

## Desistidos y denegados 2016-2021

AÑO	EXPEDIENTE	ESTUDIO	PATROCINADOR	SITUACION
2016	1-0047-0000-011134-16-5	Farmacocinética, Farmacodinamia, Seguridad y Eficacia de Rivaroxaban para la Tromboprofilaxis en Sujetos Pediátricos de 2 a 8 Años de Edad después del Procedimiento de Fontan	JANSSEN CILAG FARMACEUTICA SOCIEDAD ANONIMA	Desistimiento
2017	1-0047-0002-000120-17-7	Estudio cruzado, aleatorizado, abierto, de dosis única para evaluar el efecto de hábitos alimenticios sobre la farmacocinética, seguridad y tolerabilidad de una dosis de 120 mg y para evaluar la biodisponibilidad relativa de una dosis de 240 mg de tabletas de Nifurtimox administradas a pacientes hombres y mujeres adultos que padecen enfermedad de Chagas	BAYER S.A.	Desistimiento
2017	1-0047-0002-000131-17-5	Estudio, Multicéntrico, Doble-Ciego Aleatorio, Comparativo de la Tolerabilidad, Eficacia, Seguridad y Farmacocinética de CF-301 Vs. Placebo en adición al Tratamiento Antibacteriano Estándar en Pacientes Adultos con Infecciones del Sistema Sanguíneo por Staphylococcus aureus (Bacteriemia) Incluyendo Endocarditis-Derecha	CENTRO DE INVESTIGACION Y DOCENCIA PARA AMERICA S.R.L. en representación de ContraFect Corporation	DENEGADO
2017	1-0047-0002-000141-17-1	Estudio prospectivo, Fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos para comparar la eficacia y seguridad de Colistimetato Sódico Inhalado (Toliscrin DPI*) versus placebo en el tratamiento en sujetos adultos con bronquiectasias no fibroquística crónicamente infectados con Pseudomona aeruginosa.	LAT RESEARCH SRL en representación de LABORATORIO DOSA SA	Desistimiento
2017	1-0047-0002-000186-17-6	Protocolo R2810-ONC-1624: Estudio Global, Aleatorizado, Abierto, de Fase 3 del uso de REGN2810 (Anticuerpo Anti-PD 1) frente a la Quimioterapia basada en Platino en el Tratamiento de Primera Línea de pacientes con Cáncer Pulmonar de células no pequeñas PD L1 + Avanzado o Metastásico	ICON CLINICAL RESEARCH S.A en representación de Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	DENEGADO
2017	1-0047-0002-000189-17-7	Estudio Prospectivo Aleatorizado, Cruzado Comparando La Capacidad Diagnóstica De 68ga-Psma Con Pet/Tc Respecto Del Centellograma Oseo Con 99mTc Y El Uso De Imágenes De Tomografía Computada, Para Detectar Recidiva De Cancer De Prostata	FUNDACION CENTRO DIAGNOSTICO NUCLEAR	DENEGADO
2017	1-0047-0002-000195-17-7	Estudio, Multicéntrico, Doble-Ciego Aleatorio, Comparativo de la Tolerabilidad, Eficacia, Seguridad y Farmacocinética de CF-301 Vs. Placebo en adición al Tratamiento Antibacteriano Estándar en Pacientes Adultos con Infecciones del Sistema Sanguíneo por Staphylococcus aureus (Bacteremia) Incluyendo Endocarditis-Derecha	CENTRO DE INVESTIGACION Y DOCENCIA PARA AMERICA S.R.L. en representación de ContraFect Corporation	DENEGADO
2017	1-0047-0002-000209-17-6	Estudio piloto prospectivo, autocontrolado, para evaluar la seguridad y eficacia de los implantes intramusculares de leucocitos efectoros antimúsculo (EC), asociados a células del estroma mesenquimal de origen graso (aMSC) diferenciadas a Células Progenitoras Musculares (DSC), en sujetos con lesión medular completa y crónica previa (ccSCI) y que respondieron con recuperación electromiográfica de músculos previamente desnervados	Fundación Científica Felipe Fiorellino	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000220-18-4	Estudio abierto de escalamiento de dosis de fase I/II para evaluar la seguridad, farmacocinética y farmacodinamia de NV1205 en sujetos pediátricos de sexo masculino con adrenoleucodistrofia cerebral infantil (ALD cerebral infantil)	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. en representación de Neurovia, Inc	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000231-18-2	Estudio abierto, aleatorizado, de fase III, comparando trifluridina/tipiracilo (S 95005) en combinación con bevacizumab versus capecitabina en combinación con bevacizumab en el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer colorrectal metastásico que no son candidatos para tratamiento intensivo (Estudio SOLSTICE)	SERVIER ARGENTINA S.A. en representación de Institut de Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.)	DENEGADO
2018	1-0047-0002-000234-18-3	Estudio de fase II/III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con criterio de valoración cognitivo, sobre posibles terapias modificadoras de la enfermedad en personas que padecen o tienen riesgo de padecer enfermedad de Alzheimer de herencia dominante	IQVIA RDS Argentina S.R.L. en representación de Washington University en St. Louis - Dominantly Inherited Alzheimer's Network Trials Unit, DIAN-TU (Unidad de ensayos de la red de enfermedad de Alzheimer de herencia dominante)	DENEGADO
2018	1-0047-0002-000249-18-6	Estudio de extensión, abierto, de Fase 2 para pacientes con cáncer de próstata que participaron previamente en un estudio clínico con Enzalutamida	INC RESEARCH CRO ARGENTINA S.R.L. en representación de Astellas Pharma Global Development, Inc. (APGD)	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000258-18-7	Estudio de fase 3, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad (comparada con hierro sacarosa), la eficacia y la farmacocinética del ferumoxitol para el tratamiento de la anemia ferropénica en participantes pediátricos con enfermedad renal crónica.	ICON CLINICAL RESEARCH S.A en representación de AMAG Pharmaceuticals, Inc	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000273-18-8	Estudio de Fase 2b, Aleatorizado, Doble Ciego, Controlado con Placebo para Evaluar la Actividad Antiviral, los Resultados Clínicos, la Seguridad, la Tolerabilidad y Farmacocinética de los Regímenes de Lumicitabina (JNJ-64041575) Administrados Oralmente en Sujetos Adultos Hospitalizados, Infectados con el Metapneumovirus Humano.	JANSSEN CILAG FARMACEUTICA SOCIEDAD ANONIMA	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000275-18-5	Programa de Acceso Extendido para Estudios con Gel HP Acthar® Patrocinados por Mallinckrodt en la Región Latinoamericana	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. en representación de Mallinckrodt ARD, Inc	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000289-18-4	Un estudio de sello abierto para evaluar la seguridad de largo plazo de BCX7353 diario oral en sujetos con angioedema hereditario de tipos I y II	KLIXAR ARGENTINA S.R.L. en representación de BioCryst Pharmaceuticals, Inc.	Desistimiento
2018	1-0047-0002-000316-18-7	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo y de fase IIb para evaluar la seguridad del tratamiento con pimavanserina en pacientes adultos y ancianos que padecen síntomas neuropsiquiátricos asociados con enfermedad neurodegenerativa	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS S.R.L. en representación de ACADIA Pharmaceuticals, Inc	DENEGADO
2018	1-0047-0002-000317-18-0	Estudio abierto de extensión de 52 semanas con pimavanserina en pacientes adultos y ancianos con síntomas neuropsiquiátricos relacionados con una enfermedad neurodegenerativa	WORLDWIDE CLINICAL TRIALS S.R.L. en representación de ACADIA Pharmaceuticals, Inc	DENEGADO
2018	1-0047-0002-000335-18-2	ESTUDIO PROSPECTIVO ALEATORIZADO, CRUZADO COMPARANDO LA CAPACIDAD DIAGNÓSTICA DE 68Ga-PSMA CON PET/TC RESPECTO DEL CENTELLOGRAMA OSEO CON 99mTc Y EL USO DE IMÁGENES DE TOMOGRAFÍA COMPUTADA, PARA DETECTAR RECIDIVA DE CANCER DE PRÓSTATA	FUNDACION CENTRO DIAGNOSTICO NUCLEAR	DENEGADO
2018	1-0047-0002-000342-18-6	Estudio de Fase 2/3 prospectivo, multicéntrico, abierto, con asignación centralizada, controlado con principio activo, orientado a evaluar la eficacia y la seguridad del mastinib en combinación con gemcitabina frente a la gemcitabina en monoterapia, en pacientes con cáncer epitelial de ovario avanzado/metastásico en segunda línea, refractarios al tratamiento de primera línea con platino o de tercera línea	GENEXION SA en representación de ABScience	DENEGADO

## Desistidos y denegados 2016-2021

2019

2019	1-0047-0002-000463-19-6	CO41101 "ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE IPATASERTIB EN COMBINACIÓN CON ATEZOLIZUMAB Y PACLITAXEL COMO TRATAMIENTO PARA PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA TRIPLE NEGATIVO INOPERABLE LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO"	Productos Roche S.A.Q.e I en representación de F. Hoffmann-La Roche Ltd	Desistimiento
2019	1-0047-0002-000475-19-8	Estudio aleatorizado, controlado, de fase 3 de cabozantinib (XL184) en combinación con atezolizumab frente a sorafenib en sujetos con carcinoma hepatocelular avanzado que no han recibido terapia antineoplásica sistémica previa	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. Suc. Argentina en representación de Exelixis, Inc.	DENEGADO
2019	1-0047-0002-000484-19-9	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, multicéntrico, de etiqueta abierta, controlado para evaluar la eficacia y seguridad de APL-2 en pacientes con hemoglobinuria paroxística nocturna (HPN).	INTRIALS S.A en representación de Apellis Pharmaceuticals, Inc.	DENEGADO
2019	1-0047-0002-000499-19-1	Estudio de fase 2b/3a, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, con grupos paralelos, de la eficacia y seguridad de AMAG-423, un fragmento Fab de anticuerpos antidigoxínicos, en participantes con preeclampsia grave antes del parto	ICON CLINICAL RESEARCH S.A. en representación de AMAG Pharmaceuticals, Inc.	DENEGADO
2019	1-0047-0002-000504-19-8	MK-7339-003 Estudio de etiqueta abierta, aleatorizado de fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de olaparib solo o en combinación con bevacizumab en comparación con bevacizumab con 5-FU en participantes con cáncer colorrectal irreseccable o metastásico que no han experimentado progresión después de la inducción de FOLFOX de primera línea con bevacizumab (LYNK-003).	MSD ARGENTINA S R L	Desistimiento
2019	1-0047-0002-000511-19-1	Estudio para evaluar la eficacia, la seguridad y la farmacocinética de IgPRO20 (inmunoglobulina subcutánea, Hizentra®) en adultos con dermatomiositis (DM)	ICON CLINICAL RESEARCH S.A. en representación de CSL Behring, LLC	Desistimiento
2019	1-0047-0002-000524-19-7	Estudio farmacocinético y farmacodinámico comparativo de PEG-filgrastim en voluntarios sanos. luego de administrar una dosis única de 6 mg, dispensada por la aplicación subcutánea de una solución inyectable de PEG-filgrastim de 6 mg/0.6 mL de la formulación de Prueba PEG-Neutromax® de Biosidus S.A., con respecto al producto de Referencia, Neulastim® de Amgen Manufacturing Limited, que contiene la misma cantidad de principio activo.	BIOSIDUS S.A.	Desistimiento
2019	1-0047-0002-000540-19-1	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo sobre la eficacia y la seguridad del AG10 en sujetos con miocardiopatía amiloide sintomática relacionada con la transtiretina (Ensayo ATTRIBUTE-CM)	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. Suc. Argentina en representación de Eidos Therapeutics, Inc.	DENEGADO
2019	1-0047-0002-000557-19-1	ESTUDIO COMPARATIVO ALEATORIZADO PARA EVALUAR LA INTERCAMBIABILIDAD DE PF-06410293 Y HUMIRA® EN COMBINACIÓN CON METOTREXATO EN PARTICIPANTES CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA DE MODERADA A GRAVE	PFIZER SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	Desistimiento

2020

2020	1-0047-0002-000574-20-6	GO41717 - ESTUDIO FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE TIRAGOLUMAB, UN ANTICUERPO ANTI TIGIT, EN COMBINACIÓN CON ATEZOLIZUMAB COMPARADO CON PLACEBO EN COMBINACIÓN CON ATEZOLIZUMAB, EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS CON SOBREEXPRESIÓN PDL 1, SIN TRATAMIENTO PREVIO, IRRESECCABLE Y LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO"	Productos Roche S.A.Q.e I en representación de F. Hoffmann-La Roche Ltd	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000579-20-4	ESTUDIO DE FASE 2, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE PRUEBA DE CONCEPTO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL VIB4920 EN SUJETOS CON SÍNDROME DE SJÖGREN (SS)	ICON CLINICAL RESEARCH S.A. en representación de Vuela Bio, Inc.	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000604-20-1	Estudio de fase 2, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de IgPro10 (inmunoglobulina intravenosa, Privilig®) para el tratamiento de adultos con esclerosis sistémica	ICON CLINICAL RESEARCH S.A. en representación de CSL Behring GmbH	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000640-20-3	PREPARE-IT. Prevención de COVID19 con EPA en personal de salud en Riesgo – Ensayo de Intervención	SITE MANAGEMENT ORGANIZATION ARGENTINA S A	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000677-20-2	Estudio de fase 1/2, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo de TL-895 en conjunto con el tratamiento estándar disponible en comparación con el tratamiento estándar disponible para el tratamiento de COVID-19 en pacientes con Cáncer	PAREXEL INTERNATIONAL S.A. en representación de Telios Pharma, Inc	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000683-20-2	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, sobre la quimioterapia basada en platino con o sin INCMGA00012 en el tratamiento de primera línea de cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas y no escamosas metastásico (POD1UM-304)	IQVIA RDS Argentina S.R.L. en representación de Incyte Corporation	DENEGADO
2020	1-0047-0002-000698-20-5	BI 1381-0011 - Estudio de Fase II, abierto, aleatorizado, del BI 754091 solo o en combinación con el BI 836880 en pacientes con carcinoma epidermoide metastásico, irreseccable y quimiorresistente del conducto anal	BOEHRINGER INGELHEIM S.A.	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000749-20-1	CA209-79X: Estudio de Fase 1/2, aleatorizado, que evalúa múltiples terapias de combinación con nivolumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio IV o recurrente posterior a la falla con la quimioterapia basada en platino y la inmunoterapia anti-PD-L1	BRISTOL MYERS SQUIBB ARGENTINA SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA en representación de BRISTOL MYERS SQUIBB COMPANY	Desistimiento
2020	1-0047-0002-000780-20-7	Ensayo de Fase 2, doble ciego, multicéntrico, aleatorizado, controlado por placebo y de rango de dosis para determinar la seguridad, inmunogenicidad y eficacia de una vacuna basada en un vector adenoviral (VXA-CoV2-1) que expresa un antígeno del SARS-CoV-2 y un adyuvante ARNbc administrado por vía oral a voluntarios sanos, adultos sanos de 18 años en adelante	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A. en representación de Vaxart, Inc	Desistimiento

2021

2021	1-0047-0002-000785-21-7	V590-003: Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y tolerabilidad, eficacia e inmunogenicidad de V590 (rVSVΔG-SARS-CoV-2-S, viva) en individuos sanos de 16 años de edad o mayores	MSD ARGENTINA S R L	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000805-21-6	Estudio GLORIA: Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto, en el que se evalúa la vacuna Adagoxad Simolenin [OBI 822] OBI 821 frente al antígeno Globo H como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama de alto riesgo, triple negativo, que expresen el antígeno Globo H y se encuentren en estadios tempranos	PSI CRO SRL. En representación de OBI PHARMA, INC	DENEGADO

## Desistidos y denegados 2016-2021

2021	1-0047-0002-000830-21-1	COVID-19: Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, ciego para el observador, multicéntrico para evaluar la inmunogenicidad, la seguridad y la reactogenicidad de la vacuna CVnCoV de ARNm contra el SARS-CoV-2 en investigación, cuando se coadministra con una vacuna tetravalente autorizada contra la influenza frente a la administración por separado de las dos vacunas en adultos a partir de 60 años de edad	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. Suc. Argentina en representación de Bayer AG	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000839-21-4	Estudio en fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de AVP-786 (bromhidrato de deudextrometorfano [d6-DM])sulfato de quinidina (Q) para el tratamiento de la agitación en sujetos con demencia de tipo Alzheimer.	Syneos Health Argentina S.A en representación de Avanir Pharmaceuticals, Inc.	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000864-21-1	Estudio clínico multinacional, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de fase III, para evaluar la eficacia, la seguridad y la capacidad inmunógena de la vacuna inactivada contra el SARS-CoV-2 (células Vero) para la prevención de la COVID-19 en adultos sanos, mayores de 18 años	KLIXAR ARGENTINA S.R.L en representación de Patrocinador 1: Shenzhen Kanglai Biological Products Co., Ltd. / Patrocinador 2: Beijing Minhai Biotechnology Co., Ltd.	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000891-21-2	Estudio clínico global, multicéntrico, aleatorizado, con doble ciego, comparado con placebo, de fase III, para evaluar la eficacia protectora, la seguridad y la capacidad inmunógena de la vacuna de ácido ribonucleico mensajero (ARNm) contra el SARS-CoV-2 en una población mayor de 18 años	INTRIALS S.A. en representación de Yuxi Walvax Biotechnology Co., Ltd.; Walvax Biotechnology Co., Ltd.; Suzhou Abogen Biosciences Co., Ltd	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000942-21-9	Estudio de Fase 3, Aleatorizado y de Etiqueta Abierta de Acapatamb en comparación con la Atención Médica Estándar en Cáncer de Próstata Metastásico Resistente a la Castración (CAPTIVATE)	IQVIA RDS Argentina S.R.L. en representación de Amgen, Inc	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000966-21-2	Protocolo de Acceso Expandido, Multicéntrico, Abierto, de Un Único Brazo de Tratamiento, de AMG 510 (Sotorasib) para el tratamiento de sujetos con CPCNP No Resecable/Metastásico Localmente Avanzado Tratado Previamente con mutación KRAS p.G12C	IQVIA RDS Argentina S.R.L. en representación de Amgen, Inc	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000975-21-3	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de COVI-VAC en adultos	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. Suc. Argentina en representación de Codagenix Inc.	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000980-21-1	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, con grupos paralelos, controlado con placebo y comparador para comparar los efectos glucémicos, la seguridad y la tolerabilidad de los comprimidos de clorhidrato de metformina de liberación retardada en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con función renal que varía de normal a CKD3B - ANJ900D3501	Labcorp (Argentina) S.A. en representación de Anji Pharma (US) LLC	Desistimiento
2021	1-0047-0002-000997-21-1	Protocolo VAC18193RSV2008: Estudio de fase 1, aleatorizado, ciego-observador, para evaluar las respuestas innata y pro-inflamatoria de una vacuna basada en Ad26.RSV.preF, una vacuna Ad26.COV2.S y una vacuna Ad26.ZEBOV, en adultos de 18 a 59 años.	JANSSEN CILAG FARMACEUTICA SOCIEDAD ANONIMA en representación de Janssen Vaccines & Prevention B.V.	DENEGADO
2021	1-0047-0002-001018-21-4	J2U-MC-YBAB: Estudio Fase II de LY3522348 administrado una vez al día en comparación con placebo en participantes con diabetes tipo 2 y enfermedad del hígado graso no alcohólico	ELI LILLY INTERAMERICA INC SUCURSAL ARGENTINA	Desistimiento
2021	1-0047-0002-001032-21-1	Estudio de fase 3, aleatorizado, ciego al observador, multicéntrico para evaluar la homogeneidad entre lotes de la vacuna contra la COVID-19 de partículas recombinantes similares al coronavirus en adultos de 18 a 49 años de edad	ICON CLINICAL RESEARCH S.A. en representación de Medicago R&D Inc.	Desistimiento

## Desistidos y denegados 2011-2016

AÑO	EXPEDIENTE	ESTUDIO	PATROCINADOR	SITUACION
2011	1-47-22141-11-8	RGH-MD-56 EVALUACIÓN DOBLE CIEGO, CONTROLADA CON PLACEBO, DE LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CARIPRAZINA EN PACIENTES CON DEPRESIÓN BIPOLAR	QUINTILES POR FOREST RESEARCH INSTITUTE INC	DENEGADO
2011	1-47- 5843-11-9	"UN ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, PARA COMPARAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CXA-201 INTRAVENOSO Y LEVOFLOXACINA INTRAVENOSA EN LA INFECCIÓN DEL TRACTO URINARIO COMPLICADA, INCLUYENDO PIELONEFRITIS"/ CXA-CUTI-10-04	PHARMACEUTICAL RESEARCH	DENEGADO
2011	1-47-10-482-11-1	ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE FASE 3 SOBRE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA PIRFENIDONA EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOMÁTICA.	COVANCE (ARGENTINA) S.A	DENEGADO
2011	1-47-0000-21190- 11-0	ESTUDIO ALEATORIZADO, ABIERTO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA ACTIVIDAD ANTIVIRAL, LA SEGURIDAD Y LA FARMACOCINÉTICA DEL ABT 450 CON RITONAVIR (ABT 450/R) EN COMBINACIÓN CON ABT 267 Y/O ABT 333, CON Y SIN RIBAVIRINA (RBV), ADMINISTRADOS DURANTE 8, 12 O 24 SEMANAS A SUJETOS CON INFECCIÓN CRÓNICA POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS C DEL GENOTIPO 1 QUE NO HAN RECIBIDO TRATAMIENTO ANTERIOR O NO HAN RESPONDIDO AL TRATAMIENTO	ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2012	1-47-16143-12-0	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ABIERTO, DE 18 MESES PARA EVALUAR SEGURIDAD Y TOLERANCIA A LARGO PLAZO DE VALSARTÁN EN PARTICIPANTES DE 6 A 17 AÑOS DE EDAD CON HIPERTENSIÓN ARTERIAL, CON O SIN ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	DENEGADO
2012	1-47-2-66-12-2	PROTOCOLO N.º FPS-AS-202 "ESTUDIO DE DETERMINACIÓN DE DOSIS DE 12 SEMANAS DE DURACIÓN PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE FP SPIROMAX® (PROPIONATO DE FLUTICASONA EN POLVO PARA INHALACIÓN) ADMINISTRADO DOS VECES AL DÍA EN COMPARACIÓN CON PLACEBO EN ADOLESCENTES Y ADULTOS CON ASMA PERSISTENTE GRAVE NO CONTROLADA CON TRATAMIENTO ESTEROIDE INHALADO EN DOSIS ALTAS	PPD ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2012	1-47-4597-12-5	ESTUDIO INTERNACIONAL, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO DE RINDOPEPIMUT/GM-CSF CON TEMOZOLOMIDA ADYUVANTE EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO RECIENTE DE GLIOBLASTOMA EGFRVIII POSITIVO, EXTIRPADO QUIRÚRGICAMENTE. PROTOCOLO CDX110-04	INTRIALS SA EN REPRESENTACIÓN DE CELLDX THERAPEUTICS, INC.	DESISTIMIENTO
2012	1-47-20665-12-8	UN ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE CINACALCET HCL EN SUJETOS PEDIÁTRICOS CON ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA E HIPERPARATIROIDISMO SECUNDARIO RECIBIENDO DIÁLISIS	AMGEN INC REPRESENTADO POR QUINTILES ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2012	1-47-2-41-12-5	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO PARA COMPARAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CEFTOLOZANE/TAZOBACTAM POR VÍA INTRAVENOSA CON LA ADMINISTRACIÓN DE PIPERACILINA/TAZOBACTAM EN LA NEUMONÍA ASOCIADA AL RESPIRADOR	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-64-13-7	ESTUDIO FASE II DE VINORELBINA ORAL EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (NSCLC) LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO CON MUTACIÓN POSITIVA DEL RECEPTOR DEL FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDÉRMICO (EGFR), LUEGO DEL FRACASO DE UN TRATAMIENTO CON INHIBIDORES DE LA TIROSINA QUINASA (TKI) DEL EGFR EN PRIMERA LÍNEA	ROVAFARM ARGENTINA S.A., REPRESENTANTE EN	DENEGADO
2013	1-47-2-81-13-5	EFICACIA Y SEGURIDAD DE 2 DOSIS DE AGOMELATINA (10 MG/DÍA O 25 MG/DÍA) VERSUS PLACEBO ADMINISTRADOS POR VÍA ORAL DURANTE 12 SEMANAS EN PACIENTES AMBULATORIOS NO DEPRIMIDOS CON TRASTORNO DE ANSIEDAD GENERALIZADA. ESTUDIO INTERNACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE GRUPOS PARALELOS EN 3 RAMAS, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, DE 12 SEMANAS.	SERVIER ARGENTINA S.A	DENEGADO
2013	1-47-2-146-13-6	EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA ADMINISTRACIÓN ORAL DE TIANEPTINA (25 A 50 MG/DÍA) EN PACIENTES DE EDAD AVANZADA CON TRASTORNO DEPRESIVO MAYOR. ESTUDIO DE 8 SEMANAS INTERNACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, DE DOSIS FLEXIBLE, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO, CON ESCITALOPRAM COMO CONTROL ACTIVO, SEGUIDO DE UN PERÍODO DE EXTENSIÓN DEL TRATAMIENTO OPCIONAL DOBLE CIEGO DE 16 SEMANAS.	SERVIER ARGENTINA S.A	DENEGADO
2013	1-47-1110-751- 13-9	ESTUDIO DE FASE 1, DE ESCALAMIENTO DE DOSIS, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA CON BVD-523, EN PACIENTES CON MALIGNIDADES AVANZADAS.	CLINIPACE S.A. EN REPRESENTACIÓN DE BIOMED VALLEY DISCOVERIES INC	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-163-13-9	ISIS 449884-CS2: ESTUDIO FASE 2, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD Y EFICACIA DE ISIS 449884 ADMINISTRADO UNA VEZ POR SEMANA A PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 QUE SON TRATADOS CON METFORMINA	ORGANIZACIÓN DE INVESTIGACIONES CLÍNICAS S.A.	DESISTIMIENTO
2013	1-0047-5086-13-8	ESTUDIO COMPARATIVO, PROSPECTIVO Y ALEATORIZADO ENTRE EL STENT BIOFREEDOMTM RECUBIERTO CON EL FÁRMACO BIOLIMUS A9TM Y EL STENT METÁLICO SIN RECUBRIMIENTO GAZELLE™ EN PACIENTES QUE CORREN UN RIESGO ELEVADO DE SUFRIR HEMORRAGIAS- NÚMERO 12EU01 20120262: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y DE FASE 3 DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ABP 501 EN COMPARACIÓN CON ADALIMUMAB EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE MODERADA A SEVERA	TANGO COORDINATING CENTER S.A	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-157-13-9	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO Y CON PLACEBO, DE 16 SEMANAS DE DURACIÓN, SEGUIDO DE UNA EVALUACIÓN A LARGO PLAZO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE IXEKIZUMAB (LY2439821) EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE ACTIVA	AMGEN	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-200-13-6	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO Y CON PLACEBO, DE 16 SEMANAS DE DURACIÓN, SEGUIDO DE UNA EVALUACIÓN A LARGO PLAZO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE IXEKIZUMAB (LY2439821) EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE ACTIVA	QUINTILES EN REPRESENTACION DE ELLI LILLY	DESISTIMIENTO
2013	1-47- 2-159-13-6	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO Y CON PLACEBO, DE 16 SEMANAS DE DURACIÓN, SEGUIDO DE UNA EVALUACIÓN A LARGO PLAZO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE IXEKIZUMAB (LY2439821) EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE ACTIVA	QUINTILES EN REPRESENTACION DE ELLI LILLY	DESISTIMIENTO

## Desistidos y denegados 2011-2016

2013	1-47-2-181-13-0	AB08026- ESTUDIO PROSPECTIVO, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ABIERTO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO, DE GRUPOS PARALELOS, FASE 3, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MASITINIB A LA DOSIS DE 7,5 MG / KG /DÍA CON DACARBAZINA EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON MELANOMA METASTASICO NO RESECABLE DE GRADO 3 O 4 CON UNA MUTACIÓN EN EL DOMINIO JXTAMEMBRANA DE C-KIT	LAT RESEARCH SRL EN REPRESENTACIÓN DE AB SCIENCE	DESISTIMIENTO
2013	1-47-4469-13-5	ESTUDIO DE LA EFICACIA, LA SEGURIDAD Y LA CALIDAD DE VIDA LUEGO DE LA TERAPIA FOTODINÁMICA VASCULAR DIRIGIDA (FVD) CON TOOKAD® SOLUBLE PARA EL TRATAMIENTO MÍNIMAMENTE INVASIVO DE CÁNCER DE PRÓSTATA LOCALIZADO- CLIN1201 PCM304	ACTIVA CRO S.A. EN REPRESENTACIÓN DE STEBA BIOTECH S.A	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-177-13-8	ESTUDIO MULTICÉNTRICO PROSPECTIVO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE BAY 41-6551 COMO TERAPIA ADYUVANTE EN PACIENTES CON NEUMONÍA OCASIONADA POR ORGANISMOS GRAM NEGATIVOS INTUBADOS Y CON VENTILACIÓN MECÁNICA”,	BAYER HEALTHCARE AG, REPRESENTADO POR BAYER SA	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-186-13-9	ESTUDIO CLÍNICO FASE III DE CURSO ULTRA CORTO CON RIFAPENTINA/ISONIACIDA PARA LA PREVENCIÓN DE TUBERCULOSIS ACTIVA EN INDIVIDUOS INFECTADOS CON VIH CON INFECCIÓN LATENTE POR TUBERCULOSIS	FUNDACIÓN IBIS	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-193-14-4	ESTUDIO TIPS3 : ESTUDIO RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR UNA POLIPÍLDORA (POLYCAP), BAJA DOSIS DE ASPIRINA Y SUPLEMENTO DE VITAMINA D EN PREVENCIÓN PRIMARIA – ESTUDIO INTERNACIONAL POLYCAP 3 (POR SUS SIGLAS EN INGLÉS, TIPS 3)	FUNDACIÓN ECLA EN REPRESENTACIÓN DE LABORATORIO AUSTRAL S.A.	DENEGADO
2014	1-47-2-108-14-1	ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III, SOBRE UNA SERIE DE CASOS ACERCA DE LA REVERSIÓN DEL EFECTO ANTICOAGULANTE DEL DABIGATRÁN MEDIANTE LA ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA DE 5.0 G DE IDARUCIZUMAB (BI 655075) EN PACIENTES TRATADOS CON ETEXILATO DE DABIGATRÁN QUE PRESENTEN HEMORRAGIA NO CONTROLADA O QUE REQUIEREN PROCEDIMIENTOS O CIRUGÍA DE EMERGENCIA	BOEHRINGER INGELHEIM S.A.	DENEGADO
2014	1-47-2-93-14-9	ESTUDIO DE FASE III COMPARANDO LA ASOCIACIÓN MELOXICAM/GLUCOSAMINA CON MELOXICAM Y GLUCOSAMINA EN MONOTERAPIA EN EL TRATAMIENTO DE LA OSTEOARTRITIS DE RODILLA	ZENTER RESEARCH S.A., EN REPRESENTACIÓN DE ZODIAC PRODUCTOS FARMACÉUTICOS S.A	DENEGADO
2014	1-47-2-14-14-6	“ESTUDIO PROSPECTIVO, FASE2B/3,MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO, DE GRUPOS PARALELOS Y 24 SEMANAS DE DURACIÓN CON POSIBLE EXTENSIÓN, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MASITINIB CON METOTREXATO, EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA CON RESPUESTA INADECUADA A 1. METOTREXATO O A 2. CUALQUIER FAME INCLUYENDO AL MENOS UN FÁRMACO BIOLÓGICO SI LOS PACIENTES NO HAN RESPONDIDO PREVIAMENTE AL METOTREXATO O A 3. METOTREXATO EN COMBINACIÓN CON CUALQUIER FAME INCLUIDOS LOS FÁRMACOS BIOLÓGICOS”	AB SCIENCE	DENEGADO
2014	1-47-2-146-14-2	ESTUDIO ALEATORIZADO, CONTROLADO, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE VOCLOSPORINA (23.7 MG DOS VECES AL DÍA, O 39.5 MG DOS VECES AL DÍA) CON PLACEBO PARA LOGRAR LA REMISIÓN EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA ACTIVA. (AUR-VCS-2012-01).	PHARM-OLAM INTERNATIONAL S.R.L	DENEGADO
2014	1-47-2-129-14-4	ESTUDIO RANDOMIZADO DOBLE CIEGO CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE UNA CREMA CON MRX-6 AL 2% EN PACIENTES PEDIÁTRICOS CON DERMATITIS ATÓPICA LEVE A MODERADA, SEGUIDO POR UNA ETAPA ABIERTA	LAB: CELSUS THERAPEUTICS, PLC., REPRESENTADO EN ARGENTINA POR AS&A CALIDAD SRL	DENEGADO
2014	1-47-2-138-14-5	COMPARACIÓN ENTRE LA CEREBROLISINA Y EL DONEPEICLO: ENSAYO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER DE LEVE A MODERADA	I3 LATIN AMERICA ARGENTINA S.A. POR EVER NEURO PHARMA GMBH	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-163-14-0	ESTUDIO CON DOBLE ENMASCARAMIENTO, CONTROLADO CON PLACEBO, CON PERÍODO DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MEDI-551 EN SUJETOS ADULTOS CON NEUROMIELITIS ÓPTICA Y TRASTORNOS DEL ESPECTRO DE LA NEUROMIELITIS ÓPTICA (CD-IA-MEDI-551-1155)	MEDIMMUNE-PPD	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-131-14-1	ALDOXORUBICIN-P3-ST5-01: “ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ALDOXORRUBICINA EN COMPARACIÓN CON LA ELECCIÓN DEL INVESTIGADOR EN SUJETOS CON SARCOMAS DE TEJIDO BLANDO METASTÁSICOS, LOCALMENTE AVANZADOS O IRRESECABLES, YA SEA QUE FUERON RECIDIVANTES O RESISTENTES A LA QUIMIOTERAPIA NO ADYUVANTE ANTERIOR”	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. SUC. ARG.EN REPRESENTACIÓN DE CYTRX CORPORATION	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-97-14-3	ESTUDIO DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DISEÑO CRUZADO PARA EVALUAR LA EFICACIA CLÍNICA Y LA SEGURIDAD DE LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA DEL INHIBIDOR DE C1-ESTERASA DERIVADO DE PLASMA HUMANO EN EL TRATAMIENTO PROFILÁCTICO DEL ANGIOEDEMA HEREDITARIO. PROTOCOLO # CSL830_3001	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE CSL BEHRING GMBH	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-5-14-5	CLCZ696A2320E1 ESTUDIO DE EXTENSIÓN ABIERTO A LARGO PLAZO (52 SEMANAS) PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DEL TRATAMIENTO LCZ696 SOLO Y EN COMBINACIÓN CON AMLODIPINA EN PARTICIPANTES CON HIPERTENSIÓN ESENCIAL	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014	1-47-11728-14-4	CINC424A2407 “ESTUDIO DE REINICIO DE TRATAMIENTO: ESTUDIO DE FASE II, ABIERTO, DE UNA SOLA RAMA, DE REINICIO DEL TRATAMIENTO CON RUXOLITINIB DE PACIENTES CON MIELOFIBROSIS DESPUÉS DE LA INTERRUPCIÓN DEL TRATAMIENTO DEBIDO A LA PÉRDIDA DE RESPUESTA Y/O A UN EVENTO ADVERSO.”	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-143-14-1	191-078: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE 24 SEMANAS Y GRUPOS PARALELOS, CON UNA EXTENSIÓN A LARGO PLAZO DE 28 SEMANAS, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE UNA COMBINACIÓN PARA NEBULIZACIÓN DE PROPIONATO DE FLUTICASONA (PF)/FUMARATO DE FORMOTEROL (FF) CON RESPECTO A PF Y FF EN MONOTERAPIA EN PACIENTES CON EPOC	PPD ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-12-14-9	“ESTUDIO ABIERTO, DE EXTENSION, DE UN SOLO BRAZO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD A LARGO PLAZO DE ABP 501 EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE MODERADA A SEVERA”	AMGEN	DESISTIMIENTO

## Desistidos y denegados 2011-2016

2014 1-47-2-103-14-3	ESTUDIO FASE 3B, MULTICÉNTRICO, QUE EVALÚA LA EFICACIA DE GOLIMUMAB INTRAVENOSO EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE CUYO CONTROL DE LA ENFERMEDAD HA DISMINUIDO A PESAR DEL TRATAMIENTO CON INFLIXIMAB (REMICADE®) B5371002 "ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PF-06438179 E INFLIXIMAB EN COMBINACIÓN CON METOTREXATO EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA DE MODERADA A INTENSA, QUE HAN TENIDO UNA RESPUESTA INADECUADA AL METOTREXATO"	JANSSEN	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-124-14-6	"ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, EN DOBLE CIEGO Y DE GRUPOS PARALELOS, DE LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA DE CNTO 136 (SIRKUMAB) EN MONOTERAPIA, COMPARADO CON ADALIMUMAB EN MONOTERAPIA, EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA"	JANSSEN	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-112-14-4	ESTUDIO DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, DE GRUPOS PARALELOS, DE CONTROL ACTIVO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE CHS-0214 VERSUS ENBREL® EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y RESPUESTA INADECUADA AL TRATAMIENTO CON METOTREXATO (CHS-0214-02), PATROCINADO POR COHERUS BIOSCIENCES	MEDPACE	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-161-14-3	"ESTUDIO PROSPECTIVO, FASE2B/3, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO, DE GRUPOS PARALELOS Y 24 SEMANAS DE DURACIÓN CON POSIBLE EXTENSIÓN, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MASITINIB CON METOTREXATO, EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA CON RESPUESTA INADECUADA A 1. METOTREXATO O A 2. CUALQUIER FAME INCLUYENDO AL MENOS UN FÁRMACO BIOLÓGICO SI LOS PACIENTES NO HAN RESPONDIDO PREVIAMENTE AL METOTREXATO O A 3. METOTREXATO EN COMBINACIÓN CON CUALQUIER FAME INCLUIDOS LOS FÁRMACOS BIOLÓGICOS	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A.	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-14-14-6	ESTUDIO INTERNACIONAL MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO CONTROLADO POR PLACEBO DE MEDI4736 COMO TERAPIA SECUENCIAL EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (CPCNP), LOCALMENTE AVANZADO, NO RESECABLE (ETAPA III) QUE NO HAN PROGRESADO DESPUÉS DE LA QUIMIOTERAPIA DEFINITIVA CON PLATINO CONCURRENTES (PACIFIC)	QUINTILES ARGENTINA S.A. EN REPRESENTACIÓN DE ASTRAZENCA AB	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-133-14-7	CÓDIGO DEL PROTOCOLO: CLEE011X2107 "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE IB/II DE COMBINACIÓN DE LEE011 Y BYL719 CON LETROZOL EN PACIENTES ADULTAS CON CÁNCER DE MAMA AVANZADO CON RECEPTORES ESTROGÉNICOS POSITIVOS	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014 1-47-8331-14-4	ENSAYO ABIERTO, ALEATORIZADO, ADAPTATIVO, DE DOS GRUPOS Y MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE DOS DOSIS DE OSELTAMIVIR (TAMIFLU®) EN EL TRATAMIENTO DE LA GRIPE EN MENORES INMUNOCOMPROMETIDOS, DE 2 SEMANAS A MENOS DE 13 AÑOS DE EDAD, CON INFECCIÓN DE GRIPE CONFIRMADA	HOFFMANN-LA ROCHE, LTD. REPRESENTADO EN ARGENTINA POR PPD ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-65-14-2	UN ESTUDIO FASE IIIB, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA PROBAR EFICACIA Y SEGURIDAD DE DOLUTEGRAVIR O EFAVIRENZ CADA UNO ADMINISTRADO CON DOS NRITS EN ADULTOS INFECTADOS CON VIH 1 VÍRGENES A TRATAMIENTO ANTIRRETROVIRAL QUE INICIAN TRATAMIENTO PARA TUBERCULOSIS SENSIBLE A RIFAMPICINA	PPD ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-151-14-9	ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III, ABIERTO, DESTINADO A ESTUDIAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO COMBINADO DE MK-5172/MK-8742 COMPARADO CON BOCEPREVIR/INTERFERÓN PEGILADO/RIBAVIRINA (PR) EN PACIENTES CON INFECCIÓN CRÓNICA POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS C DE GENOTIPO 1 QUE NO RECIBIERON TRATAMIENTO PREVIO O QUE NO RESPONDIERON AL TRATAMIENTO ANTERIOR CON PR	MSD	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-145-14-9	UN ESTUDIO ABIERTO DE FASE 3B, CON DISTRIBUCIÓN ALEATORIA, SOBRE LA ACTIVIDAD ANTIVIRAL Y LA SEGURIDAD DE DOLUTEGRAVIR EN COMPARACIÓN CON LOPINAVIR/RITONAVIR, AMBOS ADMINISTRADOS CON TERAPIA DUAL CON INHIBIDORES NUCLEÓSIDOS DE LA TRANSCRIPTASA REVERSA EN SUJETOS ADULTOS CON INFECCIÓN POR VIH-1 CUYO TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA HA FRACASADO	VIIV HEALTHCARE & GLAXOSMITHKLINE (GSK), EN I	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-126-14-3	ENSAYO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO Y CON DOBLE SIMULACIÓN PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE 2 DOSIS ORALES DIARIAS DE ONO-4641 (0,05 MG Y 0,1 MG) CON LA ADMINISTRACIÓN INTRAMUSCULAR SEMANAL DE 30 MG DE INTERFERÓN-B-1A EN SUJETOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECIDIVANTE	QUINTILES ARGENTINA S.A. EN REPRESENTACIÓN DE MERCK KGAA	DESISTIMIENTO
2014 1-47-2-36-14-2	ESTUDIO DE FASE II DE BÚSQUEDA DE DOSIS, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE 24 SEMANAS DE DURACIÓN, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE 3 DOSIS DE NAMILUMAB (20 MG, 80 MG Y 150 MG) EN COMBINACIÓN CON METOTREXATO (MTX) EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE (AR) DE MODERADA A GRAVE, SEGUIDO POR UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN CON TRATAMIENTO ACTIVO DE 48 SEMANAS DE DURACIÓN	QUINTILES ARGENTINA S.A., EN REPRESENTACIÓN DE TAKEDA DEVELOPMENT CENTER AMERICAS, INC. (TDC),	DENEGADO
2015 1-47-2-51-15-5	ESTUDIO DOBLE CIEGO, RANDOMIZADO, FASE III DE COPANLISIB EN COMPARACIÓN CON PLACEBO EN PACIENTES CON LINFOMA NO HODGKIN INDOLENTE REFRACTARIO A RITUXIMAB (ILNH) CHRONOS-2" PROTOCOLO 17322	BAYER S.A	DENEGADO
2015 1-47-2-66-15-8	UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE BG00012 EN EL RETRASO DE LA PROGRESIÓN DE LA DISCAPACIDAD EN SUJETOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE SECUNDARIA PROGRESIVA	QUINTILES PARA BIOGEN IDEC	DESISTIMIENTO
2015 1-47-2-69-15-9	ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE 26 SEMANAS DE LA SEGURIDAD Y LOS EFECTOS CLÍNICOS DE EVP-6124 EN SUJETOS CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER QUE ESTÉN RECIBIENDO ACTUALMENTE O HAYAN RECIBIDO PREVIAMENTE UN MEDICAMENTO INHIBIDOR DE LA ACETILCOLINESTERASA	I3 LATIN AMERICA ARGENTINA S.A. EN REPRESENT.	DESISTIMIENTO

## Desistidos y denegados 2011-2016

2015 1-47-2-226-15-0	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO DURANTE 52 SEMANAS CON QGE031 S.C. EN PACIENTES ASMÁTICOS INADECUADAMENTE CONTROLADOS CON UNA DOSIS MEDIA O ALTA DE CORTICOSTEROIDES INHALADOS MÁS AGONISTAS BETA ADRENÉRGICOS DE ACCIÓN PROLONGADA, CON O SIN CORTICOSTEROIDES ORALES-CQGE031B2204	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2015 1-47-2-112-15-6	TV1106-IMM-30021: ESTUDIO FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE TV-1106 EN ADULTOS CON DEFICIENCIA DE HORMONA DE CRECIMIENTO QUE NO ESTÁN SIENDO TRATADOS ACTUALMENTE CON RHGH	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD	DESISTIMIENTO
2015 1-47-2-113-15-1	TV1106-IMM-30022: ESTUDIO FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ABIERTO, CONTROLADO CON COMPARADOR PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE TV-1106 SEMANAL COMPARADO CON RHGH DIARIO (GENOTROPIN®) EN ADULTOS CON DEFICIENCIA DE HORMONA DE CRECIMIENTO	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD	DESISTIMIENTO
2015 1-47-2-54-15-6	ESTUDIO ABIERTO, RANDOMIZADO, MULTICÉNTRICO, DE 2 BRAZOS Y GRUPOS PARALELOS DE 26 SEMANAS DE DURACIÓN QUE INVESTIGA LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA INSULINA DETEMIR FRENTE A LA INSULINA NEUTRA PROTAMINA DE HAGEDORN EN COMBINACIÓN CON METFORMINA Y DIETA/EJERCICIO SOBRE EL CONTROL GLUCÉMICO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES CON DIABETES TIPO 2 CONTROLADOS DE MANERA INSUFICIENTE CON METFORMINA ± OTRO(S) ANTIDIABÉTICO(S) ORAL(ES) ± INSULINA BASAL	NOVO NORDISK A/S REPRESENTADO EN ARGENTINA POR NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2015 1-0047-0002-12- 15-0	ESTUDIO DE FASE 2, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE MHAA4549A, UN ANTICUERPO MONOCLONAL, EN COMBINACIÓN CON OSELTAMIVIR COMPARADO CON OSELTAMIVIR PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCION POR INFLUENZA A SEVERA	COVANCE (ARGENTINA) S.A	DESISTIMIENTO
2015 1-0047-002-6-15- 0	ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO Y DOBLE ENMASCARADO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE CARBAVANCÉ (MEROPENEM/RPX7009) EN COMPARACIÓN CON PIPERACILINA/TAZOBACTAM EN EL TRATAMIENTO DE LAS INFECCIONES COMPLICADAS DE LAS VÍAS URINARIAS, INCLUIDA PIELONEFRITIS AGUDA, EN ADULTOS. (REMPEX-505)	MEDPACE	DESISTIMIENTO