro	Aprobado	21/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7124	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	ALAGUIBE, Emilio	Aprobado	12/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7167	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CASAS, Marcelo	Aprobado	8/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6771	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialidades Médicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	25/3/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6772	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	25/3/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6807	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	25/3/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6808	20210057- Estudio Transversal Multicéntrico para Caracterizar la Distribución de los Niveles de Lipoproteína(a) entre los Pacientes con Historia Documentada de Enfermedad Cardiovascular Aterosclerótica (ECVA)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorio Medico Dr Litvak Bruno	LITVAK BRUNO, Marcos Raul	Aprobado	25/3/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
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
7866	CLOU064C12301 ?estudio aleatorizado, doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos que compara la eficacia y la seguridad de 100 mg de remibrutinib b.i.d. en comparación con 14 mg de teriflunomida q.d. en participantes con esclerosis múltiple recidivante, seguido de un tratamiento prolongado con remibrutinib de forma abierta?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	25/8/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6482	CLOU064C12301 ?estudio aleatorizado, doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos que compara la eficacia y la seguridad de 100 mg de remibrutinib b.i.d. en comparación con 14 mg de teriflunomida q.d. en participantes con esclerosis múltiple recidivante, seguido de un tratamiento prolongado con remibrutinib de forma abierta?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ALONSO, Ricardo	Aprobado	14/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

7049	CLOU064C12301 ?estudio aleatorizado, doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos que compara la eficacia y la seguridad de 100 mg de remibrutinib b.i.d. en comparación con 14 mg de teriflunomida q.d. en participantes con esclerosis múltiple recidivante, seguido de un tratamiento prolongado con remibrutinib de forma abierta?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto de Neurología Cognitiva (INECO)	CARRA, Adriana Josefa	Aprobado	6/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7123	CLOU064C12301 ?estudio aleatorizado, doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos que compara la eficacia y la seguridad de 100 mg de remibrutinib b.i.d. en comparación con 14 mg de teriflunomida q.d. en participantes con esclerosis múltiple recidivante, seguido de un tratamiento prolongado con remibrutinib de forma abierta?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PAGANI CASSARÁ, Fátima	Aprobado	6/6/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
8075	Detección automática de signos electrocardiográficos sugestivos de amiloidosis cardíaca	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ DE ARENAZA, Diego	Aprobado	25/8/2022	Sin patrocinio
8665	Estudio Every Woman en Países de Bajos y Medianos Recursos: Identificación de desafíos y oportunidades para mejorar la supervivencia y calidad de vida de las mujeres con cáncer de ovario	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	DI GUILMI, Julian	Aprobado	23/3/2023	Sin patrocinio
7447	Estudio Every Woman en Países de Bajos y Medianos Recursos: Identificación de desafíos y oportunidades para mejorar la supervivencia y calidad de vida de las mujeres con cáncer de ovario	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	25/8/2022	Sin patrocinio
7148	Resultados funcionales de fracturas mediales de cadera 31B2.3 en pacientes añosos tratadas con osteosíntesis	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FORTI, Nehuen	Aprobado	25/8/2022	Sin patrocinio
6000	20210096 - Un estudio de fase 3 aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo de beparituzumab 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 beparituzumab 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 beparituzumab 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 beparituzumab 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) - Stambouliau	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	18/11/2021	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7530	Conocimiento sobre directivas anticipadas en el ámbito de internación, voluntad de firmar un documento y su asociación a factores sociodemográficos y culturales: Un estudio de corte transversal	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	CARUSO, Diego	Aprobado	24/8/2022	Sin patrocinio
7417	Estudio epidemiológico y clínico de personas con parálisis cerebral	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital de Rehabilitación Manuel Rocca	DE ANDREA, Laura Noemi	Aprobado	24/8/2022	Sin patrocinio

5261	Amilasa: ¿un predictor temprano de pancreatitis post colangiopancreatografía retrógrada endoscópica?	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MARTURANO, MARIA VICTORIA	Aprobado	23/8/2022	Sin patrocinio
7184	20210104 "Un Estudio de Fase 1b/2, Multicéntrico, de Etiqueta Abierta en Canasta que Evalúa la Seguridad y la Eficacia de Bemarituzumab en Monoterapia en Tumores Sólidos con Sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-301)"	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	TAMBURELLI, Mercedes Marta	Aprobado	22/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7204	20210104 "Un Estudio de Fase 1b/2, Multicéntrico, de Etiqueta Abierta en Canasta que Evalúa la Seguridad y la Eficacia de Bemarituzumab en Monoterapia en Tumores Sólidos con Sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-301)"	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	WAISBERG, Federico Daniel	Aprobado	15/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6755	20210104 "Un Estudio de Fase 1b/2, Multicéntrico, de Etiqueta Abierta en Canasta que Evalúa la Seguridad y la Eficacia de Bemarituzumab en Monoterapia en Tumores Sólidos con Sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-301)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	29/4/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6754	20210104 "Un Estudio de Fase 1b/2, Multicéntrico, de Etiqueta Abierta en Canasta que Evalúa la Seguridad y la Eficacia de Bemarituzumab en Monoterapia en Tumores Sólidos con Sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-301)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/4/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7510	Estudio multicéntrico: rendimiento del panel BCID2 del Sistema FilmArray en comparación con MALDI-TOF en la detección de bacteriemias.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	PROCOPIO, Adriana	Aprobado	19/8/2022	Sin patrocinio
937	Nanopartículas arqueolípídicas para el delivery de Tobramicina y aceites esenciales: nueva estrategia contra infecciones de biofilms bacterianos de secreciones de pacientes con fibrosis quística	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TEPER, Alejandro	Aprobado	19/8/2022	Sin patrocinio
7841	Tuberculosis en adolescentes: experiencia en un hospital pediátrico de tercer nivel de la Ciudad de Buenos Aires	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	CARRIL, SOFÍA SOLEDAD	Aprobado	19/8/2022	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
6828	Biobanco 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)	GARCIA RIVELLO, HERNAN	Aprobado	18/8/2022	Sin patrocinio
7427	Detección y cuantificación de estenosis coronaria en angiografías coronarias	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERNANDEZ, Alejandro Diego	Aprobado	18/8/2022	Sin patrocinio
7835	I8F-MC-GPII: "Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo para investigar el efecto de Tirzepatida en la reducción de la morbilidad y mortalidad en adultos con obesidad"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	18/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7420	Manejo y tratamiento percutáneo de las malformaciones vasculares linfáticas intracavitarias	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	UDAQUIOLA, Julia	Aprobado	18/8/2022	Sin patrocinio
7232	Profilaxis del SNC en pacientes con LDCBG: Experiencia de la SAH	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WARLEY, Fernando	Aprobado	18/8/2022	Sin patrocinio

7678	H23-122 - METER "Estudio Multinacional del Mundo Real para Explorar los Patrones de Tratamiento, Eficacia y Utilización de Recursos Sanitarios en Pacientes Diagnosticados con Mielofibrosis a través del Análisis de Historias Clínicas"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	SACKMANN MASSA, Federico	Aprobado	17/8/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7680	H23-122 - METER "Estudio Multinacional del Mundo Real para Explorar los Patrones de Tratamiento, Eficacia y Utilización de Recursos Sanitarios en Pacientes Diagnosticados con Mielofibrosis a través del Análisis de Historias Clínicas"	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	11/8/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7078	Test de evaluación de riesgo de reacciones adversas cutáneas inducidas por fármacos antiepilépticos-Drugs Cutaneous Adverse Reactions Evaluation Risk Test (DICAER TEST)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Neurociencias Fundación Favaloro	CARDONA, Maria Dolores	Aprobado	17/8/2022	Sin patrocinio
8315	CKJX839D12303 "Estudio de fase IIIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, en el que se evalúa el efecto de incluirán sobre la progresión de la placa aterosclerótica evaluada por angiografía coronaria por tomografía computada (CCTA) en participantes con diagnóstico de arteriopatía coronaria no obstructiva sin eventos cardiovasculares previos (VICTORION-PLAQUE)"	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	BOTTO, Fernando	Aprobado	6/3/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7654	CKJX839D12303 "Estudio de fase IIIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, en el que se evalúa el efecto de incluirán sobre la progresión de la placa aterosclerótica evaluada por angiografía coronaria por tomografía computada (CCTA) en participantes con diagnóstico de arteriopatía coronaria no obstructiva sin eventos cardiovasculares previos (VICTORION-PLAQUE)"	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	16/8/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7746	Ref: NOMBRE DEL ESTUDIO REGISTRO ARGENTINO DE HIPERTENSION PULMONAR (ARGEN-HP)	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	DIEZ, Mirta	Aprobado	16/8/2022	Sin patrocinio
7591	Análisis Descriptivo de la Tuberculosis en Período Pre, Intra y Post Pandemia de COVID-19 en el Hospital Vélez Sarsfield	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	SALVO, Carolina Paula	Aprobado	12/8/2022	Sin patrocinio
7811	CA022009 - Estudio de Fase II, Abierto, Aleatorizado y Controlado de BMS-986218 o BMS-986218 Más Nivolumab en Combinación con Docetaxel en Participantes con Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	12/8/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7277	CA022009 - Estudio de Fase II, Abierto, Aleatorizado y Controlado de BMS-986218 o BMS-986218 Más Nivolumab en Combinación con Docetaxel en Participantes con Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	21/7/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7281	CA022009 - Estudio de Fase II, Abierto, Aleatorizado y Controlado de BMS-986218 o BMS-986218 Más Nivolumab en Combinación con Docetaxel en Participantes con Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	30/5/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7410	Competencias digitales de los profesionales de la salud del sistema público de salud de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Gobierno de la Ciudad de Buenos Aires, Ministerio de Salud,DGSISAN - Dirección General de Sistemas de Información Sanitaria	ROJO, Marina	Aprobado	12/8/2022	Sin patrocinio
6920	Corrección de genu valgo en población pediátrica con placas en ocho	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GARCIA OSSO, Lautaro	Aprobado	12/8/2022	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 7200/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 7200/mm3	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	FIGUEROA, Maria Ines	Aprobado	12/4/2021	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
7693	Efectividad de las vacunas chinas COVID-19 en América Latina y el Caribe PRJ000284	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	BONVEHI, PABLO	Aprobado	12/8/2022	CEMIC CENTRO DE EDUCACION MEDICA E INVESTIGACIONES CLINICAS - 30546128403
7463	Estudio aleatorizado, abierto, fase 3, de sacituzumab govitecan más pembrolizumab en comparación al tratamiento de elección del médico más pembrolizumab, en pacientes con cáncer de mama triple negativo no tratado previamente, avanzado localmente, inoperable o metastásico, cuyos tumores expresan PDL1	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	12/8/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
6963	Protocolo de inyección de Verde de Indocianina para la visualización directa de la vascularización del conducto gástrico en esofagectomías	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MIHURA IRRIBARRA, Matias	Aprobado	12/8/2022	Sin patrocinio
8262	WN43174: 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 ENCEFALITIS ANTI-RECEPTOR DE ÁCIDO N-METIL-D-ASPÁRTICO (NMDAR) O ANTI-PROTEÍNA 1 INACTIVADA DEL GLIOMA RICA EN LEUCINA (LGI-1)	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	VILLA, Andres	Aprobado	18/1/2023	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6995	WN43174: 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 ENCEFALITIS ANTI-RECEPTOR DE ÁCIDO N-METIL-D-ASPÁRTICO (NMDAR) O ANTI-PROTEÍNA 1 INACTIVADA DEL GLIOMA RICA EN LEUCINA (LGI-1)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	URIBE ROCA, Marcela Claudia	Aprobado	12/8/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
10091	BIOMARCADORES PARA LA SELECCION DE FARMACOS EN DEPRESION: Test 3BD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Dharma Salud Mental	NIELSEN, Maria Gabriela	Aprobado	6/6/2023	Sin patrocinio
7821	BIOMARCADORES PARA LA SELECCION DE FARMACOS EN DEPRESION: Test 3BD	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	NIELSEN, Maria Gabriela	Aprobado	11/8/2022	Sin patrocinio
5748	Estudio de Fase II, de dos partes, controlado con placebo, con grupos paralelos y doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de dos regímenes de dosificación de IPN60130 oral para el tratamiento de Fibrodisplasia Osificante Progresiva, en participantes femeninos y masculinos de 5 años o mas.(FALKON)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE CUNTO, Carmen	Aprobado	11/8/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7386	Extracción de placas volares bloqueadas en fracturas de radio distal. Tiempo al evento	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HOLC, Fernando	Aprobado	11/8/2022	Sin patrocinio
7454	RÉDITO DIAGNÓSTICO DE CÁPSULA ENDOSCÓPICA DE VISIÓN LATERAL EN UN CENTRO DE TERCER NIVEL.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ORTIZ SUAREZ, Paula Gimena	Aprobado	11/8/2022	Sin patrocinio
7053	Ensayo clínico en fase 2, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la seguridad y eficacia de US-APR2020 en sujetos con enfermedad renal crónica en estadio IV	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	T.D.R Terapia Renal Domiciliaria	CESTARI, Jorge	Aprobado	10/8/2022	CLINSOL SRL - 30709689270
6868	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dapirolizumab pegol en participantes del estudio con lupus eritematoso sistémico activo moderado a grave	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	10/8/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
2833	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dapirolizumab pegol en participantes del estudio con lupus eritematoso sistémico activo moderado a grave	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	APRILLUS Asistencia e Investigación	MANNUCCI WALTER, Pablo Alejandro	Aprobado	25/11/2020	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319

1335	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de dapirilizumab pegol en participantes del estudio con lupus eritematoso sistémico activo moderado a grave	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	20/5/2020	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7473	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	FRETES, Jose Osvaldo	Aprobado	10/8/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7461	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	27/7/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7460	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Centenario	SALZBERG, Susana	Aprobado	14/7/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7522	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	CORONEL, Maria Jimena	Aprobado	27/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7450	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CEDIC Centro de Investigación Clínica	GELERSZTEIN, Elizabeth	Aprobado	23/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7462	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	23/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7465	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios de Investigación Clínica EMO SRL	COSTANZO, Pablo René	Aprobado	23/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7421	Protocolo I8H-MC-BDCV: Estudio de Fase 3, de diseño paralelo, abierto, randomizado, controlado que evalúa la eficacia y la seguridad de LY3209590 como insulina basal semanal comparada con insulina glargina en adultos con diabetes tipo 2 que reciben múltiples inyecciones diarias	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	11/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7626	Estudio de seguimiento de la patología ocular en la población de personas con diabetes en Argentina durante la pandemia por COVID 19, estudio multicéntrico, observacional, de corte transversa	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ISSA, Claudia Marcela	Aprobado	9/8/2022	Sin patrocinio

7676	HZNP-DAX-204:ESTUDIO DE EXTENSIÓN ABIERTO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE DAXDILIMAB (HZN 7734) EN SUJETOS CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Medicos Dr. Doreski	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	9/8/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7677	HZNP-DAX-204:ESTUDIO DE EXTENSIÓN ABIERTO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD A LARGO PLAZO DE DAXDILIMAB (HZN 7734) EN SUJETOS CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	21/7/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7248	Protocolo 67896062CTP3001: Estudio prospectivo, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, de grupos paralelos, adaptativo de fase 3 con extensión abierta para evaluar la eficacia y seguridad de macitentan 75 mg en la hipertensión pulmonar tromboembólica crónica inoperable o persistente/recurrente. Estudio MACITEPH	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	SOSA LIPRANDI, Maria Ines	Aprobado	9/8/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7249	Protocolo 67896062CTP3001: Estudio prospectivo, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, de grupos paralelos, adaptativo de fase 3 con extensión abierta para evaluar la eficacia y seguridad de macitentan 75 mg en la hipertensión pulmonar tromboembólica crónica inoperable o persistente/recurrente. Estudio MACITEPH	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	NEXO SALUD Clinical Research	ATAMAÑUK, Andres Nicolas	Aprobado	8/6/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
864	Protocolo 67896062CTP3001: Estudio prospectivo, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, controlado con placebo, de grupos paralelos, adaptativo de fase 3 con extensión abierta para evaluar la eficacia y seguridad de macitentan 75 mg en la hipertensión pulmonar tromboembólica crónica inoperable o persistente/recurrente. Estudio MACITEPH	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Sanatorio Trinidad Mitre	BORTMAN, Guillermo	Aprobado	5/3/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7732	Impacto de la desproporción prótesis-paciente mitral sobre la función ventricular derecha y la evolución clínica	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	GAGLIARDI, Juan	Aprobado	8/8/2022	Sin patrocinio
6611	Particularidades de los procesos de admisión a Psicopedagogía desde una perspectiva de género, en el CeSAC 13 y CeSAC 15 durante el año 2021.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	CeSAC n° 15	SALLETTE, Laura	Aprobado	8/8/2022	Sin patrocinio
6605	Particularidades de los procesos de admisión a Psicopedagogía desde una perspectiva de género, en el CeSAC 13 y CeSAC 15 durante el año 2021.	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n°13 y CeSAC n°15	ZUVIRIA, Ana	Aprobado	21/6/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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
7544	Estudio controlado randomizado para evaluar resultados de mallas autofijables y mallas tridimensionales luego de la hernioplastia inguinal laparoscópica TAPP	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	SADAVA, Emmanuel Ezequiel	Aprobado	7/8/2022	Sin patrocinio

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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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
7779	DISRUPTORES ENDOCRINOS COMO FACTOR DE RIESGO EN EL DESARROLLO SEXUAL PRECOZ EN NIÑAS. ESTUDIO DE CASOS Y CONTROLES.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	PALMIERI, Florencia Ivana	Aprobado	5/8/2022	Sin patrocinio
7602	Prevalencia de Síndrome de ovario poliquístico en adolescentes con antecedentes de pubertad precoz central idiopática.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ARCARI, Andrea Josefina	Aprobado	5/8/2022	Sin patrocinio
7573	Red social de pacientes en seguimiento domiciliario por el Equipo de Cuidados Paliativos de un Hospital de Comunidad de la Ciudad de Buenos Aires	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	DONATO, Inés Fabiana	Aprobado	4/8/2022	Sin patrocinio
5868	Traducción, adaptación transcultural y validación al castellano latino de la PASS (Postural Assessment Scale for Stroke patients)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KRAMER, Marcia Daiana	Aprobado	4/8/2022	Sin patrocinio
7225	Análisis de rearrreglos y deleciones entre los genes y pseudogenes del módulo RCCX en la deficiencia de 21-hidroxilasa	Sociedad Argentina de Investigación Clínica	Centro Nacional de Genética Medica	CLAPS, Aldana	Aprobado	3/8/2022	Sin patrocinio
7505	Análisis de situación de salud del barrio La Esperanza 2022	Hospital General de Agudos P. Piñero	CeSAC n° 24	RUBINICH SALMERON, Sabrina Vanesa	Aprobado	2/8/2022	Sin patrocinio
7774	Características clínicas de la obesidad en una población pediátrica antes y luego del confinamiento por la pandemia de Covid 19.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRARO, Mabel Catalina	Aprobado	2/8/2022	Sin patrocinio
7213	Características clínico funcionales y tiempos de internación de sujetos con secuela de accidente cerebrovascular internados en un Instituto de Rehabilitación de CABA: Protocolo de estudio.	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	OSSES, Naomi	Aprobado	2/8/2022	Sin patrocinio
7271	CARACTERÍSTICAS Y MANEJO DE LA INJURIA RENAL AGUDA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON CIRROSIS: ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO MULTICÉNTRICO INTERCONTINENTAL	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	MAURETTE, María Victoria	Aprobado	2/8/2022	Sin patrocinio
6829	CARACTERÍSTICAS Y MANEJO DE LA INJURIA RENAL AGUDA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON CIRROSIS: ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO MULTICÉNTRICO INTERCONTINENTAL	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
7705	Desarrollo de un cuestionario para evaluar calidad de vida y condiciones de trabajo de los cuidadores de personas mayores de 60 años	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria	PRADO, Carolina	Aprobado	2/8/2022	INSTITUTO DE EFECTIVIDAD CLÍNICA Y SANITARIA (IECS) - 30708062401
7802	Enfermedades inmunoprovenibles durante la pandemia del COVID 19 en un hospital pediátrico de tercer nivel periodo 2018-2023?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SEVILLA, MARIA EUGENIA	Aprobado	2/8/2022	Sin patrocinio

7771	Evaluación del impacto de un programa de entrenamiento en comunicación para profesionales de la salud de un hospital pediátrico de la Ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	YAZDE PULEIO, María Liliana	Aprobado	2/8/2022	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) - Stambouljan	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) - Stambouljan	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	4/3/2021	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7238	1366-0029- Estudio aleatorizado, abierto, de grupos paralelos, para investigar los efectos de BI 685509 oral solo o en combinación con empagliflozina en hipertensión portal, después de 8 semanas de tratamiento, en pacientes con cirrosis compensada e hipertensión portal clínicamente significativa (HPCS)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOBATO, Luis Arturo	Aprobado	29/7/2022	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7322	1366-0029- Estudio aleatorizado, abierto, de grupos paralelos, para investigar los efectos de BI 685509 oral solo o en combinación con empagliflozina en hipertensión portal, después de 8 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	14/7/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7475	Diagnóstico oportuno de hipogonadismo hipogonadotrófico mediante una prueba de estímulo gonadotrófico-gonadal con Acetato de Triptorelina	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	FREIRE, Analía	Aprobado	29/7/2022	Sin patrocinio
7532	Encuesta para pediatras: vacunación en la práctica diaria, percepción de conocimientos y barreras	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	29/7/2022	Sin patrocinio
7220	PD-L1 Estudio aleatorizado, abierto, fase 3, de sacituzumab govitecan en comparación al tratamiento de elección del médico en pacientes con cáncer de mama triple negativo no tratado previamente, avanzado localmente, inoperable o metastásico, cuyos tumores no expresan PD-L1, o en pacientes tratados previamente con agentes anti-PD-(L)1 en etapa temprana cuyos tumores expresan PD-L1	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	29/7/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955

7170	Estudio retrospectivo para describir la severidad al momento del debut diabético en contexto de la pandemia por COVID-19 en el Hospital Británico de Buenos Aires.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	CASORELLI, Melania Lujan	Aprobado	29/7/2022	Sin patrocinio
7187	MK 6482-011: Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-6482 en combinación con lenvatinib (MK-7902) frente a cabozantinib para el tratamiento en participantes con carcinoma de células renales avanzado que han tenido progresión después de tratamientos anteriores con un anti-PD-1/L1?	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	29/7/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7107	MK 6482-011: Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-6482 en combinación con lenvatinib (MK-7902) frente a cabozantinib para el tratamiento en participantes con carcinoma de células renales avanzado que han tenido progresión después de tratamientos anteriores con un anti-PD-1/L1?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	SADE, Juan Pablo	Aprobado	16/6/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7068	MK 6482-011: Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-6482 en combinación con lenvatinib (MK-7902) frente a cabozantinib para el tratamiento en participantes con carcinoma de células renales avanzado que han tenido progresión después de tratamientos anteriores con un anti-PD-1/L1?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	7/6/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7036	MK 6482-011: Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-6482 en combinación con lenvatinib (MK-7902) frente a cabozantinib para el tratamiento en participantes con carcinoma de células renales avanzado que han tenido progresión después de tratamientos anteriores con un anti-PD-1/L1?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Urología	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	17/5/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7365	PPE: ¿Por qué los usuarios se pierden en el camino?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VIGNOLO, Luciana Marianella	Aprobado	29/7/2022	Sin patrocinio
6946	Troponina cardiaca como marcador de mortalidad postoperatoria en trasplante hepático	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ROMERO, Carlos Dario Hernan	Aprobado	29/7/2022	Sin patrocinio
7415	Conocimientos y prácticas sobre la leche fortificada del programa materno infantil por parte de los titulares que asisten a un Centro de Salud de CABA	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	ACOSTA SERO, MARCELA OMMI	Aprobado	28/7/2022	Sin patrocinio
6540	Estudio aleatorizado, controlado, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la paltusotina en sujetos con acromegalia no tratada farmacológicamente	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GLEREAN, Mariela	Aprobado	28/7/2022	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
8019	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	NADAL, Jorge Carlos	Aprobado	13/2/2023	PSI-CRO SRL - 30710496168
7728	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	PERAZZO, Florencia	Aprobado	16/1/2023	PSI-CRO SRL - 30710496168
7663	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	13/1/2023	PSI-CRO SRL - 30710496168

8568	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	12/1/2023	PSI-CRO SRL - 30710496168
7688	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	28/7/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
7691	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, en dos partes que compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos habituales en pacientes con cáncer de mama avanzado RH-positivo, HER2-negativo tratados previamente con un inhibidor de la CDK4/6 en combinación con un inhibidor no esteroideo de la aromatasa (VIKTORIA-1)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	28/7/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
7426	Experiencias de pacientes y familiares internados en terapia intensiva: un estudio cualitativo en una Unidad de Terapia Intensiva 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)	VILLAREJO, Maria Agustina	Aprobado	28/7/2022	Sin patrocinio
7514	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Sanatorio Finochietto	Sanatorio Finochietto	LAVALLE COBO, Augusto Maria	Aprobado	28/7/2022	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
6967	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	HIGA, Claudio César	Aprobado	14/7/2022	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
1056	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	TRIVI, Marcelo	Aprobado	6/7/2020	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
704	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Trinidad Mitre	BELLIA, Sebastian	Aprobado	10/6/2020	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
726	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	LOMBARDI, Facundo	Aprobado	6/3/2020	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703

513	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	VILLARREAL, Ricardo	Aprobado	5/3/2020	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
533	INTERASPIRE Un estudio de prevención de enfermedades cardiovasculares, diabetes y enfermedad renal crónica en sociedad con la Federación Mundial del Corazón, Sociedad Europea de Cardiología, el programa de investigación de Euro Observación y el estudio EUROASPIRE.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	DURONTO, ERNESTO ALFREDO	Aprobado	12/2/2020	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
6736	MK 7684A-007:Estudio aleatorizado, doble ciego, de fase 3 de MK-7684A más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia como primera línea de tratamiento en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERREIRA, YAMILA	Aprobado	28/7/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
6575	MK 7684A-007:Estudio aleatorizado, doble ciego, de fase 3 de MK-7684A más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia como primera línea de tratamiento en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	28/3/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
6716	MK-7684A-008: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de MK-7684A en combinación con etopósido y platino seguido de MK-7684A frente a atezolizumab en combinación con etopósido y platino seguido de atezolizumab para el tratamiento de primera línea de participantes con cáncer de pulmón de células pequeñas de estadio extendido"	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERREIRA, YAMILA	Aprobado	28/7/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
6579	MK-7684A-008: "Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de MK-7684A en combinación con etopósido y platino seguido de MK-7684A frente a atezolizumab en combinación con etopósido y platino seguido de atezolizumab para el tratamiento de primera línea de participantes con cáncer de pulmón de células pequeñas de estadio extendido"	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	25/4/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7512	Prevalencia de epilepsia poststroke en adultos mayores: Aplicación de escala SeLECT. Estudio retrospectivo, observacional y analítico	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	PORTINARI, CARLA DIAMELA	Aprobado	28/7/2022	Sin patrocinio
7520	Prevalencia de pacientes con enfermedad vascular aterosclerótica y riesgo cardiovascular muy elevado. Implicancias terapéuticas y preventivas.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SINIAWSKI, Daniel Alberto	Aprobado	28/7/2022	Sin patrocinio
7431	Resultados de la artrodesis de hombro con placa LCP en hombro paralítico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MONTENEGRO PUIGDENGOLAS, Noelia Belen	Aprobado	28/7/2022	Sin patrocinio
7345	20210144 - Un estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con realeatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AMG 451 en combinación con corticosteroides tópicos e/o inhibidores de calcineurina tópicos en sujetos adultos con atópica moderada a grave	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	27/7/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7206	20210144 - Un estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con realeatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AMG 451 en combinación con corticosteroides tópicos e/o inhibidores de calcineurina tópicos en sujetos adultos con atópica moderada a grave	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	8/7/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

7209	20210144 - Un estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con realeatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AMG 451 en combinación con corticosteroides tópicos e/o inhibidores de calcineurina tópicos en sujetos adultos con atópica moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Psoriasis Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	30/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7216	20210144 - Un estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con realeatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AMG 451 en combinación con corticosteroides tópicos e/o inhibidores de calcineurina tópicos en sujetos adultos con atópica moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	30/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7295	20210144 - Un estudio de fase 3, aleatorizado, de 52 semanas, controlado con placebo, doble ciego con realeatorización para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de AMG 451 en combinación con corticosteroides tópicos e/o inhibidores de calcineurina tópicos en sujetos adultos con atópica moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires SKIN	MASKIN, Matias	Aprobado	30/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7519	Factores predictores de morbilidad de la hemorragia intracerebral no traumática en la población de adultos mayores.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	IBAÑEZ, Tomás	Aprobado	27/7/2022	Sin patrocinio
7751	Título del estudio: Infección por COVID-19 en Sujetos Participantes en Ensayos Clínicos durante la Pandemia en Argentina.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación de Estudios Farmacológicos y Medicamentos (FEFyM)	IBELLI, Fabiana	Aprobado	27/7/2022	Sin patrocinio
7169	Alergia a la proteína de la leche de vaca. ¿ Podría evitarse la provocación oral en algunos pacientes? Un análisis probabilístico basado en datos clínicos	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	DIAZ, Maria Cristina	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7755	Conocimientos y medidas preventivas asociadas al desarrollo de toxoplasmosis en embarazadas de la sala de espera del Hospital Bernardino Rivadavia	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	NAPOLI LLOBERA, Ramiro Ignaci	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
9827	Estudio de bioequivalencia de dos formulaciones de nitrofurantoina en dosis única por vía oral 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	8/6/2023	EUROFAR SRL - 30708388609
7627	Estudio de bioequivalencia de dos formulaciones de nitrofurantoina en dosis única por 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	26/7/2022	EUROFAR SRL - 30708388609
7694	INTERNACIONES POR SALUD MENTAL EN ADOLESCENTES EN EL PERIODO PREVIO Y POSTERIOR A LA PANDEMIA POR COVID-19 EN UN HOSPITAL PEDIÁTRICO	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ENTENBERG, Micaela	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7613	Intervalos de referencia de marcadores bioquímicos en adolescentes. Estudio descriptivo transversal.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	AGÜERO, Gonzalo	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7379	Observaciones clínicas Instituciones y Servicios de Cardiología SAC	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	MAKHOUL, SILVIA	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7429	Resultados del manejo del síndrome de dificultad respiratoria aguda en recién nacidos prematuros tardíos y de término tratados con presión continua de la vía aérea	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	VAIHINGER, Mara	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7770	Retraso del desarrollo del lenguaje y uso de pantallas a edades tempranas	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	SOUTO, Stella Maris	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
6360	¿Pandemia COVID 19 y diabetes tipo 1: clínica al debut y motivos de internación en diabetes establecida en niños, niñas y adolescentes en un centro de referencia de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires?.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ANDRES, Maria	Aprobado	26/7/2022	Sin patrocinio
7327	20210142 - Un estudio de fase 3, de 52 semanas, sin realeatorización, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con AMG 451 en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto de Neumología y Dermatología	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	25/7/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

7358	20210142 - Un estudio de fase 3, de 52 semanas, sin realeatorización, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con AMG 451 en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	11/7/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7298	20210142 - Un estudio de fase 3, de 52 semanas, sin realeatorización, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con AMG 451 en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Conexa Investigación Clínica S.A.	GONZALEZ, Pablo	Aprobado	1/7/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7297	20210142 - Un estudio de fase 3, de 52 semanas, sin realeatorización, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la monoterapia con AMG 451 en sujetos adultos con dermatitis atópica (DA) de moderada a grave	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Lucha contra la Parálisis Infantil (ALPI)	GALIMBERTI, Maria Laura	Aprobado	30/6/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7752	CATERISMO URETRAL EN PACIENTES MASCULINOS: CONOCIMIENTO DE MEDICOS RESIDENTES/ CONCURRENTES	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	REYES OLIVERA, Jonatan Ezequiel	Aprobado	25/7/2022	Sin patrocinio
7697	EPISIOTOMIA Y DAÑO DE PISO PELVIANO	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	ZAPATA, Martina	Aprobado	25/7/2022	Sin patrocinio
7702	Estudio multicéntrico internacional sobre neuritis óptica aguda	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	25/7/2022	Sin patrocinio
7637	Estudio para la valoración de los efectos de la Ley de Promoción de Alimentación Saludable	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Fundación Interamericana del Corazón Argentina	TISCORNIA, María Victoria	Aprobado	25/7/2022	FONDO DE LAS NACIONES UNIDAS PARA LA INFANCIA UNICEF - 30662117273
4249	Estudio piloto prospectivo, autocontrolado, para evaluar la seguridad y eficacia de los implantes intraarticulares de leucocitos efectores contra tejidos articulares (EC), asociados a células del estroma mesenquimal de origen graso (aMSC) diferenciadas a Células Progenitoras de cartílago (DSC), en sujetos con osteoartritis grado 3 y 4	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Terapia Celular S.A.	SANTA COLOMA, Ezequiel	Rechazado	25/7/2022	ASOCIACIÓN CIVIL DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO DE TERAPIAS AVANZADAS - 30716698684
7651	Impacto del injerto BITA en la supervivencia tardía entre pacientes con disfunción ventricular izquierda grave preoperatoria	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	ESPINOZA, Juan	Aprobado	25/7/2022	Sin patrocinio
5307	Observatorio de ACV en CABA	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	PERSI, Gabriel Gustavo	Aprobado	22/7/2022	Sin patrocinio
7128	?Estimación de esperanza de vida de caninos y felinos de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires?	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	ISTURIZ, María Laura	Aprobado	22/7/2022	Sin patrocinio
7302	ACT16849- Estudio de fase 2 no aleatorizado, abierto, de múltiples cohortes, multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otras terapias antineoplásicas para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón o mesotelioma pleural	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	21/7/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6884	ACT16849- Estudio de fase 2 no aleatorizado, abierto, de múltiples cohortes, multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otras terapias antineoplásicas para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón o mesotelioma pleural	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	27/4/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6707	ACT16849- Estudio de fase 2 no aleatorizado, abierto, de múltiples cohortes, multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otras terapias antineoplásicas para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón o mesotelioma pleural	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	10/3/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
7667	CARACTERÍSTICAS Y MANEJO DE LA INJURIA RENAL AGUDA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON CIRROSIS: ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO MULTICÉNTRICO INTERCONTINENTAL	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	ROMERO, Gustavo Andrés	Aprobado	21/7/2022	Sin patrocinio

7622	Efecto de la fotobiomodulación en la calidad de la visión en pacientes con degeneración macular asociada a la edad de tipo seco	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmológico Dr. Charles y Asociados	FRANCONE, Anibal	Aprobado	21/7/2022	Sin patrocinio
7455	Propiedades psicométricas de resultados de desempeño clínico para evaluar la sensibilidad en sujetos con secuela de accidente cerebrovascular: protocolo de revisión sistemática	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital de Rehabilitación Manuel Rocca	VALDEZ, Marcos Ceferino Gabriel	Aprobado	20/7/2022	Sin patrocinio
7618	Impacto del cambio climático global en la circulación del Virus Sincicial Respiratorio. Análisis de 25 años	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRERO, FERNANDO	Aprobado	19/7/2022	Sin patrocinio
7581	Prevalencia de enfermedad celiaca en niños y adolescentes con diabetes tipo 1 en un hospital público pediátrico de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	GRIMBERG, Nuria Ruth	Aprobado	19/7/2022	Sin patrocinio
7448	Experiencia en la vida real del tratamiento con triple terapia moduladora (elexacaftor/texacaftor/ivacaftor) en pacientes pediátricos mayores de 6 años con Fibrosis Quística.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TEPER, Alejandro	Aprobado	18/7/2022	Sin patrocinio
7350	Estudio de fase 2a, con doble enmascaramiento, aleatorizado, con control activo y grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad del bezafibrato administrado en combinación con ácido obetícolico en sujetos con colangitis biliar primaria	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	SORDA, Juan Antonio	Aprobado	16/7/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7346	Estudio de fase 2a, con doble enmascaramiento, aleatorizado, con control activo y grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad del bezafibrato administrado en combinación con ácido obetícolico en sujetos con colangitis biliar primaria	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigación y Prevención Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	9/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7006	Estudio de fase 2a, con doble enmascaramiento, aleatorizado, con control activo y grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad del bezafibrato administrado en combinación con ácido obetícolico en sujetos con colangitis biliar primaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	2/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7222	Abordaje del dolor crónico no oncológico en consultas del primer nivel de atención por parte de médicos generalistas de CABA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	MENDELZON, Guillermo	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
7092	Estudio de factores de riesgo, marcadores de miocardiopatía auricular y predictores de eventos cardiovasculares en una clínica de arritmias.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BARCOS, Javier Cesar	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
7228	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, de Dato-DXd frente a la elección del investigador de quimioterapia en participantes con cáncer de mama irsecable 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 irsecable 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
6992	Estudio del rol de clusterina en gliomas	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	FIGURELLI, Silvína Rita	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
7411	Estudio piloto de portación faríngea de N. gonorrhoeae en pacientes con síntomas de uretritis	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VARRESE, Xoana Ayelén	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
7011	Estudio prospectivo para describir la adherencia de la familia a la lactancia materna exclusiva. Implementación de un programa	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	MARTINEZ BAEZ, Maria Laura	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
7535	Mortalidad global a 14 y 28 días en pacientes con bacteriemias por enterobacterias productoras de carbenemasas de tipo KPC y MBL	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	VIGNOLO, Luciana Marianella	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio

7239	SELECT-LIFE (estudio de seguimiento SELECT para evaluar el impacto a largo plazo del medicamento antiobesidad)	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	PORTO, Alejandro	Aprobado	15/7/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6691	SELECT-LIFE (estudio de seguimiento SELECT para evaluar el impacto a largo plazo del medicamento antiobesidad)	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	10/5/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6696	SELECT-LIFE (estudio de seguimiento SELECT para evaluar el impacto a largo plazo del medicamento antiobesidad)	CEI CENUDIAB	Centro de Nutrición y Diabetes (CENUDIAB)	OVIEDO, Alejandra Isabel	Aprobado	21/4/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6411	SELECT-LIFE (estudio de seguimiento SELECT para evaluar el impacto a largo plazo del medicamento antiobesidad)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigación y Prevención Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	31/3/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7643	?Evaluación nutricional de pacientes hospitalizados con cirrosis a través del Royal Free Hospital, y su asociación con la fuerza de prensión de mano y pronóstico de la enfermedad?	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	VEISSETES, DENISE	Aprobado	15/7/2022	Sin patrocinio
6464	AD-VISE: Utilización de upadacitinib en pacientes adultos y adolescentes con dermatitis atópica moderada a severa en el mundo real (AD-VISE)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAZZUOCOLO, Luis Daniel	Aprobado	14/7/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
3664	Análisis de la calidad de los registros clínicos de enfermería de las áreas de internación obstétrica del Hospital Materno Infantil Ramón Sardá	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	CORVALÁN, PAOLA ANDREA	Aprobado	14/7/2022	Sin patrocinio
7326	Barrera hematoencefálica como predictor de crisis epilépticas post accidente cerebro vascular isquémico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AVALOS, Juan carlos	Aprobado	14/7/2022	Sin patrocinio
5827	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 de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCHUTZ, Natalia Paola	Aprobado	14/7/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7121	Estudio de Fase I para evaluar seguridad y tolerabilidad de la composición Untech sobre Úlceras Venosas Crónicas.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MAZZUOCOLO, Luis Daniel	Aprobado	14/7/2022	UNTECH S.A.S. - 33715876049
5419	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego y controlado con placebo, para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en platino, en CPCNP en estadio II-III completamente resecaado (MeRmaiD-1)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUPINACCI, Lorena	Rechazado	14/7/2022	ASTRAZENECA SA - 30500772324
3317	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego y controlado con placebo, para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en platino, en CPCNP en estadio II-III completamente resecaado (MeRmaiD-1)	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	RECONDO, Gonzalo	Aprobado	14/12/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2975	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego y controlado con placebo, para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en platino, en CPCNP en estadio II-III completamente resecaado (MeRmaiD-1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	ROSSELLI, Gerónimo	Aprobado	6/11/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
2580	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, a doble ciego y controlado con placebo, para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en platino, en CPCNP en estadio II-III completamente resecaado (MeRmaiD-1)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	4/9/2020	ASTRAZENECA SA - 30500772324
6922	Fracturas de clavícula distal tratadas con técnica de doble botón artroscópico. Indicaciones, resultados y complicaciones	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LATORRE, Marcos Raul	Aprobado	14/7/2022	Sin patrocinio

7355	Resultados de cirugía en cáncer de vesícula biliar.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MERLO, Ignacio Guillermo	Aprobado	14/7/2022	Sin patrocinio
7303	Tratamiento de pacientes con Linfoma No Hodgkin Difuso de Células Grandes B en estadios I y II sin factores de riesgo, adaptado a la respuesta evaluada con PET 2TC.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WARLEY, Fernando	Aprobado	14/7/2022	Sin patrocinio
6741	Un Estudio Epidemiológico Observacional Retrospectivo para caracterizar la enfermedad y la vía de tratamiento en el cáncer de próstata, basado en información de registros médicos electrónicos y utilizando procesamiento del lenguaje natural e inteligencia artificial. ORACULUM	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Urología	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	14/7/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
6739	Un Estudio Epidemiológico Observacional Retrospectivo para caracterizar la enfermedad y la vía de tratamiento en el cáncer de próstata, basado en información de registros médicos electrónicos y utilizando procesamiento del lenguaje natural e inteligencia artificial. ORACULUM	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	25/4/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7562	Planificación de Decisiones Anticipadas una forma de preparación para un envejecimiento con bienestar	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Cuestionario on line a personas mayores de 65 años de CABA y Gran Buenos Aires	PÉREZ, Mariela Alejandra	Aprobado	13/7/2022	Sin patrocinio
8058	Protocolo 61186372NSC3004: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de lazertinib con amivantamab subcutáneo administrado mediante inyección manual en comparación con amivantamab intravenoso o mediante un dispositivo corporal para la administración subcutánea de amivantamab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico con mutación del EGFR, después de la progresión con osimertinib y quimioterapia	Comité de Ética en Investigación del CEMIC	Centro de Educación Médica e Investigaciones Clínicas Dr. Norberto Quirno (CEMIC)	WAINSZTEIN, Vanina Edith	Aprobado	16/1/2023	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7647	Protocolo 61186372NSC3004: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de lazertinib con amivantamab subcutáneo administrado mediante inyección manual en comparación con amivantamab intravenoso o mediante un dispositivo corporal para la administración subcutánea de amivantamab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico con mutación del EGFR, después de la progresión con osimertinib y quimioterapia	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Instituto Argentino de Diagnóstico y Tratamiento (IADT)	CUNDOM, Juan	Aprobado	13/7/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7276	Protocolo 61186372NSC3004: Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de lazertinib con amivantamab subcutáneo administrado mediante inyección manual en comparación con amivantamab intravenoso o mediante un dispositivo corporal para la administración subcutánea de amivantamab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico con mutación del EGFR, después de la progresión con osimertinib y quimioterapia	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	26/5/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
7135	"Periodo de tiempo que transcurre entre la prescripción y entrega de las sillas de ruedas en niños con Parálisis Cerebral en un instituto de rehabilitación: estudio observacional, descriptivo, transversal, retrospectivo"	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	PEDACE, Mariana	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
9434	CVAY736K12301 ?Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de ionalumab, además del tratamiento estándar, en participantes con nefritis lúpica activa (SIRIUS-NL)?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	HALAC, Fernando Isaac	Aprobado	12/4/2023	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397

7266	CVAY736K12301 ?Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de ianalumab, además del tratamiento estándar, en participantes con nefritis lúpica activa (SIRIUS-NL)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Medicos Dr. Doreski	ARROYO, Alejandro Jesus	Aprobado	12/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6923	Deambulaci3n comunitaria en pacientes con secuela de accidente cerebrovascular: ¿C3mo se relaciona con la velocidad en la marcha? Protocolo de estudio.	Instituto de Rehabilitaci3n Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitaci3n Psicofísica (IREP)	ZANIER, Maria Antonela	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
7412	Encefalopatía séptica y su relaci3n con la hiperamonemia	CEI de la Fundaci3n Sanatorio Güemes	Fundaci3n Sanatorio Güemes	ROMERO, Ignacio	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
7598	ENFERMEDAD NODULAR TIROIDEA, ENFOQUE MULTIDISCIPLINARIO. EXPERIENCIA EN NUESTRO HOSPITAL.	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	UELF, Estefania	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
7116	Estudio Epidemiol3gico de pacientes con mielomeningocele en un Instituto de Rehabilitaci3n Psicofísica: Estudio descriptivo, retrospectivo y transversal.	Instituto de Rehabilitaci3n Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitaci3n Psicofísica (IREP)	OHOLEGUY, Agustín	Aprobado	12/7/2022	Sin patrocinio
7441	ANALISIS DE LA CONFIABILIDAD Y VALIDEZ DE LA VERSION ESPAÑOLA DEL CUESTIONARIO DIABETES QUALITY OF LIFE (ESDQQL) EN SUJETOS CON DIABETES MIELLITUS INSULINO DEPENDIENTES (IDDM) EN UN HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DE CABA EN EL PERIODO 2022-2023	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	SCOLARO, Luciana	Aprobado	11/7/2022	Sin patrocinio
7111	CVAY736A2302 ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 3 ramas, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de ianalumab en pacientes con s3ndrome de Sj3gren activo (NEPTUNUS-2)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto Médico Especializado (IME) SRL	ASNAL, Cecilia	Aprobado	11/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7109	CVAY736A2302 ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 3 ramas, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de ianalumab en pacientes con s3ndrome de Sj3gren activo (NEPTUNUS-2)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorios Reumatol3gicos Pampa	MALDONADO COCCO, Jose Antonio	Aprobado	13/6/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7108	CVAY736A2302 ?Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 3 ramas, multicéntrico, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de ianalumab en pacientes con s3ndrome de Sj3gren activo (NEPTUNUS-2)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIER - Centro de Investigaci3n en Enfermedades Reumaticas	MAID, PABLO	Aprobado	20/5/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7578	Profilaxis del SNC en pacientes con LDCBG: Experiencia de la vida real de la Sociedad Argentina de Hematología (SAH)	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	MAHUAD, Carolina Valeria	Aprobado	11/7/2022	Sin patrocinio
7496	Proyecto iLIVE: Buen vivir, buen morir. Un programa de investigaci3n para apoyar la vida hasta el final	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	LEMA, Debora Solange	Aprobado	11/7/2022	Sin patrocinio
797	Proyecto iLIVE: Buen vivir, buen morir. Un programa de investigaci3n para apoyar la vida hasta el final	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	PEREZ, Marisa del Valle	Aprobado	6/2/2020	Sin patrocinio
7370	Conocimientos y aprendizajes del cuidador sobre la nutrici3n del paciente con disfagia durante su internaci3n.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	URIBARRI, LUDMILA	Aprobado	8/7/2022	Sin patrocinio
5765	Estudio multicéntrico de fase 3, aleatorizado, abierto, controlado de zandelisib (ME-401) en combinaci3n con rituximab frente a inmunoterapia estándar en pacientes con linfoma no Hodgkin recidivante de escasa malignidad (iNHL): estudio COASTAL	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FONCUBERTA, María Cecilia	Aprobado	8/7/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
7341	?Nutrici3n emocional: ¿C3mo influyen las emociones en las prácticas alimentarias de las personas con sobrepeso y obesidad que asisten a una consulta nutricional??	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	RUGGI, Florencia Yanet	Aprobado	8/7/2022	Sin patrocinio

7619	?Susceptibilidad predicha a etravirina, rilpivirina y doravirina en pacientes VIH-1 positivos que experimentan fallo virológico a un esquema antirretroviral de primera línea basado en un inhibidor No Nucleosídico de la Transcriptasa Reversa en Argentina?	Comité de Bioética en Investigación Clínica - IDEAA	Fundación IDEAA	LOIZA, Eliana Elizabeth	Aprobado	8/7/2022	Sin patrocinio
7549	21824 - Estudio Fase III, grupo único, etiqueta abierta, para evaluar la seguridad de las infusiones con BAY 94-9027 para la profilaxis y tratamiento de sangrados de niños entre 7 y	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Reumatológico OMI	DO NASCIMENTO, Patricia Regina	Aprobado	7/7/2022	BAYER S.A. - 30503811061
6490	ACT16941 - Estudio (Pegasus Lymphoma 205) de fase 2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) con o sin otros tratamientos antineoplásicos para el tratamiento de adultos y adolescentes con linfoma de células B grandes recurrente 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	7/7/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6684	ACT16941 - Estudio (Pegasus Lymphoma 205) de fase 2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) con o sin otros tratamientos antineoplásicos para el tratamiento de adultos y adolescentes con linfoma de células B grandes recurrente o refractario.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	FONCUBERTA, María Cecilia	Aprobado	31/3/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6465	ACT16941 - Estudio (Pegasus Lymphoma 205) de fase 2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) con o sin otros tratamientos antineoplásicos para el tratamiento de adultos y adolescentes con linfoma de células B grandes recurrente o refractario.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	CAZAP, Nicolás	Aprobado	27/1/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
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 ?2 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 ?2 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 ?2 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 ?2 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 corticosteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos ?2 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 corticosteroides inhalados (CEI) más terapia con agonistas adrenérgicos ?2 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
7516	Bloqueo subcostal ampliado para analgesia en cirugías abdominales de alta complejidad.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BONOFILIO, Francisco	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7074	Cambios postictales en resonancia magnética cerebral: presentación de serie de casos y revisión de la bibliografía.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HERIZ, Alejandra	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7540	CARGA DE ENFERMEDAD DE DENGUE EN ARGENTINA: 10 AÑOS DE REVISIÓN EPIDEMIOLÓGICA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Universidad ISALUD	URUEÑA, Analia	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7438	Desarrollo y Validación de una Versión Corta de la Escala SIRSI para Medir la Preparación Psicológica para Regresar al Deporte Después de una Cirugía de Inestabilidad 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	7/7/2022	Sin patrocinio
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
7312	Fracturas atípicas de fémur por consumo de bifosfonatos: ¿Se asocia su localización al tiempo de consolidación?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA BARREIRO, Gonzalo	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
5831	Hidratación intraoperatoria vía enteral versus endovenosa en pediatría: un estudio prospectivo controlado aleatorizado.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	MARTINEZ, Mariano Augusto	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio

7026	IMPLEMENTACION DE UN PROTOCOLO DE DESVINCLACION DE LA VENTILACION MECANICA INVASIVA EN PACIENTES INTERNADOS EN UNA UNIDAD DE TERAPIA INTENSIVA PEDIATRICA DE ARGENTINA	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	PALMEIRO, JORGE PABLO	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7560	Resultados a corto plazo de cirugía combinada de vitrectomía y facoemulsificación con implante de lente intraocular de rango extendido: Un estudio de cohorte retrospectivo	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	FRANCONE, Anibal	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7072	Utilidad del ecocardiograma transesofágico en el estudio de pacientes con accidente cerebrovascular isquémico: hallazgos de fuente cardioembólica identificación de factores asociados a un mayor rédito diagnóstico en una cohorte de pacientes.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HERIZ , Alejandra	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7296	Variabilidad Inter e intrapersonal en la composición final del plasma rico en plaquetas en pacientes tratados por patología ortopédica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	7/7/2022	Sin patrocinio
7155	CABL001A2302 Estudio de fase 3b, multicéntrico, abierto, de optimización del tratamiento con asciminib oral en pacientes con leucemia mieloide crónica en fase crónica (LMC-FC) tratados previamente con 2 o más inhibidores de la tirosina quinasa	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	MOIRAGHI, Elena Beatriz	Aprobado	6/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
7409	Características clínico-demográficas y relacionadas a la movilidad de los sujetos con amputación de miembro inferior al inicio de un programa de rehabilitación: estudio epidemiológico	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital de Rehabilitación Manuel Rocca	BARTOLINI, Claudio	Aprobado	6/7/2022	Sin patrocinio
6958	Cuantificación de galactomanano en pacientes en tratamiento con ?-lactámicos utilizando la técnica de ELISA-IMMY-Histoplasma	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AFELTRA, Javier	Aprobado	6/7/2022	Sin patrocinio
7243	Estudio cohorte sobre el comportamiento de los niveles de glucosa basal y HbA1c como factor de riesgo de morbimortalidad en pacientes hospitalizados por COVID 19 y en pacientes hospitalizados sin diagnóstico de COVID 19 .	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	TOIBARO, Javier	Aprobado	6/7/2022	Sin patrocinio
9673	MS200569_0048 Estudio de extensión a largo plazo de fase II, doble ciego, de determinación de dosis y de diseño paralelo para evaluar la seguridad y la eficacia de enpatorán en participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo, lupus eritematoso discoide y/o lupus eritematoso sistémico que hayan completado el tratamiento del estudio WILLOW (MS200569_0003)	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cirujano Mayor Dr. Cosme Argerich	CASADO, GUSTAVO CHRISTIAN	Aprobado	21/6/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7368	MS200569_0048 Estudio de extensión a largo plazo de fase II, doble ciego, de determinación de dosis y de diseño paralelo para evaluar la seguridad y la eficacia de enpatorán en participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo, lupus eritematoso discoide y/o lupus eritematoso sistémico que hayan completado el tratamiento del estudio WILLOW (MS200569_0003)	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Ricardo Luis	Aprobado	6/7/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7366	MS200569_0048 Estudio de extensión a largo plazo de fase II, doble ciego, de determinación de dosis y de diseño paralelo para evaluar la seguridad y la eficacia de enpatorán en participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo, lupus eritematoso discoide y/o lupus eritematoso sistémico que hayan completado el tratamiento del estudio WILLOW (MS200569_0003)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires SKIN	TURIENZO, Matias	Aprobado	13/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

7313	MS200569_0048 Estudio de extensión a largo plazo de fase II, doble ciego, de determinación de dosis y de diseño paralelo para evaluar la seguridad y la eficacia de enpatorán en participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo, lupus eritematoso discoide y/o lupus eritematoso sistémico que hayan completado el tratamiento del estudio WILLOW (MS200569_0003)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	9/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7054	SDRD-H-002-P Recogida de muestras para evaluación de Panbio? COVID-19/Flu A&B Rapid Panel	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	6/7/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7494	WN42444 ? ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE GRUPOS PARALELOS, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE GANTENERUMAB EN PARTICIPANTES CON RIESGO DE ENFERMEDAD DE ALZHEIMER O EN ESTADIOS INICIALES."	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Neurosite	REICH, Edgardo Gabriel	Aprobado	6/7/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7484	Conocimiento sobre el desarrollo cognitivo y del lenguaje de cuidadores de niños menores de 5 años	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	URTASUN, Marcela	Aprobado	5/7/2022	Sin patrocinio
7275	Estudio de fase IIa abierto en lactantes con infección de las vías RESpiratorias bajas por el VIRUS sincitial respirAtorio, seguido de una parte con doble ciego, controlada con placebo, para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y el efecto antiviral de RV521 (REVIRAL 1).	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRERO, FERNANDO	Aprobado	5/7/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7490	Examen clínico estructurado objetivo aplicado a residentes durante la pandemia por SARS CoV 2 en modalidad virtual. Presentación de una experiencia	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	TORRES, Fernando Adrian	Aprobado	5/7/2022	Sin patrocinio
7506	Percepciones de los profesionales de la salud sobre los cuidados hídrico-nutricionales en pacientes con enfermedades amenazantes para la vida	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	ACOSTA SERO, MARCELA OMMI	Aprobado	5/7/2022	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
7472	CKJX839C12301: Estudio aleatorizado, multicéntrico, de dos partes (inclirán doble ciego frente a placebo [Año 1] seguido de inclirán abierto [Año 2]) para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de inclirán en adolescentes (de 12 a menos de 18 años) con hipercolesterolemia familiar heterocigota y colesterol LDL elevado (ORION-16)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	4/7/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
4355	Transición de pacientes con enfermedades reumatológicas de inicio en edad pediátrica	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	VARGAS BUENO, Katherine Daniela	Aprobado	4/7/2022	Sin patrocinio
7268	Costo efectividad de diferentes estrategias, en el primer trimestre de embarazo, para el screening de aneuploidias y otras alteraciones cromosómicas	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General Agudos Carlos G Durand	MICONE, Paula	Aprobado	1/7/2022	Sin patrocinio
6915	Estudio clínico de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de sibeprenlimab administrado por vía subcutánea en sujetos con nefropatía por inmunoglobulina A	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TRIMARCHI , Hernan Marcelo	Aprobado	1/7/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6962	Estudio clínico de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de sibeprenlimab administrado por vía subcutánea en sujetos con nefropatía por inmunoglobulina A	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SMUCLIR QUEVEDO, Maria Alejandra	Aprobado	27/6/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7301	REGISTRO INSTITUCIONAL DE AMILOIDOSIS DEL HOSPITAL BRITÁNICO DE BUENOS AIRES	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	YOUNG, Pablo	Aprobado	1/7/2022	Sin patrocinio

6592	209628: ?Estudio de fase 2, aleatorizado, paralelo, abierto, para investigar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de diversos regímenes de dosificación de belantamab mafodotina en monoterapia (GSK2857916) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (DREAMM-14)?	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	30/6/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6585	209628: ?Estudio de fase 2, aleatorizado, paralelo, abierto, para investigar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de diversos regímenes de dosificación de belantamab mafodotina en monoterapia (GSK2857916) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (DREAMM-14)?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	CARUSO, Vanesa	Aprobado	4/5/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6059	209628: ?Estudio de fase 2, aleatorizado, paralelo, abierto, para investigar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de diversos regímenes de dosificación de belantamab mafodotina en monoterapia (GSK2857916) en participantes con mieloma múltiple recidivante o refractario (DREAMM-14)?	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	OCHOA, Paola Andrea	Aprobado	25/2/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
7136	Clasificación según fenotipos clínicos en Vasculitis ANCA.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PALOMINO, Luis	Aprobado	30/6/2022	Sin patrocinio
6320	EFC17215 - Estudio de fase 3, multicéntrico, multinacional, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, con comparador activo, para evaluar la eficacia y la seguridad del venglustat en pacientes adultos y pediátricos con enfermedad de Gaucher tipo 3 que han alcanzado objetivos terapéuticos con terapia de reemplazo enzimático	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	DRELICHMAN, Guillermo Isaías	Aprobado	30/6/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6901	Estudio de fase 3, para evaluar la eficacia y la seguridad de lixivaptán en participantes con enfermedad poliquística renal autosómica dominante, que consta de una fase doble ciega, controlada con placebo, aleatorizada de un año de duración, y una fase de etiqueta abierta de un año de duración: Estudio ACTION	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRATTI, Griselda	Rechazado	30/6/2022	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. - 30710428448
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 Oftalmológico 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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Consultorio Oftalmológico Dr. Fabián Lerner	LERNER, Simon Fabian	Aprobado	7/10/2021	ABBVIE S.A. - 30712399623
7283	EVALUACIÓN DE LA PROGRESIÓN DE LA TASA DE FILTRACIÓN GLOMERULAR (TFG) EN PACIENTES TRASPLANTADOS RENALES PEDIÁTRICOS	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	COCCIA , Paula Alejandra	Aprobado	30/6/2022	Sin patrocinio
7373	IMPLEMENTACION DE UN PROGRAMA DE POLIGRAFIA RESPIRATORIA DOMICILIARIA EN NIÑOS: IMPACTO EN LA CALIDAD DE ATENCION	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	OLIVAR, Denise Virginia	Aprobado	30/6/2022	Sin patrocinio
7477	MS200527_0112 Estudio de fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, de etiqueta abierta para evaluar los efectos del evobrutinib en relación con teriflunomida en las respuestas inmunitarias después de la vacunación en pacientes con formas recurrentes de esclerosis múltiple -EVOMUNE	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	DIABAID	DERI, NORMA HAYDEE	Aprobado	30/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

7478	MS200527_0112 Estudio de fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos, de etiqueta abierta para evaluar los efectos del evobrutinib en relación con teriflunomida en las respuestas inmunitarias después de la vacunación en pacientes con formas recurrentes de esclerosis múltiple -EVOMUNE	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PAGANI CASSARÁ, Fátima	Aprobado	27/6/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6914	Niveles de anticuerpos contra SARS-CoV-2 en pacientes que hayan padecido la enfermedad, pacientes en plan de cirugía electiva y pacientes con inmunosupresión, hayan o no padecido la enfermedad, vacunados o no, en un hospital pediátrico de tercer nivel	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TINEO, Maria Soledad	Aprobado	30/6/2022	Sin patrocinio
7293	Perfil bioquímico de los pacientes con amiloidosis AL y compromiso renal	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	30/6/2022	Sin patrocinio
7467	Assessment of Analgesics and Sedatives in Mechanically Ventilated Patients with COVID-19	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	CUNTO, ELEONORA	Aprobado	29/6/2022	Sin patrocinio
7476	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de fase III de Cabozantinib (XL184) en combinación con Atezolizumab comparado con la Segunda Terapia Hormonal Innovadora (NHT) en sujetos con Cáncer de Próstata Metastásico de Alto Riesgo, Resistente a la Castración	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro de Diagnóstico Urológico	HERNANDEZ MORAN, JUAN IGNACIO	Aprobado	29/6/2022	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES, LTDA. SUC. ARG. - 30708393955
7392	Impacto de los rasgos de personalidad en la calidad de vida relacionada con la salud en las personas con esclerosis múltiple	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CIUFIA, Natalia Paola	Aprobado	29/6/2022	Sin patrocinio
7436	Prevencion del desarrollo de epilepsia post stroke	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	PORTINARI, CARLA DIAMELA	Aprobado	29/6/2022	Sin patrocinio
7457	REGISTRO ARGENTINO DE HIPERTENSION PULMONAR (ARGEN-HP)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	CANEVA, JORGE OSVALDO	Aprobado	29/6/2022	Sin patrocinio
7428	Una aproximación a la detección de riesgo suicida en personas mayores: factores protectores del envejecimiento y percepción de calidad de vida	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	RAMIREZ MORALES, Aldana Belen	Aprobado	29/6/2022	MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION - 30546663422
6212	Calidad de vida y emociones de adultos mayores argentinos en contexto de pandemia.	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	Instituto de Neurociencias Buenos Aires (INEBA)	TARTAGLINI, María Florencia	Aprobado	27/6/2022	Sin patrocinio
7339	Impacto del inicio hospitalario de inhibidores del cotransportador de sodio y glucosa tipo 2 en la insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	DIEZ, Mirta	Aprobado	27/6/2022	Sin patrocinio
7336	Salud, comunidad y participación. Un estudio sobre la Participación Comunitaria en Salud promovida desde dos programas de salud territorial de Atención Primaria en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires durante 2018-2022	Hospital General de Agudos J. M. Penna	CeSAC N° 10	BIANCHINI, Natalia	Aprobado	27/6/2022	Sin patrocinio
7309	TRANSHVIH: cascada de atención, estigma y calidad de vida en mujeres transgénero viviendo con VIH en Argentina	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	BERTOLINI, Mauro	Aprobado	24/6/2022	Sin patrocinio
7403	?Predictores de falla a tratamiento inmunosupresor y evolución a Fibrosis Pulmonar Progresiva en pacientes con Artritis Reumatoidea y enfermedad pulmonar intersticial: Estudio de cohorte prospectiva?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	FERRERO, Fernanda Pilar	Aprobado	24/6/2022	Sin patrocinio
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

9634	DNLI-E-0007: Estudio de fase 2/3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado para determinar la eficacia y la seguridad de DNL310 frente a idursulfasa en participantes pediátricos con mucopolisacaridosis neuronopática o no neuronopática de tipo?II	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Mater Dei	FAINBOIM, Alejandro	Aprobado	14/8/2023	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7147	DNLI-E-0007: Estudio de fase 2/3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado para determinar la eficacia y la seguridad de DNL310 frente a idursulfasa en participantes pediátricos con mucopolisacaridosis neuronopática o no neuronopática de tipo?II	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	23/6/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5413	Estudio de Registro Retrospectivo Internacional de Pacientes 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	23/6/2022	Sin patrocinio
7211	Eventos cerebrovasculares isquémicos y su correlación con la ateromatosis carotídea	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RENDON, Fausto Omar	Aprobado	23/6/2022	Sin patrocinio
7310	Tasa de uso de antibióticos en prematuros de muy bajo peso: Estudio de cohorte retrospectiva.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE VILLAFARÉ, Tomás	Aprobado	23/6/2022	Sin patrocinio
7351	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de AL001 en personas en riesgo de demencia frontotemporal debido a mutaciones heterocigóticas en el gen de la progranulina	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	22/6/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7132	I8F-MC-GPHE ?Estudio de Fase 4, randomizado, abierto, de grupos paralelos, de dos ramas, para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo de Tirzepatida comparada con el cuidado convencional intensivo en adultos cuando inician tratamiento temprano durante el curso de la diabetes tipo 2 (SURPASS-EARLY)?	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	PÉREZ MANGHI, Federico Carlos	Aprobado	22/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7130	I8F-MC-GPHE ?Estudio de Fase 4, randomizado, abierto, de grupos paralelos, de dos ramas, para evaluar la eficacia y seguridad a largo plazo de Tirzepatida comparada con el cuidado convencional intensivo en adultos cuando inician tratamiento temprano durante el curso de la diabetes tipo 2 (SURPASS-EARLY)?	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	12/5/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
5762	Validación del indicador multiparamétrico de la oximetría de pulso para diagnóstico de apnea obstructiva del sueño del adulto	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BLEDEL, Ignacio Jorge	Aprobado	22/6/2022	Sin patrocinio
7344	Evaluación de la campaña de vacunación contra COVID-19 en Argentina: la efectividad de las vacunas contra la COVID-19 mediante el uso de registros nominales de información en salud	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	BRUNO, Miriam	Aprobado	21/6/2022	Sin patrocinio
7162	Mujeres en edad fértil con sobrepeso u obesidad atravesando entornos obesogénicos: caracterización y evolución de del estado nutricional y compromiso metabólico.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	CASTAÑO, Gustavo	Aprobado	21/6/2022	Sin patrocinio
7371	Tiempo de demora en el diagnóstico de tuberculosis en niños y adolescentes en el área metropolitana de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LACQUANITI, Agostina	Aprobado	21/6/2022	Sin patrocinio
7432	?Caracterización de las pacientes con aborto recurrente atendidas en el Hospital Carlos G. Durand. Factores pronósticos para la próxima gesta. Estudio de corte transversal?	Hospital General de Agudos Dr. C. Durand	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	MICONE, Paula	Aprobado	21/6/2022	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) - Stambouliau	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

7101	ACTIVIDAD FÍSICA EN PACIENTES OCTOGENARIOS SOMETIDOS A UN REEMPLAZO TOTAL DE RODILLA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TEVES, Juan Ignacio	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7099	Aperistalsis esofágica: ¿idiopática o autoinmune?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCOLNIK, Marina	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7150	Determinación de cadenas libres livianas en sangre periférica de pacientes internados con insuficiencia cardíaca y función sistólica preservada	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AGUIRRE, María Adela	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7323	Epidemiología genómica de cepas de Treponema pallidum que infectan a mujeres y hombres en países de ingresos bajos y medianos para informar el desarrollo de la vacuna contra la sífilis	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	LEIRO, VIVIANA	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
6786	Epidemiología genómica de cepas de Treponema pallidum que infectan a mujeres y hombres en países de ingresos bajos y medianos para informar el desarrollo de la vacuna contra la sífilis	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ALTCHEH, Jaime Marcelo	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
7446	Estado actual de las Residencias y Concurrencias en el Hospital Bernardino Rivadavia	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	NAPOLI LLOBERA, Ramiro Ignacii	Aprobado	16/6/2022	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
6169	Evaluación de la frecuencia de diagnósticos tardíos y características de los nuevos casos de Infección por VIH en dos períodos de tiempo pre y post inicio de la pandemia de SARS-CoV2 en un hospital privado de Ciudad de Buenos Aires.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE BOECK, Julieta Marlene	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7133	EVOLUCION DE PACIENTES CON ARTRITIS IDIOPATICA JUVENIL. TRANSICION HACIA LA ADULTEZ.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CACERES, AGUSTIN	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7252	Impacto de la cirugía bariátrica en el estado emocional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	WOO, DONG HOON	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
6501	Los pacientes con fracturas laterales de cadera y artrosis preexistente pueden ser tratados con osteosíntesis sin una disminución significativa del estado funcional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARCIA BARREIRO, Gonzalo	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio

7273	Mejora de la ubicación del centro articular de un sistema de captura de movimiento sin marcadores a través de un método de calibración funcional	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	SGANGA, Magali	Aprobado	16/6/2022	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
7235	Prevalencia de polifarmacia de sistema nervioso central y efectos adversos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FERRARIS, Augusto	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7113	PREVALENCIA DE SARCOPIENIA EN ARTRITIS REUMATOIDEA Y FIBROMIALGIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CACERES, AGUSTIN	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
7069	Utilidad de la Ultrasonografía para el diagnóstico del Síndrome de Túnel Carpiano	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIN ZUCARO, Nicolas Martin	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
6549	Valor pronóstico de la rigidez hepática evaluada por Fibroscan en Colangitis Biliar Primaria: estudio de validación retrospectivo Internacional	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	16/6/2022	Sin patrocinio
6753	Encuesta sobre entrenamiento en escritura medica	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
7039	ESTUDIO DE FASE I, MULTICÉNTRICO, DE UN SOLO GRUPO, PARA EVALUAR LA FARMACOCINÉTICA, LA FARMACODINÁMICA Y LA SEGURIDAD DE CROVALIMAB EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica Zabala	SCUBLINSKY, Dario	Aprobado	15/6/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6877	Evaluación de un mosaico hospitalario adecuado a pacientes con disfagia	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	ALVAREZ, Florencia Yanet	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
6857	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	RONDINÓN, Mónica	Aprobado	15/6/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7012	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	ICM - Investigaciones Clínicas Moleculares	GALANTERNIK, Fernando	Aprobado	26/4/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6832	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	FUENTES, Christian Sebastian	Aprobado	23/4/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6795	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	BALTZ HEHN, Natalia	Aprobado	18/4/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

7010	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	10/4/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
7014	I3Y-MC-JPEG - CYCLONE 3: Estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de abemaciclib combinado con abiraterona más prednisona en varones con cáncer de próstata metastásico de alto riesgo sensible a hormonas	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	10/4/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
4090	Intención de lactancia en Lupus Eritematoso Sistémico	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
7020	Medición de la Fragilidad Física con la escala FRAIL y FRAIL-NH y valoración del riesgo de desarrollar Síndromes Geriátricos: Estudio FRASINGER.	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SINJOVICH, Maya	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
6909	Prevalencia de hipertensión arterial oculta en mujeres con diabetes gestacional entre las semanas 24-30 de gestación en un hospital público de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	PEREZ, Mariana Paula	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
6980	¿Somos los cirujanos de hombro y codo argentinos los peor tratados de Iberoamérica? Honorarios y nivel de satisfacción de los miembros de la Asociación Argentina de Cirugía de Hombro y Codo.	Comité de Ética en Investigación Universidad Católica Argentina	Asociación Argentina de Cirugía de Hombro y Codo.	MOYA, Angel Daniel	Aprobado	15/6/2022	Sin patrocinio
6916	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	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) - Stambouliau	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	6/12/2021	BOEHRINGER INGELHEIM S.A. - 30535621159
7285	Prevalencia de depresión en pacientes con úlcera de Pie diabético que concurren al consultorio de Pie Diabético del Sanatorio Güemes y otras Instituciones de Argentina, estudio transversal	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ISSA, Claudia Marcela	Aprobado	14/6/2022	Sin patrocinio
6265	?Epidemiología de la Artritis Idiopática Juvenil en Argentina: un estudio retrospectivo?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ARISPE REQUIS, Maria Victoria	Aprobado	14/6/2022	Sin patrocinio
5839	?Epidemiología de la Artritis Idiopática Juvenil en Argentina: un estudio retrospectivo?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZUNINO PRADIER, FERNANDO MARTÍN	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
6019	?Epidemiología de la Artritis Idiopática Juvenil en Argentina: un estudio retrospectivo?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GUERINI, Laura Lorena	Aprobado	22/4/2022	Sin patrocinio
6948	PREVALENCIA DE SÍNTOMAS DE ANSIEDAD Y DEPRESIÓN EN UNA COHORTE DE PERSONAS CON VIH DE UN HOSPITAL GENERAL DE AGUDOS DE BUENOS AIRES	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	PEREZ BLANCO, Luz elena	Aprobado	13/6/2022	Sin patrocinio
6950	PROTOCOLO DE ENCUESTA DE PERCEPCIÓN, CONOCIMIENTO Y CONDUCTA DE FACTORES DE RIESGO DE ENFERMEADES CARDIOVASCULARES EN MEDICOS Y MEDICAS ESPECIALISTAS EN CARDIOLOGIA en LATINOAMERICA	Sociedad Argentina de Cardiología	Sociedad Argentina de Cardiología (SAC)	AVALOS ODDI, Alejandra Karina	Aprobado	13/6/2022	Sin patrocinio

7009	Estudio multicéntrico, de un solo grupo, de fase 3b, sobre la eficacia y la seguridad de 210 mg de tezepelumab administrado por vía subcutánea para reducir el uso de corticosteroides orales en participantes adultos con asma grave que reciben dosis altas de corticosteroides inhalados más agonistas ?2 de acción prolongada y terapia con corticosteroides orales a largo plazo (WAYFINDER)	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MásPERO, Jorge	Aprobado	10/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7367	Estudio multicéntrico, de un solo grupo, de fase 3b, sobre la eficacia y la seguridad de 210 mg de tezepelumab administrado por vía subcutánea para reducir el uso de corticosteroides orales en participantes adultos con asma grave que reciben dosis altas de corticosteroides inhalados más agonistas ?2 de acción prolongada y terapia con corticosteroides orales a largo plazo (WAYFINDER)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	6/6/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
7005	Estudio multicéntrico, de un solo grupo, de fase 3b, sobre la eficacia y la seguridad de 210 mg de tezepelumab administrado por vía subcutánea para reducir el uso de corticosteroides orales en participantes adultos con asma grave que reciben dosis altas de corticosteroides inhalados más agonistas ?2 de acción prolongada y terapia con corticosteroides orales a largo plazo (WAYFINDER)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	DEL OLMO, Ricardo	Aprobado	21/4/2022	FORTREA (ARGENTINA) S.A. - 30692331806
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
7025	Genómica de SGB VITT/ STT y miocarditis/pericarditis inducidos por la vacuna COVID 19.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	GENTILE, Angela	Aprobado	9/6/2022	Sin patrocinio
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
7347	Evaluación de la comprensión del Consentimiento Informado de un estudio de investigación clínica en sujetos adultos argentinos	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cirujano Mayor Dr. Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	8/6/2022	Sin patrocinio
7200	ACT16618: Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos sobre la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia terapéutica de SAR441344 en pacientes adultos con síndrome de Sjögren primario (SSP)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	7/6/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
3256	ACT16618: Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos sobre la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia terapéutica de SAR441344 en pacientes adultos con síndrome de Sjögren primario (SSP)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	27/10/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416

7202	Consumo de ultraprocesados y conocimiento de su impacto en la salud en pacientes con cáncer que asisten al Hospital Donación Francisco Santojanni	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	BELAY, Lourdes	Aprobado	7/6/2022	Sin patrocinio
7088	El impacto de la pandemia de COVID-19 en niños, niñas y adolescentes de América Latina a lo largo de las diferentes olas	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	BRIZUELA, Martin Eduardo	Aprobado	7/6/2022	Sin patrocinio
7201	?PERCEPCIÓN DE LA IMAGEN CORPORAL EN NIÑOS, NIÑAS Y ADOLESCENTES FRENTE AL ESTADO NUTRICIONAL REAL: ¿CÓMO SE VEN Y CÓMO LOS VEN SUS PADRES O TUTORES?	Hospital General de Agudos P. Piñero	Cesac 5	MAIDA, Damaris Soledad	Aprobado	7/6/2022	Sin patrocinio
6774	?PREDICCIÓN DEL DELIRIO EN PACIENTES ADULTOS CON VENTILACIÓN MECÁNICA UTILIZANDO LA MEDICIÓN DEL DIAMETRO DE LA VAINA DEL NERVIÓPTICO: COHORTE PROSPECTIVA?	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	MARTINEZ, Ezequiel	Aprobado	7/6/2022	Sin patrocinio
7337	Adición de variables del test de consumo cardiopulmonar a modelos de riesgo clínicos clásicos en la insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	DIEZ, Mirta	Aprobado	6/6/2022	Sin patrocinio
7278	COVID-19 en una cohorte de mujeres que viven con VIH: morbilidad y letalidad durante 2020-2021, en un hospital de referencia de enfermedades infecciosas de la Ciudad de Buenos Aires, Argentina.?	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital de infecciosas "Dr. Francisco Muñiz"	SANCHEZ CUNTO, Milagro	Aprobado	6/6/2022	Sin patrocinio
6723	GRADO DE CONTROL METABÓLICO EN PACIENTES CON DMT2 INTERNADOS, CON Y SIN ENFERMEDAD CARDIOVASCULAR Y BARRERAS PARA ALCANZAR LOS OBJETIVOS TERAPEUTICOS	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	ALVAREZ YUSEFF, Maria fernanda	Aprobado	6/6/2022	Sin patrocinio
7362	Registro de Imágenes de Perfusión Rápidas con Nueva generación de SPECT (REFINE SPECT)	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	MERETTA, ALEJANDRO HORACIO	Aprobado	6/6/2022	Sin patrocinio
6572	CCFZ533B2201E1- Estudio de extensión TWINSS para evaluar la seguridad y tolerabilidad de CFZ533 (iscalimab) en dos niveles de dosis administradas por vía subcutánea a pacientes con Síndrome de Sjögren	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	RILLO, Oscar	Aprobado	4/6/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
6919	Caracterización de los accidentes por mordeduras generados por perros y gatos en la Ciudad de Buenos Aires durante el año 2021.	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	LAIÑO, Mariano	Aprobado	3/6/2022	Sin patrocinio
7332	Factores nutricionales asociados a la fuerza muscular en pacientes ambulatorios con enfermedad inflamatoria intestinal	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	SANCISI, Gabriela Silvina	Aprobado	3/6/2022	Sin patrocinio
7037	Sobre-expresión, amplificación y Mutaciones de MET en Carcinoma Biliar: Prevalencia y Correlación Clínico-Molecular".	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	CARBALLIDO, Marcela Alejandra	Aprobado	3/6/2022	Sin patrocinio
7280	ESTUDIO DE FASE 1B, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE DOSIS MÚLTIPLES ASCENDENTES DE RO7303509 EN PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTÉMICA	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica Adventista Belgrano	ARIEL, Federico Javier	Aprobado	2/6/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7175	Impacto de la implementación de la técnica rápida de PCR múltiple FilmArray para patógenos respiratorios en la prescripción de antibióticos y el manejo clínico de los pacientes adultos inmunocomprometidos: estudio cuasi experimental antes y después	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	FERNANDEZ CANIGIA, LILIANA	Aprobado	2/6/2022	Sin patrocinio
7254	Intubación dificultosa anticipada en un paciente con amiloidosis y compromiso cardíaco en lista de trasplante: reporte de un caso.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	IGLESIAS, Federico Angel	Aprobado	2/6/2022	Sin patrocinio
5691	Marcadores inflamatorios en pacientes quemados adultos. Valor pronósticos y estratificación de morbi-mortalidad	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Quemados "Dr Arturo U. Illia"	GUZMAN, María Alejandra	Aprobado	2/6/2022	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
7288	Tiempo a la realización del electrocardiograma en Unidad de Dolor Torácico	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	2/6/2022	Sin patrocinio
7299	Una mirada de obstétricas sobre la atención del nacimiento	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	FARUOLO, María Florencia	Aprobado	2/6/2022	Sin patrocinio
6200	¿La radiografía anteroposterior de pelvis en decúbito lateral será suficiente para identificar lesiones inestables del anillo pélvico ?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NAIMAN, Melanie	Aprobado	2/6/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	STAT Research S.A.	BRIGANTE, Jorge Alejandro	Aprobado	22/7/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6898	DTG Resist ?Resistencia a fármacos específica del subtipo VIH-1 en pacientes con falla en regimenes de primera línea, segunda línea o tercera línea basados en Dolutegravir: estudio multiregional?	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	CAHN, Pedro Enrique	Aprobado	1/6/2022	Sin patrocinio
6938	Identificación del problema del acceso y adherencia al tratamiento en Epilepsia	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	CONSALVO, Damian	Aprobado	1/6/2022	Sin patrocinio
6791	Impacto de la pandemia COVID-19 en las personas con enfermedades neuromusculares	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	FERNANDEZ, Romina	Aprobado	1/6/2022	Sin patrocinio
6888	Papel de la prostaglandina E2 y otros lípidos bioactivos sobre la interacción entre plaquetas y macrófagos en el contexto de la infección crónica por HIV	Comité de Bioética Fundación Huésped	Instituto de Investigaciones Biomédicas en Retrovirus y SIDA (INBIRS, UBA-CONICET)	REMES LENICOV, Federico	Aprobado	1/6/2022	MINISTERIO DE CIENCIA, TECNOLOGIA E INNOVACION - 30571910078
6910	PUNTOS DE CORTE DE PRESIÓN ARTERIAL POR MONITOREO AMBULATORIO DE LA PRESIÓN ARTERIAL PARA DETERMINAR RIESGO DE PREECLAMPSIA EN EMBARAZADAS DE LA REPÚBLICA ARGENTINA	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	PEREZ, Mariana Paula	Aprobado	1/6/2022	Sin patrocinio
7340	Bacteriemia por Staphylococcus aureus en niños: estudio cohorte retrospectivo 2014-2021	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	JUAREZ, Ximena	Aprobado	31/5/2022	Sin patrocinio
7146	DETERMINANTES NO CONVENCIONALES CON IMPACTO EN LA SALUD CARDIOVASCULAR DE LA MUJER EN LATINOAMÉRICA.	Sociedad Argentina de Cardiología	Área Corazón y mujer Sac	AVALOS ODDI, Alejandra Karina	Aprobado	31/5/2022	Sin patrocinio

5906	Efectos de retiros de meditación sobre la reducción de la ansiedad y depresión mediada por psilocibina en pacientes con diagnóstico de cáncer que pone en riesgo la vida	Hospital de Salud Mental J.T. Borda	Hospital de Salud Mental "J. T. Borda"	CORRAL, Ricardo	Aprobado	31/5/2022	Sin patrocinio
7131	Estimación de sobrevida libre de enfermedad en pacientes incluíbles en población del estudio z0011 en Unidades de Mastología nacionales.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	PERAZZOLO, Maria Azul	Aprobado	31/5/2022	INSTITUTO NACIONAL DEL CÁNCER - 33715478639
6897	?Estudio de fase III, aleatorizado, controlado, abierto, en el que se evalúa la eficacia y la seguridad de JDQ443 en comparación con docetaxel en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación de KRAS G12C, localmente avanzado o metastásico, que recibieron tratamiento previo.?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Fleischer SRL	LEYBA, Ivanna Beatriz	Aprobado	31/5/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
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) - Stamboulían	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
6004	Resultados de neurodesarrollo en niños pretérmino de muy bajo peso de nacimiento a los 4 meses de edad corregida en un hospital de la ciudad de Buenos Aires	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	CUNEO LIBARONA, Maria Lucrecia	Aprobado	30/5/2022	Sin patrocinio
6285	ANDROMEDA-SHOCK-2 Trial (A2)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	POZO, Mario Omar	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
6991	ANDROMEDA-SHOCK-2 Trial (A2)	Comité de Ética SATI	Clinica Bazterrica	PALIZAS, Fernando	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
5994	ANDROMEDA-SHOCK-2 Trial (A2)	Comité de Ética SATI	Sanatorio Otamendi	KANOORE EDUL, Vanina	Aprobado	28/3/2022	Sin patrocinio
6908	Astigmatismo corneal inducido por facoemulsificación bimanual con incisión superior en córnea clara	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MASI, Cayetano	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
6821	Conformación del Consejo Asesor del Paciente y la Familia (CAPaFa) en el Servicio de Neuropediatría del Hospital Italiano de Buenos Aires La perspectiva de las familias en el cuidado hospitalario	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	26/5/2022	Sin patrocinio
6902	Descripción de la frecuencia y características de los pacientes hospitalizados que presentan reacciones adversas a medicamentos	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SCOLARI, Mariano	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
6471	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas no escamoso, sobreexpresión de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	VERA, Karina	Aprobado	26/5/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
6470	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas no escamoso, sobreexpresión de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	24/2/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7079	Investigación cualitativa sobre los nuevos enfoques sobre el control integral de salud de la mujer	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCIARRETA, Sofia	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
6483	Precisión de las infiltraciones de la articulación glenohumeral	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DARDANELLI, Pablo	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
6999	Propuesta de un algoritmo para la aproximación diagnóstica de la apnea obstructiva del sueño mediante oximetría de pulso	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BORSINI, EDUARDO	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
7181	Resultados a largo plazo de la Cirugía de Banakart en atletas con inestabilidad glenohumeral sin defecto oseo glenoideo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio

6939	?Impacto pronóstico de las variantes de fusión ALK y del perfil mutacional de pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado con rearreglo de ALK tratados con alectinib de primera línea.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MARTIN, Claudio Marcelo	Aprobado	26/5/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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
7055	Aptitud física en sujetos con lesión medular usuarios de silla de ruedas, nivel de movilidad y participación comunitaria; protocolo de estudio observacional, descriptivo, prospectivo, transversal	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación Psicofísica (IREP)	PISANO, Vanina Anahí	Aprobado	24/5/2022	Sin patrocinio
7168	Caracterización de los errores potenciales en los tratamientos farmacológicos de los pacientes oncológicos mediante intervenciones farmacéuticas. Un estudio de caso en un establecimiento asistencial de la Ciudad de Buenos Aires. 2018-2022	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	IZQUIERDO, Estela Juana	Aprobado	24/5/2022	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 Especialidades 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
6349	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA?1345, una vacuna de ARNm dirigida al virus sincicial respiratorio (VSR), en adultos ?60 años de edad	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cirujano Mayor Dr. Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	24/5/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6365	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA?1345, una vacuna de ARNm dirigida al virus sincicial respiratorio (VSR), en adultos ?60 años de edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Vacunación Proteger - Fundación Dr Socolinsky - Recoleta Dr	LÓPEZ, Eduardo Luis	Aprobado	28/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6354	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA?1345, una vacuna de ARNm dirigida al virus sincicial respiratorio (VSR), en adultos ?60 años de edad	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	21/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6311	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, ciego para el observador, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de mRNA?1345, una vacuna de ARNm dirigida al virus sincicial respiratorio (VSR), en adultos ?60 años de edad	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Medicos Dr. Dorecki	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	6/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
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 GlennyCorp	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
8604	MK-3475-630: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar a pembrolizumab frente a placebo como tratamiento adyuvante después de cirugía y radioterapia en participantes con carcinoma cutáneo de células escamosas localmente avanzado de alto riesgo (LAcSCC) (KEYNOTE-630).	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	GALIMBERTI, Gaston	Aprobado	8/2/2023	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
7203	MK-3475-630: Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar a pembrolizumab frente a placebo como tratamiento adyuvante después de cirugía y radioterapia en participantes con carcinoma cutáneo de células escamosas localmente avanzado de alto riesgo (LAcSCC) (KEYNOTE-630).	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Asociación de Lucha contra la Parálisis Infantil (ALPI)	GALIMBERTI, Gaston	Aprobado	23/5/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
6767	"Presencia de Rickettsia spp. y Ehrlichia spp. en garrapatas Amblyomma triste en la cuenca de Río de La Plata en la Provincia de Buenos Aires. 2021"	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	KRAPP, Federico	Aprobado	20/5/2022	Sin patrocinio
6533	Profesionales de enfermería y el grado de participación en investigaciones científicas	Comité de ética en Investigación CYMSA	multicéntrico CABA	ABALOS, Emma Mariana	Aprobado	20/5/2022	Sin patrocinio
6787	Entrevistas de salida para 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	19/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6658	Entrevistas de salida para 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) - Stambouliau	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	3/4/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6498	Estudio de continuación; de fase 3, multicéntrico y abierto para continuar evaluando la seguridad y la eficacia de palovaroteno en cápsulas en participantes de sexo femenino y de sexo masculino, de 14 años de edad o más, con fibrodysplasia osificante progresiva (FOP) que completaron el estudio PVO-1A-301 o el PVO-1A-202/PVO-1A-204 y que puedan beneficiarse del tratamiento con palovaroteno.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE CUNTO, Carmen	Aprobado	19/5/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
7215	Evaluación clínica de la viabilidad de una herramienta diagnóstica para imágenes intravasculares de la vasculatura cerebral utilizando el sistema de imágenes HF-OCT Genuity con catéter de microimágenes Vis-M	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica La Sagrada Familia	LYLYK, Pedro	Aprobado	19/5/2022	TÉCNICAS MÍNIMO INVASIVAS S.A. - 30711386358
7140	Factores de riesgo asociados con sangrado severo durante la cirugía de trasplante cardíaco	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MATA SUAREZ, Santiago	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
6507	Fístula Faringocutánea post Laringectomía Total: Prevalencia y Factores de Riesgo Asociados.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BEDINI, Ivo	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
6947	Hipoglucemia neonatal: corrección con gel de dextrosa o fórmula. Estudio de cohorte	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ATUN, Macarena Lourdes	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
7016	Incorporación de los Diagnósticos de Enfermería en un cálculo de DRG	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DESCALZO, Juan Marcos	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
6809	Recanalización de crecimiento en pacientes prepuberales con insuficiencia renal crónica terminal posterior al trasplante renal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PAZUR, Glenda Nadia	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
6647	Registro Internacional del manejo y resultados clínicos de la enfermedad hemolítica del feto y del recién nacido.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	OTAÑO, Lucas	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio

6971	TÍTULO: ¿El microbioma cutáneo como biomarcador para el desarrollo de cremas de diseño?. SUB-TÍTULO: ¿Relevancia del microbioma cutáneo en el acné y envejecimiento?.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	LABOVSKY, Vivian	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
7160	Vacunación contra Covid-19 en pacientes con Esclerosis Sistémica en Argentina: Preferencias, acceso y adherencia al plan de Vacunación	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Multicéntrico Nacional	MAMANI ORTEGA, Maria Lourdes	Aprobado	19/5/2022	Sin patrocinio
7166	"Evaluación de marcadores de superficie en subpoblaciones de monocitos en sangre periférica por citometría de flujo en pacientes pediátricos infectados con VIH"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CORTOPASSI, Giorgina	Aprobado	17/5/2022	Sin patrocinio
7180	Detección de microorganismos y genes de resistencia de hemocultivos positivos mediante FilmArray panel BCID2: experiencia en un hospital pediátrico	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	KUZAWKA, Marilina	Aprobado	17/5/2022	Sin patrocinio
7223	EVALUACIÓN DE PREVALENCIA Y CARACTERÍSTICAS POBLACIONALES DE LOS PACIENTES CON SOSPECHA DE MINOCA	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	BALLARI, Franco Nicolas	Aprobado	16/5/2022	Sin patrocinio
7090	FH-65 Infección por el virus del papiloma humano (VPH) en pene en hombres que tienen sexo con hombres y mujeres transgénero de Buenos Aires	Comité de Bioética Fundación Huésped	Fundación Huésped	SALUSSO, Diego Daniel	Aprobado	16/5/2022	FUNDACIÓN HUÉSPED - 30637496472
7198	Hallazgos en las biopsias renales de pacientes con nefritis lupica en remisión tratados con micofenolato y belimumab o micfenolatos y el tratamiento estandar	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	16/5/2022	Sin patrocinio
6869	IMPACTO DEL TRATAMIENTO CON ROSUVASTATINA DE ALTA POTENCIA EN LAS METAS DE COLESTEROL LDL POST SÍNDROME CORONARIO AGUDO. TARGET SCA.	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	BERTON, Felipe	Aprobado	16/5/2022	Sin patrocinio
6976	Perfil de la población adulta internada asistida por la División de Alimentación y Dietoterapia en el Hospital General de Agudos Dr. Abel Zubizarreta durante el período Marzo 2020 a Noviembre 2021	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	SCOLARO, Luciana	Aprobado	16/5/2022	Sin patrocinio
6998	Asociación entre hipoxemia e hipertensión arterial en la apnea obstructiva del sueño	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	BORSINI, EDUARDO	Aprobado	13/5/2022	Sin patrocinio
7018	Estudio retrospectivo para describir las características clínicas de los pacientes pediátricos con infección por SARS-COV-2 atendidos en Hospital Británico de Buenos Aires y su eventual afección cardiológica	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GARCIA RAPP, Luciana Belen	Aprobado	13/5/2022	Sin patrocinio
7060	Fracturas intertrocantericas tratadas con clavos: La modificación en uno de los criterios de reducción de Baumgaertner, permite mejorar su performance para predecir fallas.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GARABANO, GERMAN	Aprobado	13/5/2022	Sin patrocinio
7236	MO43110 - ESTUDIO DE FASE IIIB, MULTINACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA PREFERENCIA DE LOS PACIENTES POR LA ADMINISTRACIÓN DOMICILIARIA DE UNA COMBINACIÓN EN DOSIS FIJAS DE PERTUZUMAB Y TRASTUZUMAB PARA LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2 POSITIVO EN ESTADIO TEMPRANO O LOCALMENTE AVANZADO/INFLAMATORIO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	13/5/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
7102	MO43110 - ESTUDIO DE FASE IIIB, MULTINACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA PREFERENCIA DE LOS PACIENTES POR LA ADMINISTRACIÓN DOMICILIARIA DE UNA COMBINACIÓN EN DOSIS FIJAS DE PERTUZUMAB Y TRASTUZUMAB PARA LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE MAMA HER2 POSITIVO EN ESTADIO TEMPRANO O LOCALMENTE AVANZADO/INFLAMATORIO	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/4/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6478	Subtipificación de episodios depresivos en los trastornos del estado de ánimo	Comité de Ética en Investigación Hospital Alvear	Hospital de Emergencias Psiquiátricas Torcuato de Alvear	VALERIO, Marina Paula	Aprobado	13/5/2022	Sin patrocinio

7087	Características de la población con criptococosis invasiva internada en el Hospital Italiano de Buenos Aires durante el periodo 2013-2021	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MURUJOSA, Anaclara	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
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
7035	Evaluación de la mortalidad por COVID-19 y factores asociados en pacientes con enfermedad pulmonar intersticial difusa conocida: un estudio retrospectivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	POMBO, Luis	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
6193	Evaluación de Programas para la Optimizar el Uso de Antimicrobianos y para la Prevención y Control de Infecciones en Hospitales - EVALUAR	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NEMIROVSKY, Corina	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
6135	Evaluación de Programas para la Optimizar el Uso de Antimicrobianos y para la Prevención y Control de Infecciones en Hospitales - EVALUAR	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	VITERI, Alejandra	Aprobado	3/2/2022	Sin patrocinio
7163	Hallazgos en el tracto digestivo superior en procedimientos endoscópicos realizados en pacientes con enfermedad celíaca al momento de la biopsia duodenal diagnóstica. Estudio de cohorte retrospectivo multicéntrico internacional de centros terciarios.	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	ESPINET, MARIA LUJAN	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
7193	Hiperintensidades de sustancia blanca en migraña: correlato clínico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANRRIQUEZ, Federico	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
6282	Implementación de técnicas de biología molecular para el diagnóstico temprano de sífilis y enfermedad de Chagas congénita, en el marco del programa ETMI plus, OPS-OMS, estudio multicéntrico	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital General de Agudos "Dalmacio Vélez Sarsfield"	BRIZUELA, Martin Eduardo	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
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
6565	Prevalencia de pacientes alérgicos al latex 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)	FERRE, Maria Soledad	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
7070	Protocolo del Registro Argentino del manejo de la infección por helicobacter pylori (Hp-Ar-Reg))	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	DULCICH, Florencia Marcela	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
7047	Rendimiento diagnóstico del ecocardiograma con strain para detectar compromiso cardíaco por amiloidosis TTR en insuficiencia cardíaca con función sistólica preservada	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLANUEVA, Eugenia	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
7050	Tratamiento de exacerbaciones de neuralgia del trigémino: un estudio retrospectivo	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANRRIQUEZ, Federico	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
6864	?Abordaje diagnóstico de la Disquinesia Ciliar Primaria en la Argentina. Características clínicas al momento del diagnóstico?	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	BALINOTTI, Juan Emilio	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio

7194	?Evaluación de patologías asociadas a la enfermedad celíaca y su relación con la persistencia de síntomas en pacientes celíacos tratados. Estudio longitudinal prospectivo en un centro de tercer nivel.?	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	OREGUI, María Eugenia	Aprobado	12/5/2022	Sin patrocinio
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
6957	D3465C00001 - Un estudio de fase 3 Multicéntrico, Aleatorizado, Doble ciego, controlado con Placebo que evalúa la eficacia y seguridad de Anifrolumab subcutáneo en pacientes adultos con Lupus Eritematoso Sistémico	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	TATE, Patricio	Aprobado	11/5/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6779	Impacto económico de la enfermedad severa por Virus Sincicial Respiratorio en lactantes y niños de Argentina y Colombia	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	11/5/2022	Sin patrocinio
6763	Intervenciones clínicas durante la pandemia	Comité de Ética en Investigación Universidad Católica Argentina	Centro de Orientación Psicológica María Madre del Pueblo	OVEJAS, Patricia	Aprobado	11/5/2022	Sin patrocinio
6310	Registro Nacional de Shock Cardiogénico 2 (ARGEN-Shock 2)	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	PROCOPIO, Fabricio Gastón	Aprobado	11/5/2022	Sin patrocinio
6223	Registro Nacional de Shock Cardiogénico 2 (ARGEN-Shock 2)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARIAS, Anibal	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
6511	CO42865: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO; DE ETIQUETA ABIERTA DE PRALSETINIB EN COMPARACIÓN CON EL ESTÁNDAR DE ATENCIÓN PARA EL TRATAMIENTO DE CÁNCER MEDULAR DE TIROIDES CON MUTACIÓN RET	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	FARIAS, Javier Mauricio	Aprobado	10/5/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6510	CO42865: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO; DE ETIQUETA ABIERTA DE PRALSETINIB EN COMPARACIÓN CON EL ESTÁNDAR DE ATENCIÓN PARA EL TRATAMIENTO DE CÁNCER MEDULAR DE TIROIDES CON MUTACIÓN RET	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PITOIA, FABIAN	Aprobado	23/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
7029	ESTUDIO INTEGRAL DE LAS INFECCIONES POR EL VIRUS SINCICIAL RESPIRATORIO HUMANO EN PEDIATRÍA A PARTIR DE LOS ENFOQUES GENÓMICO VIRAL, INMUNOLÓGICO, CLÍNICO-EPIDEMIOLÓGICO Y SU ASOCIACIÓN AL PERFIL DE MICROBIOMA NASOFARÍNGEO ACOMPAÑANTE.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	WENK, Gretel Paula	Aprobado	10/5/2022	Sin patrocinio
7017	Nuevos valores de IROX en pacientes con neumonía por COVID-19 con alto flujo en UTI.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ROMERO, Ignacio	Aprobado	10/5/2022	Sin patrocinio
6780	?Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de MK-3655 en individuos con esteatohepatitis no alcohólica precirrótica?	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Médico Viamonte	AIZENBERG, Diego	Aprobado	9/5/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079

6792	Detección molecular de flavivirus en mosquitos de Villa Nº 20 (Ciudad Autónoma de Buenos Aires)	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	VILLARROEL RIVAS, Rocio soledad	Aprobado	6/5/2022	Sin patrocinio
6744	Hallazgos endoscópicos en pacientes pediátricos con insuficiencia intestinal 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)	FRANGI CORIA, María Daniela	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
6618	Resultados funcionales y vuelta al deporte de pacientes con inestabilidad posterior de hombro tratados quirúrgicamente con un seguimiento mínimo de 2 años	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ASTORE, Ignacio	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
6968	Variabilidad en la medición del ASA en cirugías hepatopancreatobiliar (MILESTONE2):Encuesta internacional de anestesiólogos y cirujanos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BONOFILIO, Francisco	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
6609	¿Qué combinación de anestésico local disminuye más el dolor posoperatorio de la cirugía del túnel carpiano?: Estudio prospectivo randomizado.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	HOLC, Fernando	Aprobado	5/5/2022	Sin patrocinio
7023	Calibración del cuestionario de valoración de actividad física YAP en una población de estudiantes universitarios de la ciudad de Buenos Aires	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	GIUNTA, Gustavo Ariel	Aprobado	4/5/2022	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	24/6/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6267	Malas noticias en reumatología	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	KERZBERG, Eduardo Mario	Aprobado	4/5/2022	Sin patrocinio
7141	Variación en las consultas por infecciones respiratorias agudas en lactantes, en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Análisis quinquenal incluyendo la pandemia COVID-19	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRERO, FERNANDO	Aprobado	4/5/2022	Sin patrocinio
7067	217013 - Un estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para investigar la eficacia y seguridad de depemokimab en adultos con síndrome hipereosinófilo (SHE).	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	2/5/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
7001	EFC16035 - Estudio en fase 3, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con SAR442168 comparado con placebo en participantes con esclerosis múltiple primaria progresiva (PERSEUS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	CABRERA, Lorena Mariela	Aprobado	2/5/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
2228	EFC16035 - Estudio en fase 3, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con SAR442168 comparado con placebo en participantes con esclerosis múltiple primaria progresiva (PERSEUS)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	STAT Research S.A.	ESTOL, Conrado José	Aprobado	12/8/2020	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
4806	Ángulos de distalización y lateralización de hombro en artroplastia reversa y asociación con resultados funcionales	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DAINOTTO, Tamara	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio

5903	Artroplastia invertida lateralizada para las fracturas de húmero proximal a 3 y 4 fragmentos en pacientes mayores de 65 años	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DAINOTTO, Tamara	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
6616	Base Nacional del Tratamiento Quirúrgico del Cáncer Colorrectal en Argentina: Estudio piloto en centros de referencia del Área Metropolitana de Buenos Aires	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DANERI, María Dolores	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
6701	Base Nacional del Tratamiento Quirúrgico del Cáncer Colorrectal en Argentina: Estudio piloto en centros de referencia del Área Metropolitana de Buenos Aires	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BRAS HARRIOTT, Camila	Aprobado	13/4/2022	Sin patrocinio
6937	Efecto de ondansetron en hipotensión materna en cesáreas: un estudio observacional	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SZMULEWICZ, HERNAN EZEQUIEL	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
4691	Estudio de Prevalencia de Enfermedad de Chagas en potenciales donantes de órganos y tejidos de Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
5286	Estudio exploratorio del perfil de la oximetría nocturna en pacientes con EPOC y oxigenoterapia a largo plazo	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GINETTI, María Belén	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
6607	Sífilis ocular con neovascularización retiniana y de disco, tratada con bevacizumab	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	COMASTRI, Lucia	Aprobado	29/4/2022	Sin patrocinio
6257	68284528MMY3004, Estudio randomizado de fase 3 que compara Bortezomib, Lenalidomida y Dexametasona (VRd) seguido de ciltacabtagene autoleucl, Tratamiento de células T con receptor de antígeno quimérico (CAR-T) dirigido contra el BCMA, versus VRd seguido de Rd (Lenalidomida y Dexametasona) en sujetos con mieloma múltiple de reciente diagnóstico en el cual no está planeado realizar trasplante de células progenitoras hematopoyéticas como tratamiento inicial ? Estudio CARTITUDE-5	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	28/4/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6463	Características imagenológicas del cáncer de mama según subtipos moleculares	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PESCE, Karina	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
6613	Clasificación de cáncer de mama en mamografías aplicando inteligencia artificial y aprendizaje federado multicéntrico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PESCE, Karina	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
6800	Evaluación de un protocolo clínico de rotación de metadona a otros opioides en el tratamiento del dolor por cáncer en cuidados paliativos	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	BARREGO, Ana Paula	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
6776	Particularidades de las trayectorias de atención psicopedagógica de niños/as y púberes atendidos/as en dispositivos grupales de psicopedagogía en dos efectores de salud pública de CABA.	Hospital General de Agudos J. M. Penna	CeSAC N° 10	CAVAGNARO , Rocio Daniela	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
6778	Particularidades de las trayectorias de atención psicopedagógica de niños/as y púberes atendidos/as en dispositivos grupales de psicopedagogía en dos efectores de salud pública de CABA.	Hospital General de Agudos J. M. Penna	Hospital General de Agudos "Dr. Carlos Durand"	GRIFFITHS UBALDI, Elsie	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
7100	"Probabilidad y factores predictivos de la colectomía en la colitis ulcerosa aguda severa	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	SAMBUELLI, Alicia	Aprobado	28/4/2022	Sin patrocinio
6594	"ADHERENCIA A PROGRAMAS DE SCREENING DE CÁNCER EN PACIENTES ADULTOS MAYORES Y PRINCIPALES BARRERAS: Un estudio de corte transversal"	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	IZAGUIRRE GERMAIN, María Pia	Aprobado	27/4/2022	Sin patrocinio
7122	Efecto del losartan sobre el metabolismo del ácido úrico en pacientes pediátricos con nefropatías proteinúricas: ensayo clínico aleatorizado cruzado.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALESTRACCI, Alejandro Abel	Aprobado	26/4/2022	Sin patrocinio
6812	Estudio clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de AVT06 en comparación con EU-Eylea® en participantes con degeneración macular neovascular (húmeda) relacionada con la edad (ALVOEYE)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Privado de Ojos	SANTOS, Rodrigo	Aprobado	26/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	IDIM	CUNDOM, Juan	Aprobado	1/2/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
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
6798	Neoplasias malignas en pacientes con reciente diagnóstico de VIH: prevalencia y factores pronósticos	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	BERTOLINI, Mauro	Aprobado	22/4/2022	Sin patrocinio
6941	Utilidad diagnóstica de la medición simultánea de la concentración de cortisol y de cortisona salival para evaluar la indemnidad del eje adrenal en población pediátrica mediante la técnica de cromatografía líquida acoplada a espectrometría de masas en tándem.	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	BALLERINI, MARIA GABRIELA	Aprobado	22/4/2022	Sin patrocinio
6835	Valoración del impacto clínico de una fórmula hipoalergénica a base de aminoácidos con prebióticos y probióticos para el manejo nutricional de la alergia a la proteína de la leche de vaca en lactantes con diagnóstico presuntivo o confirmado de APLV	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Grupo Pediátrico Belgrano R	GIGLIO , Norberto Damian	Aprobado	22/4/2022	Sin patrocinio
6553	Ablación de Fibrilación Auricular en pacientes mayores de setenta años	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SANCHEZ BUSTAMANTE, Santiago	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio

6475	Adaptación transcultural de una herramienta de toma de decisiones compartidas para la elección de método anticonceptivo en adolescentes y adultos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	KELLNER, Carolina	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6345	Banco de datos retrospectivo multicéntrico sobre factores pronósticos y predictivos en pacientes con Tumores Neuroendocrinos	Hospital de Gastroenterología B. Udaondo	Hospital de Gastroenterología "Bonorino Udaondo"	MENDEZ, Guillermo	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6761	Barreras que obstaculizan el monitoreo en pacientes bajo tratamiento crónico con antipsicóticos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VIVACQUA, María Noelia	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6970	Desarrollo de encuesta para la construcción del primer indicador NPS (Net Promoter Score) del Plan de Salud del Hospital Italiano.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DE MASI, Noelia Soledad	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6717	Enteroresonancia pediátrica: descripción del método y hallazgos en enfermedad inflamatoria intestinal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LÓPEZ, German Dario	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6743	Estudio de los mecanismos moleculares asociados a la remodelación del citoesqueleto de actina durante la capacitación espermática	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	MARIN BRIGGILER, Clara Isabel	Aprobado	21/4/2022	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
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 Vasculat 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
7028	Estudio Piloto de Biodisponibilidad Comparada de QUETIABAGÓ 50 XR vs. ETIASSEL XR® 50 en Sujetos Adultos Sanos en Condiciones de Ayuno	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	HALABE, Emilia Karina	Aprobado	21/4/2022	LABORATORIOS BAGO S.A. - 30516024840
6895	Evaluación de RUNX1, KLF4 y AKT como factores predictivos de respuesta al tratamiento neoadyuvante en cáncer de mama triple negativo temprano	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	WAISBERG, Federico Daniel	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio

6615	EVALUACION RETROSPECTIVA MULTICENTRICA SOBRE CARACTERISTICAS CLINICAS, TRATAMIENTOS Y RESULTADOS EN NIÑOS DIAGNOSTICADOS CON NEUROBLASTOMA Y OTROS TUMORES NEUROBLASTICOS EN LATINOAMERICA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	STREITENBERGER, DELIA PATRICIA	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6621	EVALUACION RETROSPECTIVA MULTICENTRICA SOBRE CARACTERISTICAS CLINICAS, TRATAMIENTOS Y RESULTADOS EN NIÑOS DIAGNOSTICADOS CON NEUROBLASTOMA Y OTROS TUMORES NEUROBLASTICOS EN LATINOAMERICA	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CASANOVAS, Alejandra	Aprobado	8/3/2022	Sin patrocinio
6762	Impacto de la pandemia SARS-coV-2 en pacientes con adenocarcinoma colorrectal 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)	CABALLERO RUEDA, Ayelén	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6885	Intraoperative serum lactate is not associated with postoperative complications after cytoreductive surgery plus hyperthermic intraperitoneal chemotherapy	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MATA SUAREZ, Santiago	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6554	Prevalencia de trombo en aurícula izquierda en pacientes referidos para cardioversión eléctrica o ablación de fibrilación auricular en un hospital universitario de 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 BUSTAMANTE, Santiago	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6961	Registro institucional de fracturas de muñeca	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BORETTO, Jorge	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6940	Registro institucional de pacientes con estenosis aórtica severa sintomática	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	STOPPANI, Carlos Ignacio	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6408	Torsión anexial como diagnostico diferencial de abdomen agudo en pacientes premenarquicas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CAMACHO, Joaquin Pedro	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6190	Trasplante cardíaco y autólogo en amiloidosis AL.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLANUEVA, Eugenia	Aprobado	21/4/2022	Sin patrocinio
6172	Evaluación del rol de los macrófagos, las vesículas extracelulares y los miRNA en la patogenia de hepatopatías de distintas etiologías	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AMEIGEIRAS, BEATRIZ MARGARITA	Aprobado	20/4/2022	Sin patrocinio
2395	Evaluación del rol de los macrófagos, las vesículas extracelulares y los miRNA en la patogenia de hepatopatías de distintas etiologías	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VILLAMIL, Alejandra	Aprobado	20/8/2020	Sin patrocinio
6631	Microambiente hepático y respuesta inmunitaria asociada a diversos estadios de enfermedad hepática crónica por infección con el virus de hepatitis C	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	AMEIGEIRAS, BEATRIZ MARGARITA	Aprobado	20/4/2022	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
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
6975	La conformación de los CEIs: debates e hitos en el sistema público de salud de la Ciudad de Buenos Aires desde el 2009-2022	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	QUATTRUCCI, Cecilia	Aprobado	18/4/2022	Sin patrocinio
6747	42847922MDD3005- 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 antidepressivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepressivos.	Comité de Ética en Investigación INAPSI	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	14/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
4169	42847922MDD3005- 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 antidepressivos en pacientes adultos y de edad avanzada con trastorno depresivo mayor con síntomas de insomnio que tuvieron respuesta inadecuada a la terapia con antidepressivos.	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	COSTANZO, ELSA YOLANDA	Aprobado	10/2/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
7042	Estudio del impacto de los extremos climáticos en la ocurrencia de casos de diarrea infantil en la ciudad de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	TORRES, Fernando Adrian	Aprobado	12/4/2022	Sin patrocinio
6542	La salud sexual y (no) reproductiva en tiempos de pandemia COVID 19. Reflexiones sobre el proceso demanda- atención de dos equipos interdisciplinarios del primer nivel de atención en la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos P. Piñero	Hospital General de Agudos "Parmenio Piñero"	LASKI, Natalia	Aprobado	12/4/2022	Sin patrocinio
6766	Traqueostomía y decanulación en pacientes COVID-19 un Hospital Universitario de la Ciudad de Buenos Aires. Estudio de cohorte retrospectiva.	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	POMA OYOLA, Yesenia Diana	Aprobado	12/4/2022	Sin patrocinio
6929	"Estudio prospectivo de una sola rama para evaluar la aceptabilidad, tolerancia, seguridad y desarrollo ponderoestatural en una cohorte de infantes con diagnóstico de alergia a las proteínas de leche de vaca en manejo con una fórmula hipoalergénica mejorada (AminoMedPremium®)"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouljan	Consultorio Médico Prof. Dr. Boggio Marzet	BOGGIO MARZET, Christian German	Aprobado	11/4/2022	Sin patrocinio
6899	Barreras para el acceso y necesidades insatisfechas de pacientes con NMOSD en Argentina	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	10/4/2022	Sin patrocinio
6824	"Presencia de Leptospira spp. en murciélagos Tadarida brasiliensis de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires".	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	AKIYAMA, Silvia Noemí	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
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 GlennCorp	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
6775	Caracterización de microbiota intestinal en pacientes diabéticos tipo 1. Estudio exploratorio	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	SABAN, Melina gabriela	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
6521	Careful Ventilation in COVID 19-induced ARDS - The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo inducido por COVID 19)	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PLOTNIKOW, Gustavo Adrián	Aprobado	8/4/2022	CANADIAN INSTITUTES OF HEALTH RESEARCH (CIHR) - 55000002045
1518	Careful Ventilation in COVID 19-induced ARDS - The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo inducido por COVID 19)	Comité de Ética SATI	Sanatorio Anchorena	PLOTNIKOW, Gustavo Adrián	Aprobado	21/6/2020	Sin patrocinio
1544	Careful Ventilation in COVID 19-induced ARDS - The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo inducido por COVID 19)	Hospital General de Agudos D. F. Santojanni	Hospital General de Agudos "Donación Francisco Santojanni"	BEZZI, Marco	Aprobado	11/6/2020	Sin patrocinio
1466	Careful Ventilation in COVID 19-induced ARDS - The CAVIARDS Trial (Ventilación cuidadosa en el Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo inducido por COVID 19)	Comité de Ética SATI	Sanatorio Mater Dei	TELIAS, Irene	Aprobado	17/5/2020	Sin patrocinio
6303	Estudio de cohorte con seguimiento a 2 años: Artrodesis percutánea de columna lumbar en trastornos degenerativos. Resultados clínicos y radiológicos.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	TALEB, Juan Pablo	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
6452	Estudio retrospectivo para evaluar si el control metabólico tiene asociación con las complicaciones postquirúrgicas y días de internación en pacientes sometidos a cirugía de revascularización miocárdica en el Hospital Británico durante el periodo 2018-2021	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	QUIJIJE RAMIREZ, XIOMARA	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
6810	Factores asociados a la probabilidad de desarrollar accidentes por mordeduras de perros de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Comité de Ética en Investigación Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	Instituto de Zoonosis Luis Pasteur	ISTURIZ, María Laura	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
6256	Impacto de la Implementación de Oxigenoterapia a Alto Flujo a través de Cánulas Nasales sobre el Trabajo Ventilatorio de Voluntarios Sanos. Estudio Piloto	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	PLOTNIKOW, Gustavo Adrián	Aprobado	8/4/2022	Sin patrocinio
6768	CA020-002 - Primer estudio en humanos de Fase 1/2a de BMS-986207 anticuerpo monoclonal solo y en combinación con nivolumab o con nivolumab e ipilimumab en tumores sólidos avanzados.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Clínica Adventista Belgrano	PERFETTI, Aldo	Aprobado	7/4/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
5658	CA020-002 - Primer estudio en humanos de Fase 1/2a de BMS-986207 anticuerpo monoclonal solo y en combinación con nivolumab o con nivolumab e ipilimumab en tumores sólidos avanzados.	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	SLUTSKY, Ezequiel	Aprobado	22/1/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6541	CA209-7FL Estudio de Fase 3, con control de placebo, doble ciego, multicéntrico y aleatorizado, de nivolumab versus placebo, en combinación con quimioterapia neoadyuvante y terapia endocrina adyuvante en pacientes de alto riesgo con cáncer de mama primario, positivo a receptor de estrógeno (ER+) y negativo al receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2-)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZAMORA, Liliana	Aprobado	7/4/2022	BRISTOL MYERS SQUIBB - 30538058056
6678	Evaluación de las mutaciones transmitidas resistentes al fármaco a la Doravirina (MK-1439): primera encuesta exploratoria en Argentina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación del Centro de Estudios Infectológicos (FUNCEI)	CASSETTI, Isabel	Aprobado	7/4/2022	MSD ARGENTINA SRL - 30503403079
6121	IMPACTO DE LA INFECCIÓN POR SARS CoV-2 EN PACIENTES PEDIÁTRICOS CON ENFERMEDADES REUMÁTICAS Y/O INMUNOMEDIADAS	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	ALVAREZ, Marcela	Aprobado	7/4/2022	Sin patrocinio
6718	Neumo-Tomografía Computada como técnica complementaria en la evaluación integral de la patología esofágica pediátrica.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CONDE, Maria Florencia	Aprobado	7/4/2022	Sin patrocinio

6505	USO DE ECOGRAFÍA PULMONAR VERSUS RADIOGRAFÍA EN NEONATOS CON TAQUIPNEA TRANSITORIA. ESTUDIO DE COHORTE RETROSPECTIVO.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDANI, Maria	Aprobado	7/4/2022	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
6656	Estudio BURAN sobre buparlisib (AN2025) en combinación con paclitaxel frente a paclitaxel en monoterapia, para pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	6/4/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6655	Estudio BURAN sobre buparlisib (AN2025) en combinación con paclitaxel frente a paclitaxel en monoterapia, para pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	1/4/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6558	K-001-201 Estudio de fase II, multicéntrico, controlado con placebo, aleatorizado, doble ciego, de 48 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento combinado de K 877 ER y CSG452 en pacientes con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) con fibrosis hepática	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	COLOBATO, Luis Arturo	Aprobado	7/4/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6648	K-001-201 Estudio de fase II, multicéntrico, controlado con placebo, aleatorizado, doble ciego, de 48 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento combinado de K 877 ER y CSG452 en pacientes con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) con fibrosis hepática	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	ABALLAY SOTERAS, Gabriel Alejandro	Aprobado	6/4/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6551	K-001-201 Estudio de fase II, multicéntrico, controlado con placebo, aleatorizado, doble ciego, de 48 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento combinado de K 877 ER y CSG452 en pacientes con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) con fibrosis hepática	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ANDERS, Maria Margarita	Aprobado	6/4/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6538	K-001-201 Estudio de fase II, multicéntrico, controlado con placebo, aleatorizado, doble ciego, de 48 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento combinado de K 877 ER y CSG452 en pacientes con esteatohepatitis no alcohólica no cirrótica (NASH) con fibrosis hepática	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	GRUZ, Fernando	Aprobado	7/2/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479

6713	Prevalencia de enfermedad invasiva por Haemophilus Influenzae en niños menores de 5 años durante el período 2020-2021 en comparación con el período 2018-2019 en Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	MARCOS, María Luján	Aprobado	5/4/2022	Sin patrocinio
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
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
6837	Evaluación de la implementación de una herramienta digital para la gestión de morgues en Hospitales Públicos Generales de Agudos pertenecientes al Ministerio de Salud del GCBA durante el año 2020 (cuantitativo).	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Ministerio de Salud de la CABA	NERO, Fernando Gabriel	Aprobado	4/4/2022	Sin patrocinio

6838	Evaluación de la implementación de una herramienta digital para la gestión de morgues en un Hospital Público General de Agudos perteneciente al Ministerio de Salud del GCBA durante el año 2020 (cualitativo). Versión 1.1. Fecha 28/3/2022	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	NERO, Fernando Gabriel	Aprobado	4/4/2022	Sin patrocinio
6546	La salud sexual y (no) reproductiva en tiempos de pandemia COVID 19. Reflexiones sobre el proceso demanda- atención de dos equipos interdisciplinarios del primer nivel de atención en la Ciudad de Buenos Aires.	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	LASKI, Natalia	Aprobado	1/4/2022	Sin patrocinio
6751	Toleriane Dermallergo: Estudio observacional para evaluar la efectividad y la tolerancia del uso del cosmético Toleriane Dermallergo Crema en pacientes con piel sensible y alergia concomitante	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	1/4/2022	K&H CONSULTING S.A.S. - 30716345188
6756	Toleriane Dermallergo: Estudio observacional para evaluar la efectividad y la tolerancia del uso del cosmético Toleriane Dermallergo Crema en pacientes con piel sensible y alergia concomitante	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	YañEZ, Anahí	Aprobado	21/3/2022	K&H CONSULTING S.A.S. - 30716345188
8483	19356A Estudio intervencional, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de eptinezumab por vía i.v. en adolescentes (de 12 a 17 años) para el tratamiento preventivo de la migraña crónica	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	MURO, VALERIA LILIANA	Aprobado	10/2/2023	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5934	19356A Estudio intervencional, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de eptinezumab por vía i.v. en adolescentes (de 12 a 17 años) para el tratamiento preventivo de la migraña crónica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTIN BERTUZZI, Fiorella	Aprobado	31/3/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5935	19356A Estudio intervencional, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de eptinezumab por vía i.v. en adolescentes (de 12 a 17 años) para el tratamiento preventivo de la migraña crónica	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	SARAVIA, Bibiana Beatriz	Aprobado	16/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	11/11/2021	BAYER S.A. - 30503811061
6556	Alteración del procesamiento auditivo central en niños con trastorno fonológico	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Fonoaudiología Integral	SCHIEBELBEIN, Maria del Mar	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6765	Calidad de vida (QOL) y días vivo y fuera del hospital (DAOH) en la amiloidosis por transtiretina	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CARRETERO, Marcelina	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
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

6878	Enfermedad hepática autoinmune en pediatría. Asociación con enfermedades autoinmunes extrahepáticas	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CEPEDA CALERO, Emilia Belén	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6738	Es mayor recurrencia de la inestabilidad glenohumeral en porteros en comparación con jugadores de fútbol de campo después de una reparación artroscópica de bankart?	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6757	Estudio de fase 3 de Danicopan (ALXN2040) como terapia adicional a un inhibidor de C5 (Eculizumab o Ravulizumab) en pacientes con hemoglobinuria paroxística nocturna que tienen evidencia clínica de hemólisis extravascular (HEV)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	BRODSKY, Andres	Aprobado	31/3/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6861	Estudio piloto de biodisponibilidad comparada de QUETIABAGÓ 25mg vs. Etiasel® 25 mg en sujetos adultos sanos en condiciones de ayuno	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	31/3/2022	LABORATORIOS BAGO S.A. - 30516024840
6367	Evaluación de cambio en intensidad y/o frecuencia de epistaxis luego de administración de hierro endovenoso en pacientes con telangiectasia hemorrágica hereditaria	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PETRAGLIA, Mariana	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6853	Evaluación del efecto de la intervención informática ?Episodio Oncológico Adelantado? en el tiempo de espera de pacientes en tratamiento con quimioterapia	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GIMENEZ, Cintia Lorena	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6690	Los datos dinámicos: traslado desde Central de Emergencias a sala general y requerimiento pase temprano no planificado (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	31/3/2022	Sin patrocinio
6599	Neurodesarrollo a los 5 años en 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)	OLAVARRIA, Maria Milagros	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
6557	Registro Institucional de Miocardiopatía Hipertrófica del adulto del HIBA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ DE ARENAZA, Diego	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
5950	Satisfacción en pacientes operados con tubo Lester Jones; Estudio observacional con reclutamiento prospectivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	LUJAN SALINAS, Sergio	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
5869	Utilidad del ultrasonido pulmonar para identificar pacientes en riesgo de re-admisión por insuficiencia cardíaca aguda	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	GARAGOLI, Fernando	Aprobado	31/3/2022	Sin patrocinio
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
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
6831	Experiencia con el uso de panel de meningitis-Filmurray en pacientes pediátricos en un centro de tercer nivel en Argentina	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	JUAREZ, Ximena	Aprobado	29/3/2022	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) - Stambouliau	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Astrid	Aprobado	11/11/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6680	Análisis de resultados de tratamiento oncológico en pacientes con Sarcoma de Kaposi en un hospital público en Argentina: estudio de cohorte retrospectiva	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	STRAMINSKY, Samanta	Aprobado	28/3/2022	Sin patrocinio

5523	Características de jefes y jefas de residentes del período 2020/2021 del Ministerio de Salud del GCABA. Motivaciones, y percepciones sobre la jefatura en el contexto de la pandemia por COVID-19, y expectativas laborales futuras.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Dirección General de Docencia, Investigación y Desarrollo Profesional	FINDELSTEIN, Laura	Aprobado	28/3/2022	Sin patrocinio
6893	WO43571: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, ABIERTO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL GIREDESTRANT EN COMBINACIÓN CON PHESGO EN COMPARACIÓN CON PHESGO DESPUÉS DE LA TERAPIA DE INDUCCIÓN CON PHESGO + TAXANO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO HER2 POSITIVO Y POSITIVO PARA RECEPTORES DE ESTRÓGENOS SIN TRATAMIENTO PREVIO.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CENIT ? Centro de Neurociencias, Investigación y Tratamiento ? Neurosalud S.A	LERZO, Guillermo Luis	Aprobado	27/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6849	WO43571: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, ABIERTO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL GIREDESTRANT EN COMBINACIÓN CON PHESGO EN COMPARACIÓN CON PHESGO DESPUÉS DE LA TERAPIA DE INDUCCIÓN CON PHESGO + TAXANO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO HER2 POSITIVO Y POSITIVO PARA RECEPTORES DE ESTRÓGENOS SIN TRATAMIENTO PREVIO.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	23/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
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
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 musculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	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 musculo 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 muscular 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
6745	Estudio multicéntrico: comparación de la efectividad de distintas duraciones del tratamiento ATB para infecciones urinarias sintomáticas en pacientes trasplantados renales internados	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GIORGIO, Patricia Lourdes	Aprobado	25/3/2022	Sin patrocinio
9070	217095 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP) - ANCHOR-1"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	STAT Research S.A.	JIMÉNEZ SALAZAR , Juan Josué	Aprobado	9/3/2023	GSK BIOPHARMA ARGENTINA S.A. - 30715268791
6604	217095 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP) - ANCHOR-1"	Comité de Ética en Farmacología Clínica (CEFC) - CIDEA	Fundación CIDEA	MáSPERO, Jorge	Aprobado	23/3/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6445	217095 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP) - ANCHOR-1"	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Centro Médico Dra. De Salvo	DE SALVO, Maria Cristina	Aprobado	19/2/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6435	217095 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP) - ANCHOR-1"	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	YáÑEZ, Anahí	Aprobado	31/1/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6443	217095 "Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y la seguridad de depemokimab 100 mg s.c. en pacientes con rinosinusitis crónica con pólipos nasales (CRSwNP) - ANCHOR-1"	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Centro de Alergia y Enfermedades Respiratorias - CARE	TOLCACHIER, Alberto Jorge	Aprobado	24/1/2022	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6872	BP43445 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTREA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	FRANCO, Pablo	Aprobado	23/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6663	BP43445 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTREA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	3/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6671	BP43445 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTREA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	23/2/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6379	BP43445 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTREA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	6/1/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280

6875	BP43464 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 EN COMBINACIÓN CON RANIBIZUMAB ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion (OMI)	FRANCO, Pablo	Aprobado	23/3/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6664	BP43464 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 EN COMBINACIÓN CON RANIBIZUMAB ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	SCHLOTTMANN, Patricio	Aprobado	24/2/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6673	BP43464 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 EN COMBINACIÓN CON RANIBIZUMAB ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	OFTALMOS	ALEZZANDRINI, ARTURO	Aprobado	23/2/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6377	BP43464 ? ?ESTUDIO DE FASE II, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE ENMASCARADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA DE RO7200220 EN COMBINACIÓN CON RANIBIZUMAB ADMINISTRADO POR VÍA INTRAVÍTEA EN PACIENTES CON EDEMA MACULAR DIABÉTICO"	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Buenos Aires Mácula S.A.	SARAVIA, Mario Joaquin	Aprobado	6/1/2022	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
6704	COVID-19 en el embarazo, vacunacion y variantes del SARS CoV 2: Estudio INTERCOVID-2022	Comité de ética en Investigación CYMSA	Clínica y Maternidad Suizo Argentina	SORGETTI, Mariana Beatriz	Aprobado	23/3/2022	Sin patrocinio
6624	COVID-19 en el embarazo, vacunacion y variantes del SARS CoV 2: Estudio INTERCOVID-2022	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARIANI, Gonzalo Luis	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
6571	COVID-19 en el embarazo, vacunacion y variantes del SARS CoV 2: Estudio INTERCOVID-2022	Hospital Materno Infantil R. Sardá	Hospital Materno Infantil "Ramón Sardá"	NIETO, Ricardo Mario	Aprobado	11/3/2022	Sin patrocinio
6859	Estudio de Bioequivalencia de Dosis Única de Antiplaq® - Clopidogrel 75 mg- en Sujetos Voluntarios Sanos	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	HALABE, Emilia Karina	Aprobado	23/3/2022	LABORATORIOS RICHMOND SACIF - 30501152826
6862	Estudio para determinar la prevalencia de infecciones oportunistas al momento del diagnóstico de VIH entre 2012 y 2021 en un centro privado de referencia de la Ciudad de Buenos Aires, Argentina	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	HELIOS SALUD	BRIZUELA, Martin Eduardo	Aprobado	23/3/2022	Sin patrocinio
6497	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	ROMERO ZARANTE, Angela Maria	Aprobado	23/3/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6545	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	Comité Independiente de Ética para Ensayos en Farmacología Clínica (CIEFC) - Centro De Salvo	Fundación Respirar	UHRIG, Marina	Aprobado	19/3/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6515	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	CEI Saavedra	Centro GlenlyCorp	KORETZKY, Martin Horacio	Aprobado	11/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6516	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	CIPREC Centro de Investigacion y Prevencion Cardiovascular	ZAIDMAN, Cesar Javier	Aprobado	7/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985

6559	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	INVESTIGACIONES MEDICAS IMOBA SRL	SOLER, Jose Maria Pedro	Aprobado	3/2/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6496	J3Y-MC-EZCB :Estudio de Fase 2, randomizado, doble ciego, controlado con placebo que investiga la eficacia y la seguridad de LY3561774 en adultos con dislipidemia mixta	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro Médico Dra. Laura Maffei - Investigación Clínica Aplicada	SASSONE, Sonia	Aprobado	27/1/2022	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6456	Intervención de las Unidades de Soporte Nutricional en las UCI quirúrgicas, su efecto sobre la nutrición y los resultados en los pacientes críticamente enfermos	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	LÓPEZ, Ariel	Aprobado	22/3/2022	Sin patrocinio
6494	Cardiopatía secundaria a Síndrome inflamatorio multisistémico por Sars Cov 2 (SIM-C) en pacientes pediátricos	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	MÉMOLI, Florencia	Aprobado	21/3/2022	Sin patrocinio
6896	Cura y remisión del VIH: ¿qué se puede aprender de los controladores de élite del VIH?	Comité de Bioética Fundación Huésped	Instituto de Investigaciones Biomédicas en Retrovirus y SIDA (INBIRS, UBA-CONICET)	LAUFER, Natalia	Aprobado	21/3/2022	Sin patrocinio
6842	Desarrollo de un CAR-NK anti HER2, basada en células NK adaptativas. Estudio preclínico de una terapia celular específica alogénica para el tratamiento de tumores HER2+	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	MANDO, PABLO	Aprobado	21/3/2022	Sin patrocinio
6601	Etiología de Síndrome febril prolongado en pacientes internados en un Hospital pediátrico	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ALONSO, Camila	Aprobado	21/3/2022	Sin patrocinio
5492	?PATRONES DERMATOSCOPICOS DE NEVOS EN ZONA DE PLIEGUES?	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	OXILIA, Alejandro Mario	Aprobado	21/3/2022	Sin patrocinio
6350	"Evaluación de los cambios tempranos de la interfaz vítrea anterior después de la cirugía de cataratas y extracción del cristalino transparente utilizando fluidica activa con ajustes de presión de infusión bajos y ajustes de presión de infusión altos, determinados por tomografía de coherencia óptica"	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Centro Oftalmologico Dr. Charles y Asociados	CHARLES, Martin	Aprobado	18/3/2022	NOVARTIS ARGENTINA SA - 30516620397
5412	Papel de los Micros-ARN en la Patofisiología de la Bronquiolitis Obliterante (BO)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TEPER, Alejandro	Aprobado	18/3/2022	Sin patrocinio
6315	Alto flujo de oxígeno en pacientes traqueostomizados: nasal vs. traqueal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	STEINBERG, Emilio	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
5958	BI1199-0378 - Un estudio de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la tolerabilidad a largo plazo de nintedanib vía oral sumado al estándar de tratamiento durante al menos 2 años, en niños y adolescentes con enfermedad pulmonar intersticial fibrosante clínicamente significativa (InPedILD?-ON)	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	TEPER, Alejandro	Aprobado	17/3/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5959	Extracción de fibroblastos dérmicos a partir de muestras cutáneas de pacientes intervenidos quirúrgicamente.	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	HARO DURAND, Luis Alberto	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
6217	Participación de la mucina 4 expresada en cáncer de mama HER2+ y triple negativo en la evasión del sistema inmune	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	SCHILLACI, Roxana	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
9871	Prueba piloto para kit de diagnóstico temprano del cáncer de mama basado en biopsias líquidas	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Clinica y Maternidad Santa Isabel	STIGLIANO, Javier	Aprobado	28/6/2023	CONSEJO NACIONAL DE INVESTIGACION CIENTIFICAS Y TECNICAS - 30546660385
5546	Prueba piloto para kit de diagnóstico temprano del cáncer de mama basado en biopsias líquidas	Comité de Ética Dr. Enrique T. Segura - IBYME	Instituto de Biología y Medicina Experimental (IBYME)	DE SIERVI, Adriana	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
2653	Registro Argentino de anticuerpos antifosfolpidos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	SCOLNIK, Marina	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
6535	Resultados luego de la reparación artroscópica de Bankart entre atletas femeninos y masculinos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRANDARIZ, Rodrigo Nicolas	Aprobado	17/3/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	STAT Research S.A.	MARINI, Mariano Gabriel	Aprobado	4/11/2021	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
6722	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para Pacientes Adultos con Síndromes Mielodisplásicos de Alto Riesgo	Iniciativa y Reflexión Bioética (IRB).	Sanatorio Sagrado Corazón	IASTREBNER, C. Marcelo	Aprobado	16/3/2022	Sin patrocinio
6826	Dinámica de la infección por VSR en el contexto de COVID-19 en la Región Metropolitana de Buenos Aires	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FERRERO, FERNANDO	Aprobado	15/3/2022	Sin patrocinio
6543	EVOLUCIÓN DE LAS LESIONES INTRAEPITELIALES DE ALTO GRADO PRECURSORAS DEL CÁNCER ANAL ESCAMOSO HALLADAS EN UN PROGRAMA DE PESQUISA DE UN HOSPITAL PÚBLICO DE CABA	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	SVIDLER LÓPEZ, Laura	Aprobado	14/3/2022	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
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
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
6587	IMPLEMENTACIÓN SISTEMATIZADA DE UN REGISTRO PROSPECTIVO PARA SEGUIMIENTO DE PACIENTES DE ALTO RIESGO PARA CÁNCER HEREDITARIO	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	PIZARRO, Giselle Magali	Aprobado	11/3/2022	INSTITUTO NACIONAL DEL CÁNCER - 33715478639
6665	Registro y seguimiento prospectivo de mujeres HIV+ en contexto de un programa de pesquisa de carcinoma escamoso anal	Hospital General de Agudos Dr. J. A. Fernández	Hospital General de Agudos "Dr. Juan A. Fernández"	SVIDLER LÓPEZ, Laura	Aprobado	11/3/2022	Sin patrocinio
6712	ACT16903 - Estudio de fase 2, no aleatorizado, abierto, de cohortes múltiples, multicéntrico, para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otros tratamientos antineoplásicos para participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (HNSCC)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	IDIM	PASKEVICIUS, Pedro Martín Inca	Aprobado	10/3/2022	SANOFI-AVENTIS ARGENTINA S.A. - 30501445416
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
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
5665	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
6326	Consortio 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	Consortio 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
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
6438	Síndrome de vena cava superior: una serie de casos consecutivos	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	JABIF, Fernando Ezequiel	Aprobado	10/3/2022	Sin patrocinio
5300	Toxicidad tiroidea asociada a tratamiento con inmunoterapia oncológica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RAMAJO, Maria Fernanda	Aprobado	10/3/2022	Sin patrocinio
6016	TUMORES DE PARÓTIDA EN POBLACIÓN PEDIÁTRICA: 10 AÑOS DE EXPERIENCIA	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	OLIVA, Agustina	Aprobado	10/3/2022	Sin patrocinio
6699	BARRERAS ASOCIADAS AL ACCESO AL TRATAMIENTO ONCOLÓGICO DE PACIENTES ADULTOS MAYORES CON CÁNCER COLORRECTAL: UN ESTUDIO DE COHORTE AMBISPECTIVA.	Hospital C. Milstein	Hospital C. Milstein	PIETRACCI, Lilian Elizabeth	Aprobado	9/3/2022	Sin patrocinio
5564	Ensayo de extensión abierto para evaluar la seguridad a largo plazo de apraglutida en el síndrome de intestino corto	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Hospital Universitario Fundación Favaloro	GONDOLESI , Gabriel	Aprobado	9/3/2022	PSI-CRO SRL - 30710496168
6439	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	9/3/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6441	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	GIANETTI, Gisela Carla	Aprobado	16/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6425	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Centro Médico Barrio Parque	VIDIELLA, Gabriela Patricia	Aprobado	9/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6467	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Vacunación Proteger - Fundación Dr Socolinsky - Recoleta Dr	LÓPEZ, Eduardo Luis	Aprobado	28/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6431	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Consultorios Medicos Dr. Doreski	DORESKI, Pablo Alexis Christian	Aprobado	6/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6433	Estudio de fase 3, aleatorizado, estratificado, ciego para el observador, con control activo, para evaluar la inmunogenicidad y la seguridad de la vacuna contra la influenza estacional mRNA1010 en adultos de 18 años de edad y mayores.	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stambouliau Servicios de Salud)	LOPARDO, Gustavo	Aprobado	6/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
6374	ESTUDIO DE FASE I ABIERTO Y DE BÚSQUEDA DE DOSIS, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD E INMUNOGENICIDAD Y DE FASE II/III, CONTROLADO CON PLACEBO Y CIEGO PARA EL OBSERVADOR, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD E INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA EXPERIMENTAL DE ARN DEL SARS-COV-2 CONTRA LA COVID-19 EN NIÑOS Y ADULTOS JÓVENES SANOS.	Comité Institucional de Revisión de Ensayos Clínicos (CIREC)	Hospital Militar Central Cosme Argerich	PEREZ MARC, Gonzalo	Aprobado	9/3/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

6446	" Incidencia de complicaciones asociadas al uso de Catéteres de Corta Permanencia en salas de internación del HGNPE"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	LACAPRA, Maria Emilia	Aprobado	8/3/2022	Sin patrocinio
6474	Deshidratación hipernatémica en menores de 5 años, descripción de prevalencia y desarrollo de complicaciones, en Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ABELED0, Paula Sabrina	Aprobado	8/3/2022	Sin patrocinio
6209	Enfermería y normas ¿Promoción, colaboración o autonomía? Investigación documental sobre leyes profesionales durante el período 2001 - 2021	COMITÉ DE ÉTICA EN INVESTIGACIÓN INSTITUTO UNIVERSITARIO DE CIENCIAS DE LA SALUD (IUCS)	Investigación documental.	SERDAREVICH, Ursula	Aprobado	8/3/2022	FUNDACIÓN HA BARCELO - 30649111002
8636	DUT0012 Estudio multinacional de revisión de historias clínicas en base a encuestas en mercados internacionales para evaluar la eficacia, la seguridad y los patrones de tratamiento de DUPIXENT® (Dupilumab) en pacientes con dermatitis atópica moderada a severa	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ANGLES, Maria Valeria	Aprobado	2/3/2023	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
5989	DUT0012 Estudio multinacional de revisión de historias clínicas en base a encuestas en mercados internacionales para evaluar la eficacia, la seguridad y los patrones de tratamiento de DUPIXENT® (Dupilumab) en pacientes con dermatitis atópica moderada a severa	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Instituto de Neumología y Dermatología	LUNA, Paula Carolina	Aprobado	4/3/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6641	Efectividad y seguridad de Janvax en pacientes con diagnóstico de artritis reumatoidea con o sin tratamiento previo con tofacitinib	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	3/3/2022	LABORATORIO VARIFARMA S.A. - 30682667709
6327	Prevalencia de sobrediagnóstico de EPOC y factores asociados: Estudio de corte transversal	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FULLANA, Martin Pablo	Aprobado	3/3/2022	Sin patrocinio
5306	Trayectorias de Consumo de servicios de salud entre afiliados a un seguro de salud en Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BINDER, Fernando	Aprobado	3/3/2022	Sin patrocinio
5745	Valor pronóstico de la insuficiencia tricuspídea en pacientes con diagnóstico de amiloidosis cardiaca por transtiretina.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	DECOTTO, Santiago	Aprobado	3/3/2022	Sin patrocinio
6489	"EVITA: Neumonitis de Hipersensibilidad: Caracterización de Progresión de la Enfermedad. Un estudio observacional, prospectivo, multicéntrico e internacional"	Comité de Ética en Investigación del CINME	Centro de Investigaciones Metabólicas (CINME)	OTAOLA, Maria	Aprobado	2/3/2022	ACADEMIA RESEARCH ORGANIZATION - 60453024
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"	TEIJEIRO, 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) - Stambouliau	Centro de Estudios Infectológicos SA (Stambouliau Servicios de Salud)	DELUCA, Mercedes	Aprobado	4/2/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6215	Detección Automática de Estados Mentales a partir del Habla	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Facultad de Ciencias Exactas y Naturales - Universidad de Buenos Aires	FERRER, Luciana	Aprobado	2/3/2022	Sin patrocinio
6597	Evaluación del sensor intermitente en Diabetes Gestacional	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	ARANGUREN, Marcela	Aprobado	2/3/2022	Sin patrocinio
6550	La ponderación de las deficiencias en el equilibrio realizadas por los kinesiólogos argentinos en sujetos con riesgo a caída	Hospital General de Agudos Dr. Teodoro Alvarez	Hospital de Rehabilitación Manuel Rocca	CANDONI, Gerardo	Aprobado	2/3/2022	Sin patrocinio
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 empatoran 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) - Stambouliau	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 empatoran 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 empatoran 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) - Stambouliau	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 empatoran 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) - Stambouliau	Psoriahue Medicina Interdisciplinaria SRL	MAGARIÑOS, Gabriel Alejandro	Aprobado	16/12/2021	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6513	Tutor Virtual para el Aprendizaje de un Segundo Idioma	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Facultad de Ciencias Exactas y Naturales - Universidad de Buenos Aires	FERRER, Luciana	Aprobado	2/3/2022	Sin patrocinio
6473	"Enfermedad de Graves en pandemia. ¿Qué cambió? Comparación de casos nuevos en un servicio de endocrinología infantil en 2018-2019 respecto de 2020-2021"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	ECHARRI, Estefanía	Aprobado	1/3/2022	Sin patrocinio
6508	: ReSCAR 2021. Registro de Síndrome Coronarios Agudos en Argentina 2021.	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	GINGINS, MAURO	Aprobado	25/2/2022	Sin patrocinio

6380	ESTUDIO EXPLORATORIO DE CASOS Y CONTROLES PARA EVALUAR EL POTENCIAL VALOR PRONÓSTICO DE LA INTEGRINA BETA 3 (ITGB3) EN MUESTRAS DE PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	ERNST, Glenda	Aprobado	25/2/2022	Sin patrocinio
6148	ASOCIACIÓN ENTRE CARACTERÍSTICAS ANGIOTOMOGRAFÍAS DE LAS LESIONES CORONARIAS ATEROSCLERÓTICAS Y EVENTOS CARDIOVASCULARES	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	CORNA, Giuliana	Aprobado	24/2/2022	Sin patrocinio
6525	Asociación entre malrotación hipocampal y Déficit Cognitivo. Un estudio retrospectivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	RUBINA CABRE , Antonietta Israel	Aprobado	24/2/2022	Sin patrocinio
6524	Desarrollo y validación de herramientas de Inteligencia Artificial para la detección de hallazgos críticos en TC de cerebro sin contraste	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	AINESEDER, Martina	Aprobado	24/2/2022	Sin patrocinio
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
6003	Programa de acceso ampliado (EAP) de dostarlimab en pacientes adultas con cáncer de endometrio (CE) recurrente o avanzado con alteración de la vía reparadora (dMMR)/inestabilidad de microsatélites-alta (MSI-H) que ha progresado durante o después de un tratamiento previo con un régimen que contiene platino.	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	Instituto Médico Especializado Alexander Fleming	GIORNELLI GOMEZ, Gonzalo Humberto	Aprobado	24/2/2022	Sin patrocinio
6504	Estudio de induccion multicentrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Risankizumab en sujetos con colitis ulcerativa activa de moderada a severa	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	23/2/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
5623	Estudio del mundo real en leucemia aguda: epidemiología, patrones de tratamiento y resultados para la LLA de células B y la LMA en pacientes adultos de América Latina - Estudio LOYAL	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	FUNDALEU	FERNÁNDEZ, Isolda	Aprobado	23/2/2022	IQVIA RDS ARGENTINA S.R.L. - 30707611479
6519	M16-066 - Estudio multicentrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 52 semanas de mantenimiento y estudio de extension abierto para evaluar la eficacia y seguridad de risankizumab en sujetos con colitis ulcerativa	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	Gastroenterología Diagnóstica y Terapéutica (GEDyT)	GONCALVES, Silvina Adriana	Aprobado	23/2/2022	ABBVIE S.A. - 30712399623
7701	20210098 - Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-102)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Fundación Respirar	OVIEDO ALBOR, Ana Isabel	Aprobado	24/5/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
8392	20210098 - Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-102)	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VERZURA, María Alicia	Aprobado	9/3/2023	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694

6396	20210098 - Estudio de fase 1b/3 de Bemarituzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con cáncer gástrico y unión gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexpresión de FGFR2b (FORTITUDE-102)	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Centro Medico Austral	STREICH, Guillermo	Aprobado	22/2/2022	ICON CLINICAL RESEARCH S.A - 30701942694
6596	ASOCIACIÓN DE CARCINOMA ORAL DE CÉLULAS ESCAMOSAS CON DESÓRDENES POTENCIALMENTE MALIGNOS. ESTUDIO MULTICÉNTRICO LATINOAMERICANO.	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	WERNER, Laura Cecilia	Aprobado	22/2/2022	Sin patrocinio
6627	Estudio Ecológico sobre distribución y prevalencia de cardiopatías congénitas por departamentos/comunas/partidos de la República Argentina, explorando potencial asociación con distintas variables socioambientales.	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	FANTOZZI, Nicolas	Aprobado	22/2/2022	Sin patrocinio
5699	Mortalidad, secuelas clínicas y calidad de vida luego del alta de Unidades de Cuidados Intensivos en pacientes con COVID-19 estudio multicentrico 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 multicentrico 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
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) - Stambouliau	Centro de Diagnóstico Urológico	CHERNOBILSKY, Víctor	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	CUTULI, Hernan Javier	Aprobado	30/7/2020	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6529	Segundo Estudio epidemiológico de sepsis severa pediátrica en Argentina (Estudio ESSPED2) ?Estudio multicéntrico de Unidades de Cuidados Intesivos PEDIATRICOS 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 PEDIATRICOS 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 PEDIATRICOS 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 PEDIATRICOS 2?	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	RODRIGUEZ , Ana Paula	Aprobado	8/9/2020	Sin patrocinio
6676	Carga de ateromatosis en pacientes con síndrome metabólico y disglucemia	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	SANABRIA, Hugo Daniel	Aprobado	21/2/2022	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	14/10/2021	PRODUCTOS ROCHE S.A.Q.EI. - 30527444280
9024	NUCALA Effectiveness Study (NEST) in Emerging Markets	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Consultorio Bulnes	COLODENCO, FEDERICO DANIEL	Aprobado	16/3/2023	PHARMEXX ARGENTINA - 30710497954
6979	NUCALA Effectiveness Study (NEST) in Emerging Markets	Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía	Hospital General de Agudos "José M. Ramos Mejía"	SIVORI, Martin	Aprobado	1/3/2023	PHARMEXX ARGENTINA - 30710497954
8229	NUCALA Effectiveness Study (NEST) in Emerging Markets	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	NEXO SALUD Clinical Research	LITEWKA, Diego Fabian	Aprobado	28/2/2023	PHARMEXX ARGENTINA - 30710497954
6544	NUCALA Effectiveness Study (NEST) in Emerging Markets	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Investigaciones en Alergia y Enfermedades Respiratorias (INAER)	Yáñez, Anahí	Aprobado	21/2/2022	PHARMEXX ARGENTINA - 30710497954
6458	La hipoxemia está asociada con sudoración nocturna en apnea obstructiva del sueño	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	BLEDEL, Ignacio Jorge	Aprobado	20/2/2022	Sin patrocinio
6188	Patogénesis de los linfomas pediátricos asociados al virus de Epstein Barr	Hospital de Niños R. Gutiérrez	Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"	CHABAY, Paola	Aprobado	18/2/2022	Sin patrocinio
8484	19379A Estudio de extensión, a largo plazo, abierto (con dosis a ciego), de eptinezumab en niños y adolescentes con migraña crónica o episódica	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico de Buenos Aires	MURO, VALERIA LILIANA	Aprobado	10/2/2023	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5957	19379A Estudio de extensión, a largo plazo, abierto (con dosis a ciego), de eptinezumab en niños y adolescentes con migraña crónica o episódica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARTIN BERTUZZI, Fiorella	Aprobado	17/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5956	19379A Estudio de extensión, a largo plazo, abierto (con dosis a ciego), de eptinezumab en niños y adolescentes con migraña crónica o episódica	Mautalén Salud e Investigación. CECOM	Mautalén Salud e Investigación	SARAVIA, Bibiana Beatriz	Aprobado	16/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5618	Bartonelosis en niños: aumento de las formas diseminadas	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	JUAREZ, Ximena	Aprobado	17/2/2022	Sin patrocinio
5049	Cambios en los pacientes adultos mayores que se internan en una Unidad de Mediana Estancia en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Asociación de Beneficencia Hospital Sirio Libanés	GIBER, Fabiana	Aprobado	17/2/2022	Sin patrocinio
6226	Enucleación endoscópica prostática versus mínimamente invasiva versus abierta en el tratamiento de próstatas mayores a 80 ml.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	TOBIA, Ignacio	Aprobado	17/2/2022	Sin patrocinio
6340	Es importante la preparación psicológica para volver a los deportes después de una cirugía de inestabilidad del 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	17/2/2022	Sin patrocinio
6577	Evaluación de una intervención educativa sobre el uso / consumo de Ceftriaxina 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	17/2/2022	Sin patrocinio
6240	Investigación de un brote de COVID-19 en un hospital universitario en la ciudad de Buenos Aires con estudio de secuenciación genómica.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BUROKAS, Maria Sol	Aprobado	17/2/2022	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) - Stamboulian	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) - Stamboulian	DOM Centro de Reumatología	ALVAREZ, Damaris	Aprobado	25/11/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
6492	Morbimortalidad luego de una fractura de cadera, seguimiento a 10 años. Cohorte 2008-2010	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	PEREZ, Betiana Mabel	Aprobado	17/2/2022	Sin patrocinio
4962	UTILIDAD DEL MONITOREO DE PH INALÁMBRICO EN EL DIAGNÓSTICO DE LA ENFERMEDAD POR REFLUJO GASTROESOFÁGICO	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ARGUERO, María Julieta	Aprobado	17/2/2022	Sin patrocinio
5767	ANALISIS 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	ANALISIS 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
6259	C4161001 - ESTUDIO DE FASE 1/2A DE AUMENTO ESCALONADO DE LA DOSIS, BÚSQUEDA DE DOSIS Y AMPLIACIÓN PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA, FARMACODINÁMICA Y ACTIVIDAD ANTITUMORAL DE PF-07104091 COMO AGENTE ÚNICO Y EN TERAPIA COMBINADA	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Centro Oncológico Korben	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	15/2/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6260	C4161001 - ESTUDIO DE FASE 1/2A DE AUMENTO ESCALONADO DE LA DOSIS, BÚSQUEDA DE DOSIS Y AMPLIACIÓN PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA, FARMACODINÁMICA Y ACTIVIDAD ANTITUMORAL DE PF-07104091 COMO AGENTE ÚNICO Y EN TERAPIA COMBINADA	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación CENIT para la Investigación en Neurociencias	CASALNUOVO, Monica Lis	Aprobado	8/2/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6368	Factores asociados a incumplimiento vacunal en menores de 2 años	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	COCHA, Jonathan	Aprobado	15/2/2022	Sin patrocinio

4798	?Percepciones sobre la rehabilitación durante la pandemia COVID-19 de las personas con discapacidad motora?	Instituto de Rehabilitación Psicosfísica (IREP)	Instituto de Rehabilitación "M.Rocca"	CORONEL, Elizabeth Yanina	Aprobado	15/2/2022	Sin patrocinio
6593	10 años de Heart Team en la evaluación de pacientes con estenosis aórtica candidatos a reemplazo percutáneo	Comité de ética independiente ICBA	Instituto Cardiovascular Buenos Aires	TRIVI, Marcelo	Aprobado	14/2/2022	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stamboulian	IDIM	ALFIE, Margarita Sonia	Aprobado	3/6/2021	GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. - 30517130032
6397	DIFICULTAD EN EL ACCESO A LA MEDICACIÓN BIOLÓGICA EN EL ÁMBITO PÚBLICO Y SU IMPACTO EN LA ACTIVIDAD DE LA ENFERMEDAD EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA.	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	MARTIN, Maria luz	Aprobado	11/2/2022	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
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
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

6532	Protocolo de traducción, adaptación transcultural del Constant - Murley para la evaluación del hombro en la población Argentina	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	DAINOTTO, Tamara	Aprobado	11/2/2022	Sin patrocinio
6602	Alta Hospitalaria Precoz en pacientes con Síndrome Coronario Agudo con Elevación del ST luego de su reperusión por intervención coronaria percutánea primaria.	Hospital General de Agudos Dr. Cosme Argerich	Hospital General de Agudos "Dr. Cosme Argerich"	GAGLIARDI, Juan	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
6143	Comparación del retorno al deporte, déficit de extensión y fibrosis anterior de rodilla luego de la cirugía de reconstrucción del Ligamento Cruzado anterior utilizando diferentes técnicas de preservación del tejido.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	ZICARO, Juan Pablo	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
4495	Disfunción sexual en mujeres con Síndrome de Sjogren primario.	Hospital General de Agudos B. Rivadavia	Hospital General de Agudos "Bernardino Rivadavia"	MERCÉ, Aixa Lucia	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
6603	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	STAT Research S.A.	GUTNISKY, Lucas Lisandro	Aprobado	10/2/2022	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. - 33595447319
6581	Estudio de biodisponibilidad comparada de Abiraterona Acetato en sujetos adultos sanos de sexo masculino	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulian	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	10/2/2022	LABORATORIO VARIFARMA S.A. - 30682667709
6600	Evitabilidad del ACV isquémico	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	PUJOL LEREIS, Virginia Andrea	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
6385	MUTACIONES GENÉTICAS ASOCIADAS A DISECCIONES ARTERIALES CERVICALES: estudio piloto	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	PUJOL LEREIS, Virginia Andrea	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
5017	Resultados oncológicos y factores pronosticos en pacientes con sarcoma sinovial tratados quirúrgicamente.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NOVILLO HINOSTROZA , MATIAS ANDRES	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
6417	Tolerabilidad de cannabidiol enriquecido como tratamiento coadyuvante en pacientes con Epilepsia Resistente a Fármacos: Experiencia en la vida real	Comité de Ética en Investigación FLENI	Fundación para la lucha contra enfermedades neurológicas de la Infancia (FLENI)	MURO, VALERIA LILIANA	Aprobado	10/2/2022	Sin patrocinio
5194	ESTRATIFICACIÓN DE RIESGO DE RECHAZO MEDIADO POR ANTICUERPOS Y MONITOREO DE ANTICUERPOS ANTI HLA Y NO ANTI HLA EN PACIENTES CON TRASPLANTE CARDÍACO	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Fundación Favaloro	RENEDO, María Florencia	Aprobado	9/2/2022	Sin patrocinio
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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	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) - Stambouliau	CEMEDIC (Centro de Especialiades Medicas)	MAJUL, Claudio Rodolfo	Aprobado	16/12/2021	ELI LILLY INTERAMERICA INC. SUCURSAL ARGENTINA - 30609703985
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

6598	Una novedosa forma de evaluar el test de elevación pasiva de miembros inferiores por Ecodoppler carotídeo para la predicción de respuesta a fluidos. Un estudio observacional y prospectivo	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	9/2/2022	Sin patrocinio
6426	Tabaquismo y Esclerosis múltiple: cuanto saben los pacientes sobre su relación	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	CARNERO CONTENTTI, Edgar	Aprobado	8/2/2022	Sin patrocinio
6317	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de búsqueda de dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de ALXN2050 en participantes adultos con nefritis lúpica proliferativa (NL) o nefropatía por inmunoglobulina A (NlgA)	Comité de Ética en Investigación de la Sociedad Argentina de Oftalmología	Organizacion Medica de Investigacion	MALVAR PERRIN, Ana Valeria	Aprobado	7/2/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5582	Estudio: 68284528MMY3004 ?Estudio randomizado de fase 3 que compara Bortezomib, Lenalidomida y Dexametasona (VRd) seguido de ciltacabtagene autoleucel, Tratamiento de células T con receptor de antígeno quimérico (CAR-T) dirigido contra el BCMA, versus VRd seguido de Rd (Lenalidomida y Dexametasona) en sujetos con mieloma múltiple de reciente diagnóstico en el cual no está planeado realizar trasplante de células progenitoras hematopoyéticas como tratamiento inicial? - CARTITUDE 5	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	GARATE, Gonzalo	Aprobado	7/2/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6422	Guardias interdisciplinarias de salud mental en el hospital general. De la Ley a las prácticas situadas.	Hospital General de Agudos A. Zubizarreta	Hospital General de Agudos "Dr. Abel Zubizarreta"	GONZALEZ, Marianela	Aprobado	7/2/2022	Sin patrocinio
6006	evaluar	Comité de ética independiente del Hospital Alemán	Hospital Alemán	EZCURRA, Cecilia	Aprobado	6/2/2022	Sin patrocinio
6009	6 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	6 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	6 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
5909	206882 - Estudio prospectivo, multicéntrico (B-Sure) para evaluar la durabilidad a largo plazo de la respuesta virológica sostenida en participantes con hepatitis B crónica tratados y no tratados con nucleósidos/nucleótidos, que recibieron GSK3228836 en un estudio de tratamiento previo y respondieron a dicho tratamiento	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MARCIANO, Sebastian	Aprobado	3/2/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
6017	Entrenamiento vesical por síndrome de vejiga hiperactiva en mujeres, modalidad virtual: ¿Que síntoma responde mejor?. Estudio Prospectivo.	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	VENDRAMINI, Agustina	Aprobado	3/2/2022	Sin patrocinio
6564	Estudio de fase 1 para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de una nueva vacuna proteica recombinante contra el SARS-CoV-2 (Vacuna ARVAC), en una población de voluntarios adultos sanos previamente vacunados o no contra el virus SARS-CoV-2	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stamboulían	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	3/2/2022	LABORATORIO PABLO CASSARÁ SRL - 30525858274

6332	Evaluación de experiencia de usuario del chatbot administrativo 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)	LUNA, Daniel Roberto	Aprobado	3/2/2022	Sin patrocinio
5889	Experiencias y preferencias de las personas con obesidad respecto del abordaje que reciben del equipo de salud	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	MORAN, Catalina	Aprobado	3/2/2022	Sin patrocinio
6279	Factores asociados a rehospitalización temprana en pacientes internados por Primer Episodio Psicótico en la sala de Psiquiatría 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)	MALLEZA, Sebastián	Aprobado	3/2/2022	Sin patrocinio
5884	Adaptación transcultural, confiabilidad, validez y viabilidad del Mini-BESTest en alteraciones vestibulares periféricas en Argentina. Protocolo de estudio de validación	Hospital General de Agudos Dr. E. Tornú	Instituto de Rehabilitación "M.Rocca"	VALDEZ, Marcos Ceferino Gabriel	Aprobado	2/2/2022	Sin patrocinio
6251	KIN001-203-Estudio en fase II, aleatorizado, controlado con placebo, con doble enmascaramiento y de 8 semanas de duración para evaluar los efectos de pamapimod 150 mg con pioglitazona 10 mg al día, por vía oral sobre el desarrollo de COVID-19 en pacientes hospitalizados, infectados con el virus SARS-CoV-2 (coronavirus del síndrome respiratorio agudo grave de tipo 2)	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	2/2/2022	LATINABA S.R.L - 30710818963
5891	Estimulación neuromuscular con corrientes eléctricas y campos electromagnéticos de alta intensidad: Efectos en la fuerza inducida, tolerancia y fatiga	UNIVERSIDAD MAIMÓNIDES	Universidad Maimónides	RONZIO, Oscar Ariel	Aprobado	1/2/2022	Sin patrocinio
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
6526	ALTERACIONES VASCULARES PERIFERICAS EN SUJETOS CON COLITIS ULCEROSA CON Y SIN REMISION COMPLETA DE LA ACTIVIDAD INFLAMATORIA ? ESTUDIO EXPLORATORIO	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	LASA, Juan Sebastian	Aprobado	28/1/2022	PFIZER S.R.L. - 30503518518
6088	ESTUDIO DE FASE I/IB PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA, FARMACODINÁMICA Y ACTIVIDAD ANTITUMORAL DE PF-07220060 COMO AGENTE ÚNICO Y COMO PARTE DE LA TERAPIA COMBINADA EN PARTICIPANTES CON TUMORES SÓLIDOS AVANZADOS	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KORBENFELD, Ernesto	Aprobado	28/1/2022	PPD ARGENTINA S.A. - 30708112034
5135	Estudio transversal para describir si existe la presencia de sarcopenia e inflamación se asocia con el riesgo de desarrollar diabetes	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KARAVASKI, NELIDA ESTHER	Aprobado	28/1/2022	Sin patrocinio
4838	Estudio transversal sobre la percepción del aumento de peso durante el aislamiento social preventivo y obligatorio en contexto de la pandemia por el covid19	Comité de Revisión Institucional del Hospital Británico	Hospital Británico	KARAVASKI, NELIDA ESTHER	Aprobado	28/1/2022	Sin patrocinio
6183	Asociación entre vacunas Covid y alteración del hepatograma	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	JABIF, Fernando Ezequiel	Aprobado	27/1/2022	Sin patrocinio
6295	Evaluación de las expectativas y actitudes de los médicos de atención ambulatoria del Hospital Italiano de Buenos Aires en relación a compartir las evoluciones médicas con sus pacientes	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BRUCHANSKI, Lucila	Aprobado	27/1/2022	Sin patrocinio
6364	Hipertensión arterial pulmonar en pacientes con FEV preservada. ¿Es solo una consecuencia hemodinámica?	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	27/1/2022	Sin patrocinio

6277	Identificación de factores asociados a conductas suicidas en la ciudad de Malargu?e, Provincia de Mendoza	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	TORRALVA, Teresa	Aprobado	27/1/2022	Sin patrocinio
6568	Protocolo 54135419TRD4010: ?Estudio de extensión abierta a largo plazo para participantes con trastorno depresivo mayor resistente al tratamiento que continúan con el tratamiento con aerosol nasal de esketamina del estudio 54135419TRD3013?. Fase 4. Estudio ESCAPE-LTE	Comité de Ética en Investigación INAPSI	Fundación FUNDAMOS para la asistencia de Investigación en Psiquiatría	MOSCA, Luis Daniel	Aprobado	27/1/2022	JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA S.A. - 30598129246
6366	Seguimiento de pacientes con diagnóstico de Fibromatosis agresiva bajo tratamiento con Sorafenib	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	NAIMAN, Melanie	Aprobado	27/1/2022	Sin patrocinio
6434	Trayectorias hospitalarias de pacientes internados por COVID-19 en un hospital universitario de Buenos Aires	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BINDER, Fernando	Aprobado	27/1/2022	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) - Stambouljan	FUNDALEU	PAVLOVSKY, Miguel Arturo	Aprobado	11/11/2021	NUVISAN PHARMA SERVICES ARGENTINA S.A - 33698809669
5751	Estudio colaborativo de Endomiocardiofibrosis en las Americas	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ELFMAN, Melisa	Aprobado	25/1/2022	IDEA MEDICA S.A. - 30708392703
6250	ATR-002-202-RESPIRE: un ensayo clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de ATR-002 en pacientes adultos hospitalizados con COVID-19.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Sanatorio Santa Bárbara	LIPOVESTKY, Fernando	Aprobado	21/1/2022	LATINABA S.R.L - 30710818963
6436	Biobanco Biomakers SA (BB): biobanco de tejidos y ácidos nucleicos con datos asociados, para fines de investigación	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouljan	Biomakers SA	SALANOVA, Ruben	Aprobado	21/1/2022	Sin patrocinio
6531	Evaluación de disfunción ventricular derecha por ecocardiografía en SDRA asociado a neumonía por Covid-19	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	21/1/2022	Sin patrocinio
6517	Una nueva forma de estimar el volumen sistólico a través de una vista subcostal modificada por ecocardiografía. Un estudio retrospectivo.	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	21/1/2022	Sin patrocinio
6518	Valoración hemodinámica por ecocardiografía transtorácica de pacientes ventilados en decúbito prono: un estudio retrospectivo y observacional	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	21/1/2022	Sin patrocinio
6035	Estrategias de mercadotecnia social aplicadas a la prevención del contagio y propagación del virus SARS-CoV-2 en población adulta, materna, paterna y adolescente del Área Metropolitana de Buenos Aires (AMBA).	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Universidad Rene G. Favaloro	SAFORCADA, Enrique Teófilo	Rechazado	20/1/2022	UNIVERSIDAD FAVALORO - 30680623097
5569	Evaluación de la respuesta de médicos de cabecera ante la alerta intrusiva y no intrusiva de un Sistema de Soporte a la Toma de Decisiones Clínicas (CDSS) sobre medicación potencialmente inapropiada de pacientes adultos mayores	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	FRUTOS, Eliana Ludmila	Aprobado	20/1/2022	Sin patrocinio
6440	La victimología como herramienta para la prevención del Abuso sexual Infantil	Hospital General de Agudos Dr. I. Pirovano	Hospital General de Agudos "Dr. Ignacio Pirovano"	FLEBUS, Jesica	Aprobado	20/1/2022	Sin patrocinio
4973	Registro multice?ntrico prospectivo observacional y epidemiológico para pacientes con falla intestinal debida a si?ndrome de intestino corto, en Latinoame?rica	Comité de Ética de Protocolos de Investigación (CEPI) del Hospital Italiano de Buenos Aires	Hospital Italiano de Buenos Aires (HIBA)	BUSONI, Veronica Beatriz	Aprobado	20/1/2022	FUNDACIÓN CIENCIAS EXACTAS. UNIVERSIDAD NACIONAL DE LA PLATA - 30643908995
6339	Estudio multicéntrico, abierto y de dosis flexibles de dos años de duración para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de la cariprazina en el tratamiento de pacientes adolescentes con esquizofrenia.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	Fundación para el Estudio y Tratamiento de las Enfermedades Mentales (FETEM)	CORRAL, Ricardo	Aprobado	17/1/2022	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896

1467	Estudio multicéntrico, abierto y de dosis flexibles de dos años de duración para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de la cariprazina en el tratamiento de pacientes adolescentes con esquizofrenia.	Comité Independiente de Ética para Ensayos de Farmacología Clínica (FEFYM)	CENyDET- Centro Neurobiológico y de Estrés Traumático-Biopsychomedical Research Group S.R.L.	KUPER, Enrique	Aprobado	30/10/2020	SYNEOS HEALTH ARGENTINA S.A. - 30708814896
5944	MARCADORES NEUROCOGNITIVOS DE LA IMAGEN CORPORAL Y ALIMENTACIÓN EN ADOLESCENTES Y ADULTOS JÓVENES	Comité de Bioética Fundación Favaloro	Instituto de Neurociencia Cognitiva y Traslacional (INCYT)	ABREVAYA, Sofia	Aprobado	17/1/2022	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	OCANNOR, 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)	GRASELLI, 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
6249	Estudio de pie diabético en Instituciones de Argentina	CEI de la Fundación Sanatorio Güemes	Fundación Sanatorio Güemes	ISSA, Claudia Marcela	Aprobado	11/1/2022	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
6468	COMPARACION DE LA PRECISIÓN DIAGNÓSTICA DE UN SENSOR DE MEDICIÓN DE GLUCOSA INTERSTICIAL VERSUS MONITOREO DE GLUCOSA CAPILAR EN PACIENTES CON DIABETES EN EL POSTOPERATORIO DE CIRUGÍA CARDIOVASCULAR	Comité de ética independiente ICBA	ICBA Intituto Cardiovascular	SANABRIA, Hugo Daniel	Aprobado	10/1/2022	Sin patrocinio
6298	Ventilación no invasiva durante la desvinculación del ventilador mecánico. Veinte años de experiencia en un centro de desvinculación de la ventilación mecánica y rehabilitación. Estudio observacional	Comité de Ética SATI	Centro del Parque	NAVARRO, Emiliano	Aprobado	7/1/2022	Sin patrocinio
6348	Estudio de bioequivalencia de dosis única de una formulación conteniendo olanzapina 10 mg elaborada por Baliarda S.A. respecto de Zyprexa® (Eli Lilly), en voluntarios sanos en condiciones de ayuno	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica CIAREC - Unidad de investigación-clínica farmacocinética	YERINO, Gustavo Andrés	Aprobado	6/1/2022	BALIARDA S.A. - 30521092501

6278	Estudio de viabilidad del sistema de aspiración RapidPulse? como enfoque de primera línea para pacientes con accidente cerebrovascular isquémico agudo debido a oclusiones de grandes vasos ("RapidPulse FS")	Comité de Ética en Investigación Clínica (CEIC) - Stambouliau	Clínica La Sagrada Familia	LYLYK, Pedro	Aprobado	6/1/2022	RESEARCH & DEVELOPMENT RA SA - 30658811092
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
6338	Una novedosa forma de evaluar el test de elevación pasiva de miembros inferiores por ecocardiografía para la predicción de respuesta a fluidos en pacientes de Terapia Intensiva. Un estudio observacional, prospectivo y multicéntrico	Comité de ética en Investigación CYMSA	Sanatorio de Los Arcos	CHEONG, Issac	Aprobado	5/1/2022	Sin patrocinio
6369	"Manifestaciones infecciosas en pacientes pediátricos con inmunodeficiencias primarias"	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	CORTOPASSI, Giorgina	Aprobado	4/1/2022	Sin patrocinio
5904	FACTORES ASOCIADOS AL ABANDONO DEL TRATAMIENTO EN PACIENTES CON TRASTORNOS DE LA CONDUCTA ALIMENTARIA	Hospital de Salud Mental J.T. Borda	Hospital de Salud Mental "J. T. Borda"	SOTO, Sofia	Aprobado	4/1/2022	Sin patrocinio
6393	Patología neoplásica en pacientes con inmunodeficiencias: experiencia de 25 años en un hospital pediátrico	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BALBARYSKI, Jeanette	Aprobado	4/1/2022	Sin patrocinio
6410	Tratamiento corticoide extendido versus estándar en el debut del síndrome nefrótico idiopático	Hospital General de Niños P. de Elizalde	Hospital General de Niños Pedro de Elizalde	BEAUDOIN, María Laura	Aprobado	4/1/2022	Sin patrocinio