

AÑO	N° Registro	Código	Título	Apellido y nombre del investigador	Nombre del Patrocinante	Tipo de estudio	Problema que estudia	Comité de Ética Evaluador	Establecimiento	Situación ante CEEPISH	Resolución N°	Observaciones
2013	CI 00113	MO22097	Estudio de fase IIIb, aleatorizado que evalúa la eficacia y seguridad del tratamiento médico estándar +/- administración continua de bevacizumab más allá de la progresión de la enfermedad en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (CNCNP) no escamoso avanzado después del tratamiento de primera línea con bevacizumab más quimioterapia combinada con platino"	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	Autorizado	0299/14	
2013	CI00213	CMEK162A2301	Estudio fase III aleatorizado, abierto, multicéntrico, de dos ramas, que compara la eficacia de MEK 162 versus dacarbazina en pacientes con melanoma irreseccable o metastásico, positivo para la mutación NRAS	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	melanoma		Clínica Viedma - Viedma	Autorizado	3929/13	
2013	CI00313	CRAD001Y2201	Estudio de tres ramas aleatorizado, abierto, de fase II, de everolimus en el tratamiento de mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado, recurrente, o metastásico, con receptor de estrógeno positivo, después de recurrencia o progresión con el tratamiento previo con letrozol o anastrozol".	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	cáncer de mama		Clínica Viedma - Viedma	Autorizado	3657/13	
2013	CI00413	CE01-300	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de solitromicina oral (CEM-101) en comparación con moxifloxacina en pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida de la comunidad	Sánchez, Alejandro	Cempra Pharmaceuticals, Inc.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Neumonía bacteriana de la comunidad		Policlínico Modelo - Cipolletti	Rechazado	----	
2013	CI00513	COMPASS	Estudio randomizado controlado de rivaroxaban para prevención de eventos cardiovasculares mayores en pacientes con enfermedad arterial coronaria o periférica (COMPASS-Criterio de Valoración Cardiovasculares en personas que utilizan estrategias de anticoagulación	Sánchez, Alejandro	Bayer Health Care	Experimental-Ensayo clínico Farmacológico con grupo placebo	Cardiovascular		Policlínico Modelo - Cipolletti	Rechazado	----	
2013	CI00613	CBKM120F2303	Estudio fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de BKM 120 con fulvestrant, en mujeres postmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico, con receptores hormonales positivos, HER2 NEGATIVO, tratadas con inhibidores de aromatas, que presentaron progresión durante o después del tratamiento a base de inhibidores mTOR	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	cáncer de mama		Clínica Viedma - Viedma	Autorizado	5228/13	
2013	C00713	Salud mental	Aportes desde lo local a los procesos de reforma en salud mental. Conociendo las prácticas y la población asistida en el servicio de salud mental comunitaria del Hospital A.P.Ing.Huergo.	Mg. Claudia Baffo	Salud Investiga	Descriptivo- simple	salud mental		Hospital de Ing. Huergo	Autorizado	5227/13	
2014	CI00114	BO28407	Estudio de Fase III multicéntrico, aleatorio, abierto, que compara trastuzumab mas pertuzumab mas un taxano después del tratamiento con antraciclinas versus trastuzumab emtansina mas pertuzumab luego del tratamiento con antraciclinas como terapia adyuvante en pacientes con cáncer de mama primario HER2 positivo operable	Dr., Rubén Kowalszyn	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	cáncer de mama		Clínica Viedma - Viedma	Autorizado y rechazado el CI opcional para muestras de biológicas	2398/14	
2014	CI00214	CREDENCE	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, motivado por los eventos controlado con placebo, de los efectos de la canagliflozina en los resultados renales y cardiovasculares de sujetos con Diabetes mellitus tipo II y neuropatía diabética.	Sánchez, Alejandro	Janssen Research y Development/Jhonson &Jhonson Argentina	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	diabetes mellitus tipo 2		Policlínico Modelo - Cipolletti	Se devolvió documentación solicitando ampie información	----	
2014	CI00314	B1481022	Estudio de Fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, con grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del PF-04950615, en la reducción de la aparición de episodios cardiovasculares graves en sujetos de alto riesgo.	Sánchez, Alejandro	Pfizer	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cardiovascular		Policlínico Modelo - Cipolletti	NO AUTORIZADO	----	
2014	CI00414	B1481038	Estudio de Fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, con grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del PF-04950615, en la reducción de la aparición de episodios cardiovasculares graves en sujetos de alto riesgo.	Sánchez, Alejandro	Pfizer	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cardiovascular		Policlínico Modelo - Cipolletti	NO AUTORIZADO	----	
2015	CI00115	DIVERSIDAD GENÉTICA EN LA PATAGONIA	Diversidad genética y mestizaje en poblaciones cosmopolitas de la Patagonia Argentina.	María Laura Parolin	Centro Nacional Patagónico (CONICET)	Descriptivo- simple	Diversidad genética y mestizaje		Hospital de San Carlos de Bariloche	No completó requerimientos	----	
2015	CI00215	EGF117165	Estudio abierto, de Fase II para evaluar los biomarcadores asociados con la respuesta a terapias subsiguientes en sujetos con cáncer de mama metastásico HER2 positivo, que reciben tratamiento con trastuzumab en combinación con lapatinib o quimioterapia.	Rubén Kowalszyn	Glaxo Smith Kline	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de mama metastásico HER2 positivo		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	0530/16	
2015	CI00315	I4T-MC-JVCU	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo de Capecitabine y Cisplatino con o sin Ramucirumab como terapia de primera línea en pacientes con Adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica metastásico (rainfall)	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	cáncer gástrico		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	3130/15	
2015	CI00415	CTNI2	Estudio multinacional retrospectivo de análisis de resultados de revisión de Historias Clínicas de pacientes tratadas por Cáncer de4 Mama avanzado HR (+) HER2.	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Observacional de casos y controles	cáncer de mama		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	4168/15	
2015	CI00515	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	4689/15	

2015	CI00615	14T-MC-JVDB	Ensayo randomizado de Fase II que evalúa la farmacocinética y seguridad de cuatro regímenes de dosis de ramucirumab en el tratamiento en segunda línea del adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	cáncer gástrico		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	5029/15	
2015	CI00715	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	5840/15	
2015	CI00815	GO29437	Estudio de Fase III, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o MPDL3280A en combinación con carboplatino + nab-paclitaxel en comparación con carboplatino + nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	5841/15	
2015	CI00915	MO29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento determinado por los biomarcadores de primera línea del cáncer colorrectal metastásico (MODUL).	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer colorrectal metastásico		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	6409/15	INFORME FINAL 01/06/22
2015	CI01015	1302.5	Estudio multicéntrico, aleatorizado doble ciego de Fase III, para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 695502 más quimioterapia versus Avastin más quimioterapia en pacientes con cáncer de pulmón no microstático avanzado.	Dr., Rubén Kowalszyn	Boehringer Ingelheim	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	SUSPENDIDO POR LABORATORIO	----	
2015	CI01115	GEMPEG FIL001	Estudio clínico multicéntrico y aleatorizado para determinar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del Peg-filgrastim (Gemabiotech), comparado con Peg-filgrastim (Roche) para la prevención de neutropenia inducida por la quimioterapia en pacientes con Cáncer de mama.	Dr., Rubén Kowalszyn	Gemabiotech S.A.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	cáncer de mama		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	0292/15	
2015	CI01215	ENFERMERÍA Y SALUD MENTAL	Enfermería y salud Mental en Hospitales Generales de Río Negro. Estudio descriptivo multicéntrico del proceso de reforma en Salud Mental, desde la perspectiva de los/as enfermeros/as en el año 2016.	Mg. Claudia Baffo	Salud Investiga	Descriptivo – Simple	Enfermería y Salud Mental		Hospital Área Programa Ingeniero Huergo	AUTORIZADO	0860/16	
2015	CI01315	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Experimental-Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	2822/16	
2015	CIO1415	Protección radiológica del personal de salud	Estudio exploratorio en Protección Radiológica del personal de salud que trabaja con radiaciones ionizantes en el Hospital Zonal Bariloche "Ramón Carrillo".	Ing. Pablo Andrés	Salud Investiga	Descriptivo – Simple, cualitativo	radiaciones ionizantes		Hospital Área Programa Bariloche	No completó requerimientos	----	
2016	CI00116	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	0829/16	
2016	CI00216	MK-3475-181	Estudio de Fase III, randomizado y abierto, de Pembrolizumab en monoterapia comparado con Docetaxel, Paclitaxel, o Irinotecan como agente único, a elección del médico, en participantes con Adenocarcinoma y Carcinoma de células escamosas de esófago, avanzado o metastásico, en progresión luego de un tratamiento estándar de primera línea (KEYNOTE-181).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Experimental-Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de esófago		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	2772/16	
2016	CI00316	MK-3475-158	Estudio clínico de Pembrolizumab (MK-3475) para evaluar los biomarcadores predictivos en participantes con tumores sólidos avanzados (KEYNOTE 158).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Experimental-Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Tumores sólidos		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	2821/16	
2016	CI00416	XM22-ONC-40041	Seguridad y eficacia de Lonquexoa (Lipegfilgrastim) en comparación con Pegfilgrastim (Neulaste, Amgen inc.) y placebo en pacientes con Cáncer de Pulmón no microcítico que reciben quimioterapia de primera línea.	Dr., Rubén Kowalszyn	Merckle GmbH, Quintiles Argentina.	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma – Viedma	NO AUTORIZADO POR ANMAT / NO EVALUADO	----	
2016	CI00516	I30-MC-JSBF	Estudio de Fase II, randomizado, doble ciego de ramucirumab o merestini b o placebo, más gemcitabina y cisplatino con tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de las Vías Biliares avanzado o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc, Argentina	Experimental Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer de las Vías Biliares		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	3295/16	
2016	CI00616	PIM3	Validación del Puntaje Índice Pediátrico de Mortalidad PIM3 como predictor de riesgo de muerte de los pacientes ingresados en las Unidades de Cuidados Intensivos Pediátricos en la República Argentina: un estudio multicéntrico, prospectivo, observacional.	Dr. Luis ARAMAYO	Hospital Bariloche	Observacional	Riesgo de muerte en Unidades de Cuidados Intensivos pediátricos		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	2454/16	
2016	CI00716	UCI Pediátrica	Prevalencia de niños con condiciones crónicas complejas en Unidades de Cuidados Intensivos Pediátricos de Argentina: un estudio prospectivo, multicéntrico.	Dr. Luis ARAMAYO	Hospital Bariloche	Observacional	Prevalencia de condiciones crónicas complejas en niños		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	2455/16	
2016	CI00816	I3Y-MC-JPBZ	Estudio de Fase II, randomizado, multicéntrico, de 3 ramas, abierto, para evaluar la eficacia de Abemaciclib más Trastuzumab con o sin Fulvestrant en comparación con la quimioterapia estándar a elección del médico, más Trastuzumab en mujeres con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico hr+, hertz+.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc, Argentina	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	3951/16	
2016	CI00916	NAVIGATE ESUS	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, con comparador activo y determinado por eventos, de prevención secundaria de ataque cerebrovascular y prevención de embolismo sistémico en pacientes con ataque cerebrovascular embólico reciente de origen desconocido (ESUS), comparando Rivaroxaban 15 mg una vez al día con Aspirina 100 mg	Dr. Victor VILLAROE SAAVEDRA	Bayer SA Argentina	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Ataque Cerebrovascular Isquémico		Hospital Privado Regional del Sur - Bariloche	NO AUTORIZADO	----	

2016	CI001016	CBYL719C2301: SOLAR - 1	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del Alpelisib en combinación con el Fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama localmente avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o durante del tratamiento con un inhibidor de la aromataasa.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer de Mama		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	6104/16	
2016	CI001116	I3Y-MC-JPCG	Estudio de Fase II, randomizado, abierto de Abemaciclib más Tamoxifeno o Abemaciclib únicamente, en mujeres con cáncer de mama metastásico, receptor hormonal positivo y HER2 negativo, previamente tratado.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	5520/16	
2016	CI001216	I8J-MC-JYCA	Estudio de Fase 1 a / 1 b de un nuevo anticuerpo de punto de control (checkpoint) anti PD-L1 (LY3300054) administrado solo o en combinación con otros agentes en tumores avanzados y refractarios (combinaciones de anti PD-L1 en Fase 1 a / 1 b en Tumores PACT).	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Tumores sólidos		Clinica Viedma – Viedma	SUSPENDIDO POR LABORATORIO	----	
2016	CI001316	Percepción social de la Hidatidosis	La percepción social de la Hidatidosis: un enfoque desde los pobladores y el equipo sanitario de la Provincia de Río Negro	Lic. Paula Caruso	Inst.Gino germana - UBA / Beca de Salud Investiga	Simple - Cualitativo	Hidatidosis		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	5701/16	
2016	CI001416	MORTALIDAD MATERNA	Estudio de omisión de registro de muertes maternas en la Argentina.	Dra. María Cristina ORLANDI	Ministerio de Salud de la Nación	Simple	Gineco-obstetricia / Salud Perinatal /Terapia Intensiva		Hospitales Área Programa General Roca, Cinco Saltos, Villa Regina y Cipolletti.	AUTORIZADO	3646/16	
2016	CI001516	CA209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Novolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental-Ensayo clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Vejiga		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	4331/16	
2016	CI001616	GO29438	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, anticuerpo contra PD-L1) en combinación con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamosas en Estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapias.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Hoffman-La Roche LTD, representado en ARG. Por PPD Arg. SA	Experimental-Ensayo clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	6255/16	
2016	CI001716	SALUD MENTAL	Participación Comunitaria en Salud Mental, Análisis del caso Centro Cultural Camino Abierto dependiente del Área de Salud Mental del Hospital Zonal Bariloche.	Lic. Mirta Susana ELVIRA	Salud Investiga	Simple - Cualitativo	Salud Mental		Centro Cultural Camino Abierto - Hospital Bariloche	AUTORIZADO	5711/16	
2016	CI001816	SALUD MENTAL	La Depresión en San Carlos de Bariloche: estudio epidemiológico sobre prevalencia y uso de los Servicios de Salud Mental.	Lic. Dana PRANDI / Dra. Gilda GARIBOTTI	Salud Investiga	Simple - Cualitativo	Salud Mental		Ciudad de Bariloche	AUTORIZADO	0770/17	
2017	CI001117	KX-ORAX-001	Estudio de fase III, etiqueta abierta, aleatorizado, multicéntrico, para determinar la seguridad, tolerabilidad y respuesta del tumor al Oraxol, y su comparabilidad con Taxol IV o Paclitaxel genérico IV en pacientes con Cáncer metastásico de Mama.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Cidal (Kinex Pharmaceu- ticalS)	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	1227/17 - 1680/17	INFORME FINAL MARZO 2022
2017	CI00217	MK-3475-062	Estudio de Fase III, randomizado, con selección según el estado del biomarcador, controlado con tratamiento activo, parcialmente ciego de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con Cisplatino + 5-Fluorouracilo en comparación con Placebo + Cisplatino + 5- Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en sujetos con Adenocarcinoma Gástrico o de la unión Gastroesofágica (GEJ) avanzado.	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Experimental-Ensayo clínico Farmacológico con grupo placebo	Cáncer Gástrico		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	0680/17	
2017	CI00317	CA 209 848	Estudio de Fase 2, Multicéntrico, de la Seguridad y la Eficacia de Nivolumab en Participantes con Tumores Malignos Avanzados con Inestabilidad de Microsatélites Alta (MSI-H)/Deficiencia en la Reparación de Errores de Emparejamiento del DNA (dMMR)	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Tumores malignos avanzados		Clinica Viedma – Viedma	Postergado por el Investigador	----	
2017	CI00417	CA-209-649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer Gástrico		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	2942/17	INFORME FINAL DICIEMBRE 2024
2017	CI00517	CUIDADOS PALIATIVOS	Desarrollo de un panel de indicadores de Calidad en Cuidados Paliativos. Etapa II.	Dra. Vilma Tripodoro Dra. Celina Berenguer	Pallium Latinoamérica/ Instituto de Investigaciones Médicas Alfredo Lanari (UBA)	Cualitativo - Recopilación y análisis de datos	Calidad de los Servicios de Cuidados Paliativos		Hospital Zonal de S.C.de Bariloche - Ing. Huergo - Cipolletti	AUTORIZADO	2384/17	
2017	CI00617	D419Q C00001	Un estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto, comparativo, de Fase III para determinar la eficacia de durvalumab o tremelimumab en combinación con quimioterapia basada en platino para el tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células pequeñas (SCLC) con patología avanzada (Estadio IV)	Dr., Rubén Kowalyszyn	AstraZeneca	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clinica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	6797/17	

2017	CI00717	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer Urotelial		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	0391/18	
2017	CI00817	CLCZ696BAR02 – PULSE - HF	Estudio multicéntrico de Fase IV para desarrollar un score simple que permita identificar predictores preclínicos de disfunción sistólica en el adulto mayor en una población ambulatoria sin diagnóstico de insuficiencia cardíaca.	Dr. Pablo Alejandro Olavegogasc oechea	Novartis Argentina SA	Experimental-Ensayo clínico no Farmacológico	Insuficiencia Cardíaca		Clínica Radiológica del Sur SA	AUTORIZADO	2735/17	
2017	CI00917	PARTO DOMICILIA- RIO	Concepciones de salud, cuidado y autocuidado en parejas o mujeres de la localidad de El Bolsón (Rio Negro) que eligen el parto domiciliario al momento de proyectar el proceso de concepción, parto y puerperio.	Lic. Paola MARTINECK	—	Descriptivo - Simple - Cualitativo	Psicoogía - Maternidad		Hospital Área Programa El Bolsón	AUTORIZADO	1977/17	
2017	CI01017	I3Y-MC-JPCJ	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, sobre Abemaciclib como monoterapia y en combinación con otros agentes versus la elección del tratamiento habitual (Gemcitabina o Capecitabina) en pacientes con adenocarcinoma metastásico ductal del páncreas que recibieron tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Experimental - Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Páncreas		Clínica Viedma - Viedma	Retirado por Patrocinador	----	
2017	CI01117	SALUD MENTAL INFANTIL	Buenas prácticas en Salud Mental Infantil. Estudio Cualitativo, multicéntrico de las Modalidades de Atención y Actividades desarrolladas en los Sistemas Públicos de Salud Mental de las Provincias de Rio Negro y Neuquén. Periodo 2016-2017.	Dra. Marcela PARRA	—	Simple - Cualitativo	Salud Mental		Neuquén, Cipolletti, General Roca, Villa Regina, El Bolsón.	AUTORIZADO	4879/17	
2017	CI01217	MEDICINA GENERAL	Parásitos Intestinales en niños de barrios vulnerables de San Carlos de Bariloche.	Dra. Victoria LE ROSE	—	Simple - Epidemiológico	Medicina General		Hospital Área Programa San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	4552/17	
2017	CI01317	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer resecado de Esófago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer de Esófago		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	4514/17	
2017	CI01417	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer Renal		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	7336/17	
2017	CI01517	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastásico o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Cáncer de Mama		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	4070/17 - 4261/17	
2017	CI01617	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Experimental - Ensayo Clínico Farmacológico con grupo placebo.	Cáncer de Esófago		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	6916/17	
2017	CI01717	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	5157/17	
2017	CI01817	MO29872	Estudio abierto, multicéntrico, aleatorizado, de Fase III, para investigar la eficacia y seguridad de Atezolizumab en comparación con quimioterapia en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o recidivante (Estadio IIIB no susceptible de tratamiento multimodal) o metastásico (Estadio IV) no tratado con anterioridad que no son candidatos para el tratamiento con platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Productos Roche, S.A.Q.e.l.	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	7338/17	
2017	CI01917	CA 209 -817	Estudio de Fase IIb/IV de seguridad de una misma dosis de nivolumab en combinación con ipilimumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental - Ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma – Viedma	AUTORIZADO	4553/17	INFORME FINAL NOVIEMBRE 2022
2017	CI02017	CESCAS	Estudio de Detección y Seguimiento de Enfermedad Cardiovascular y Factores de Riesgo en el Cono Sur de Latino América.	Dra. Vilma IRAZOLA	1) NHLBI-NIH de U.S.A. 2) IDRC de Canadá	Descriptivo - Longitudinal, Observacional de Cohortes	Enfermedades Crónicas No Transmisibles.		UNCO - Bariloche	NO AUTORIZADO	-	
2017	CI02117	CA209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Novolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental sin grupo placebo	Cáncer Renal		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	0021/18 - 0390/18	

2017	CI02217	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Experimental con grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	1152/18	
2017	CI02317	ASN002-101	Estudio de Fase 1/2, abierto, no controlado, con escalamiento de dosis múltiples y expansión de cohortes para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia preliminar de ASN002, en Linfomas recurrentes o resistentes, Mielofibrosis, Leucemia Linfocítica Crónica y Tumores Sólidos Avanzados*	Dr., Rubén Kowalyszyn	Asana Biosciences LLC	Experimental sin grupo placebo	Linfomas, Mielofibrosis, Leucemia Linfocítica Crónica y Tumores Sólidos Avanzados*		Clínica Viedma - Viedma	AUTORIZADO	769/18	
2017	CI02417	SALUD DE LOS TRABAJADORES DE SALUD	Perfil de salud de los trabajadores de los Centros de Salud públicos de la Ciudad de San Carlos de Bariloche, Río Negro, Argentina.	Dra. Estefanía FAVRE	—	Descriptivo Correlacional.	Enfermedades Crónicas No Transmisibles.		Hospital Zonal San Carlos de Bariloche.	AUTORIZADO	6681/17	
2017	CI02517	DESPARASITACIÓN CANINA	Evaluación de campañas de desparasitación canina en áreas urbanas y rurales del departamento de Bariloche.	Méd. Vet. Karina SANTOS	Ministerio de Salud de la Nación	Descriptivo correlacional	Enfermedades Crónicas No Transmisibles.		San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	6659/17	
2017	CI02617	RESIDENCIA EN SALUD MENTAL	El impacto de la Residencia Interdisciplinaria de Salud Mental y Comunitaria en la conformación de los Servicios de Salud Mental Comunitaria y Adicciones, y la transmisión de los principios de la reforma de Salud Mental Comunitaria en Río Negro. 2018/2019	Lic. Renata SCALESA	Ministerio de Salud de la Nación	Simple cualitativo	Salud Mental		San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	6680/17	
2017	CI02717	MORDEDURA DE PERRO	Lesiones por mordeduras de perro. Relevamiento epidemiológico en Hospital Zonal Bariloche.	Enf. Basilia ALVARADO / Enf. Gilda GARIBOTTI	Secretaría de Investigación, UNC 8188	Descriptivo Simple.	Lesiones por mordeduras de perros.		Hospital Zonal de S.C. de Bariloche - Universidad del Comahue	AUTORIZADO	7371/17	
2017	CI02817	Embarazo y adicciones	Patrones de consumo de sustancias psicoactivas, acceso a la atención y determinantes sociales de la salud en mujeres embarazadas y puerperas. Estudio exploratorio-descriptivo en Hospitales de Bariloche, Concordia y La Matanza	Lic. Roxana Amendolario-Mg. Ma. Pia Pawlowicz (Coordinadora)	Ministerio de Salud de la Nación - Asoc. Civil Intercambios	Estudio multicéntrico - Exploratorio-Descriptivo	Consumo sustancias en el embarazo y puerperio		Pcias. De Río Negro - Buenos Aires y Entre Río	AUTORIZADO	0834/18	
2017	CI02917	Acompañantes Terapéuticos	Eficacia clínica del Acompañamiento Terapéutico en los procesos de inclusión social de personas con sufrimiento mental y adicciones: estudio cualitativo multicéntrico en el Alto Valle de Río Negro y Neuquén, año 2018	Mg. Mariana Paulin Devallis	Ministerio de Salud de la Nación	Estudio multicéntrico - Exploratorio-Descriptivo	Eficacia de AT		Pcias. De Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	6851/17	
2017	CI03017	El rol del trabajador social en ILE	La dimensión social en la causal "afectación de la salud integral". LA SITUACIÓN DEL HOSPITAL DE AREA EL BOLSON (2015-2017)	Lic. Luciano LOZANO	Ministerio de Salud de la Nación	Estudio cualitativo - etnográfico	ILE		Hospital del Área programa El Bolsón - Río Negro	AUTORIZADO	7339/17	
2018	CI00118	Atención Domiciliaria Personas Mayores	Estrategias y planes de acción para la Atención Domiciliaria de Personas Mayores: Evaluación en el Barrio Pilar, Bariloche.	Santiago De Giovanni		Simple	Atención domiciliaria personas mayores		San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	1826/18	
2018	CI000218	CA209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio iv.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental, farmacológico sin grupo placebo.	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma - Viedma.	AUTORIZADO	1545/18	
2018	CI000318	Costo - Utilidad tratamiento Síndrome Coronario Agudo con elevación del ST.	Costo - utilidad de la implementación de un proyecto de tratamiento temprano de repercusión en pacientes con Síndrome Coronario Agudo con elevación del ST (SCACEST) en la Provincia de Río Negro, Año 2017.	Dra. Sonia Costantini		Longitudinal de casos y controles	Cardiología		Alto Valle Este, Oeste, Río Negro	AUTORIZADO	2616/18	
2018	CI000418	Respirador bucal con Rinitis Alérgica, Alto Valle de Río Negro.	El respirador bucal con Rinitis Alérgica como factor predisponente para el desarrollo de disfunción temporomandibular en niños del Alto Valle de Río Negro.	Patricia Mulbany		Disfunción temporomandibular	Odontología		Hospital escuela de odontología	AUTORIZADO	1615/18	
2018	CI000518	Hidatidosis	Imaginarlos geográficos, prácticas sociales y territorios de la Hidatidosis en IV Zona Sanitaria. Bariloche	Lic. María Paula CARUSO		Hidatidosis	Epidemiología / Antropología		URESA (Unidad Regional de Epidemiología y Salud Ambiental)	AUTORIZADO	0389/18	
2018	CI000618	Sueño y Rutina - Enfermería	Características de la calidad del sueño y de la rutina del despertar de los estudiantes de Enfermería y Cuidadores Domiciliarios de San Carlos de Bariloche.	Lic. Lorena Leive - Lic. Federico Zorzoli - Dra. Gilda Garibotti		Simple - Descriptivo	Salud Mental		Universidad Nacional del Comahue, Bariloche.	AUTORIZADO	0790/18	
2018	CI000718	Cuidados Paliativos	Estudio de costo, efectividad e impacto presupuestario de diferentes modalidades organizativas para la provisión de cuidados paliativos a pacientes oncológicos en el final de la vida en el sub-sector público y de seguridad social de las Provincias de Neuquén y Río Negro.	Lic. Laura Lamfre	Instituto Nacional del Cáncer	Simple	Oncología - Final de Vida		Universidad Nacional del Comahue, Neuquén.	AUTORIZADO	4974/18	

2018	CI000818	SUMAR	Estudio de capacidad prestacional de Establecimientos de Salud Sector Público y caracterización socio sanitaria de la población en sus áreas de referencia.	Lic. Carlos Vallejo / Lic. Cecilia Garay	Ministerio de Salud de la Nación	Simple	Servicios de Salud		Varios centros de salud de la provincia	AUTORIZADO	1827/18	
2018	CI000918	53718678RSV2004	Estudio piloto de Fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo destinado a explorar la actividad antiviral, los resultados clínicos, la seguridad, la tolerabilidad y la farmacocinética de JNJ-53718678 en dos niveles de dosis en sujetos adultos no hospitalizados, infectados con el virus sincial respiratorio.	Dr. Horacio Ariza	Janssen Cilag Farmacéutica SA	Experimental - farmacológico con grupo placebo.	Infectología		Sanatorio Juan XXIII - General Roca	AUTORIZADO	2859/18	INFORME FINAL NOVIEMBRE 2019
2018	CI001018	IGPR	Identificación de nuevos genes y perfiles de expresión moleculares implicados en la respuesta radioinducida.	Dra. Irene Ibáñez / Mgter. Vanesa Bolatti	Comisión Nacional de Energía Atómica (CNEA)	Observacional de casos y controles	Radiobiología		INTECNUS - Centro Atómico Bariloche	AUTORIZADO	3475/18	
2018	CI001118	A2581203	Factores de Riesgo Cardiovasculares y Tratamiento en pacientes de Práctica General en Latinoamérica (CARLA): Un Estudio Epidemiológico	Dr. Santiago Eduardo Duran	Pfizer Inc.	Observacional Transversal	Cardiología		Sanatorio del Sol S.A.	AUTORIZADO	6212/18 6414/18	
2018	CI001218	CA 224-051	Estudio clínico randomizado, ciego, con control activo, de Fase III, de BMS-986213 (combinación de dosis fija de Ralatimab / anti-LAG-3 / y Nivolumab) en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea en participantes con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica LAG-3 positivo irreseccable, localmente avanzado o metastásico.	Dr. Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental con grupo placebo	Cáncer de Vejiga		Clínica Viedma SA	CERRADO POR PATROCINADOR	4823/18 - 6059/18	
2018	CI001318	CACZ88T2301	Estudio de Fase III, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del Canakinumab frente al placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con Cáncer Pulmonar no microcítico (CPNM) en los estadios II-IIIa y IIIb (T mayor a 5 cm. N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente resecado (R0)	Dr. Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	Experimental con grupo placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	5317/18	
2018	CI001418	63623872FLZ3002	Estudio multicéntrico, de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Pimodivir en combinación con el tratamiento estándar de atención médica en pacientes no hospitalizados - adolescentes, adultos y de edad avanzada - con infección por el Virus de la Influenza A que están en riesgo de desarrollar complicaciones.	Dr. Horacio Ariza	Janssen Cilag Farmacéutica SA	Experimental con grupo placebo	Influenza A		Sanatorio Juan XXIII - General Roca	AUTORIZADO	6645/18	
2018	CI001518	Ventanas Epidemiológicas	Ventanas Epidemiológicas en Centros de Salud.	Lic. María Cecilia Alan	SEDRONAR	Simple - epidemiológico	Consumo		Centro de Salud "Dr. Gustavo Andreani"	AUTORIZADO	6644/18	
2018	CI001618	Empatía en el ámbito educativo	Aprendizaje de la empatía y comportamiento pro - social en el ámbito educativo: su influencia en la salud y las relaciones interpersonales.	Dra. Mariana Lozada Dra. Paola Dádamo	CONICET - PATAGONIA NORTE	Descriptivo - Correlacional, Observacional de Casos y Cohortes	Neurociencia Social		Fundación Educativa WOODVILLE - Bariloche	AUTORIZADO	6649/18	
2018	CI001718	Mortalidad Infantil Domiciliaria	Determinantes de la Mortalidad Infantil domiciliaria en la República Argentina 2018 - 2019.	Dra. Alicia Pedrón / Lic. Laura Bordato	Ministerio de Salud de la Nación	Descriptivo simple observacional de cohortes	Mortalidad Infantil		Provincia de Río Negro	AUTORIZADO	7039/18	
2018	CI001818	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Experimental con grupo placebo	Cáncer Gástrico		Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	7440/18	
2018	CI001918	ECNT	Relevamiento de eventos cardiovasculares y cáncer en una muestra representativa de la población adulta de San Carlos de Bariloche.	Dra. Vilma Irazola	IECS - Instituto de Efectividad Clínica y Sanitaria	Observacional de Cohortes	Epidemiología, enfermedad cardiovascular, cáncer		Hospital Zonal Bariloche, Sanatorio San Carlos, Hospital Privado y Sanatorio del Sol.	AUTORIZADO	7304/04	
2018	CI002018	63623872FLZ3001	Estudio multicéntrico, Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Pimodivir en combinación con el tratamiento estándar de tención médica en pacientes hospitalizados - adolescentes, adultos y de edad avanzada - con infección por el Virus de la Influenza A.	Dr. Horacio Ariza	Janssen Research y Development, LLC	experimental con grupo placebo	Infectología		Sanatorio Juan XXIII - General Roca	AUTORIZADO	8103/18	
2018	CI002118	PUMA 002	Busqueda activa de caso de EPOC en el Primer Nivel de Atención: uso del Score Puma para tamizaje de Epoc.	Dr. Gustavo Enrique Zabert	Asociación Latinoamericana del Tax	Simple	Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC)		Hospital de Villa Regina	Evaluado, no cumplimentó requisitos solicitados		
2018	CI002218	EMBARAZOS NO PLANEADOS	Determinar conocimiento y fallas en el uso de métodos anticonceptivos (MAC) en embarazos no planeados adolescentes .	Juan Gianastasio	-----	Simple - Descriptivo	Embarazo no intencional		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	Evaluado, no cumplimentó requisitos solicitados		
2019	CI000119	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Experimental sin grupo placebo	Cáncer Renal		Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3236/19 3383/19	

2019	CI000219	CLAG525B2101	Estudio abierto, aleatorizado, de tres grupos, multicéntrico, de Fase II de LAG525 administrado en combinación con Spaltalizumab y Carboplatino, o con Carboplatino como terapia de primera o de segunda línea en pacientes con Cáncer de Mama triple negativo avanzado".	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Clinica Viedma SA	AUTORIZADO	1593/19	
2019	CI000319	A9001502	"Resistencia al tratamiento tras las terapias antineoplásicas (TRANSLATE)".	Dr., Rubén Kowalszyn	Pfizer	Experimental sin grupo placebo	Resistencias tratamiento terapias neoplásicas		Clinica Viedma SA	AUTORIZADO	2141/19	
2019	CI000419	Atención Paliativa	"Cuidados Integrales y Agencia Social Comunitaria: los cuidados paliativos en el primer nivel de atención de la salud en Bariloche, Rio Negro".	Ana Dominguez Mon	UNRN - Sede Andina	Simple. Observacional	Cuidados Paliativos en el Primer Nivel de Atención de la Salud		UNRN - Sede Andina	SUSPENDIDA EVALUACIÓN POR FALTA NO COMPLETAR DOCUMENTACIÓN		
2019	CI000519	Atención Paliativa	"Accesibilidad y Adherencia a la Atención Paliativa Continua. Trayectorias de cuidados en diferentes niveles de atención de personas con enfermedades crónicas avanzadas"	Ana Dominguez Mon	Hospital Bariloche	Simple. Observacional. Descriptivo. Cualitativo. Acción participativa.	Atención Paliativa Continua APS		Secretaria de Salud de la Nación.	AUTORIZADO	3317/19	
2019	CI000619	Salud Infantil	Patrón de consumo de frutas y verduras y su correlación con el diagnóstico nutricional en niños y niñas entre 6 y 12 años atendidos en el Centro de Salud El Frutillar, San Carlos de Bariloche.	Jovita Diaz	Centro de Salud El Frutillar - Bariloche	Simple	Hábitos alimenticios		-	AUTORIZADO	2485/19	
2019	CI000719	Obesidad Infantil	(")Obesidad Infantil en Bariloche, Rio Negro. Factores de Riesgo. Cambió título a partir de la Enmienda E2151 a: "Análisis de hábitos y estado nutricional en estudiantes de primero a séptimo grado de Bariloche."	Dra. Mariana Lozada Dra. Paola Dídamo	Hospital Bariloche	Descriptivo. Correlacional. Cualitativo.	Obesidad Infantil		CONICET - CRUB - Hospital Bariloche	AUTORIZADO	2762/19	
2019	CI000819	Exposición a plaguicidas	Evaluación Toxicológica de Poblaciones de Riesgo en la Exposición Crónica a Plaguicidas. Estudio de parámetros poblacionales, bioquímicos y moleculares mediante la utilización de dos modelos: poblacional o	Dra. Natalia Guiñazú	Universidad Nacional del Comahue - Neuquén	Observacional de casos y controles.	Toxicología		Universidad Nacional del Comahue	Evaluado, no requiere autorización ministerial.		
2019	CI00919	Depresión	Estrategias de intervención que realiza Enfermería en población femenina adulta con síntomas depresivos en la ciudad de San Carlos de Bariloche	Adriana Carina Terreni	Bariloche	Simple	Síntomas de Depresión		Hospital Bariloche	Evaluado, corregido, no requiere autorización ministerial.		
2019	CI001019	18-214-10 / CA 045-012	Estudio de Fase 2, no comparativo, de etiqueta abierta, de NKYR-214 en combinación con Nivolumab y de Quimioterapia con pacientes no elegibles para Cisplatino con Cáncer Urotelial localmente avanzado o metastásico con expresión de PD-L1 baja.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico, sin grupo placebo.	Cáncer Urotelial		Nektar Therapeutics	AUTORIZADO	5367/19	
2019	CI001119	CA 209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental con grupo placebo, incluye envío de material biológico al exterior.	Cáncer Renal		Bristol - Myers Squibb	AUTORIZADO	4045/19	
2019	CI001219	POL 6326-009	Estudio internacional, de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta para comparar Balixafortida en combinación con Eribukina sola en pacientes con Cáncer de Mama HER-2 negativo localmente recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental farmacológico sin grupo placebo, incluye envío de muestras biológicas al exterior.	Cáncer de Mama		PPD	AUTORIZADO	4269/19	CERRADO POR PATROCINADO R. AGOSTO 2021
2019	CI001319	PIK3CA	Estudio de frecuencia de mutaciones de PIK3CA en tumores mamarios con resistencia a IAs.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Observacional de casos y controles.	Cáncer de Mama		Fundación Dr. R. Kowalszyn / Novartis	AUTORIZADO	3318/19	
2019	CI001419	MRPP4	Estudio de expresión y prevalencia del transportador MRPP4/ABCC4 en Cáncer de Vesícula Biliar y Vías Biliares en Argentina.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Observacional de casos y controles	Cáncer Biliar		Laboratorio ININFA	AUTORIZADO	4386/19	
2019	CI001519	PERITAS	Estudio epidemiológico moleculares sobre vías de transmisión y creación de capacidad a largo plazo para prevenir la infección por Equinococosis quística.	Edmundo Juan Larrieu	UNRN -Ministerio de Salud	Observacional de casos y controles	Equinococosis		EULACH	AUTORIZADO	5115/19	
2019	CI001619	TERAPIA INTENSIVA ADULTOS	Análisis de las necesidades de la Familia del Paciente Crítico Internado en Terapia Intensiva de Adulto del Hospital Área Programa San Carlos de Bariloche.	Viviana Díaz	Hospital Bariloche	Descriptivo, Correlacional	Paciente crítico de UTI Adulto Bariloche			AUTORIZADO	2761/19	
2019	CI001719	20140346	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folflox para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, con grupo placebo.	Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal		AMGEN	AUTORIZADO	6730/19	
2019	CI001819	VIH-1	Protocolo de Vigilancia de la Farmacorresistencia a los Antirretrovirales pre Tratamiento del VIH-1 e Indicadores de Alerta Temprana de Farmacorresistencia en Argentina 2018-2019.	Dra. Lucía de Labra / Dra. Silvina Arredondo	Hospital Bariloche	Descriptivo, Simple	VIH-1		Secretaría de Salud de la Nación.	AUTORIZADO	3638/19	
2019	CI001919	BIG-16-05/AFT-27/WO39391	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta, que compara Atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en Atraciclina/Taxano contra quimioterapia sola en pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo Operable.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico sin grupo placebo.	Cáncer de Mama		F. Hoffmann - La Roche ltd	AUTORIZADO	8096/19	

2019	CI002019	CA 209-7G8	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab en combinación con BCG intravesical versus BCG estándar solamente en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que es persistente o recurrente luego del tratamiento con BCG.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, sin grupo placebo.	Cáncer de Vejiga		Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	AUTORIZADO	1249/20	
2019	CI002119	8951-CL-0302	Estudio de Fase 3 global, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de Zolbetixumab (IMAB362) más CAPOX comparado con placebo más CAPOX, como tratamiento de primera línea de sujetos con Adenocarcinoma Gástrico o de la Unión Gastroesofágica (GEJ) metastásico o localmente avanzado e irresecable, Claudin (CLDN) 18.2 positivo y HER NEGATIVO.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico con grupo placebo.	Cáncer Gástrico		Astellas Pharma Global Development, Inc.	AUTORIZADO	5022/19 5183/19	
2019	CI002219	D9106C00001	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, reseccable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, con grupo placebo.	Cáncer de Pulmón		AstraZeneca	AUTORIZADO	4676/19	
2019	CI002319	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico sin grupo placebo.	Cáncer Colorrectal		Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	AUTORIZADO	8353/19	
2019	CI002419	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Lenvatinib (E7080/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico en participantes elegibles para cualquier quimioterapia que contenga platino sin importar su expresión de PD-L1 (LEAP-011).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico con grupo placebo.	Cáncer Urotelial		MSD ARGENTINA SRL	AUTORIZADO	7183/19	
2019	CI002519	CONCILIACIÓN DEL SUEÑO MENORES DE DOS AÑOS	Desarrollo ocupacional de la rutina de conciliación del sueño en los dos primeros años de vida.	Lic. Lorena Leive	Hospital Bariloche	Descriptivo Simple, Observacional de Cohortes, Cualitativo.	RUTINA DE CONCILIACIÓN DEL SUEÑO			AUTORIZADO	3818/19	
2019	CI002619	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental, farmacológico, con grupo placebo.	CPCNP, Cáncer de Ovario, Cáncer de Mama		AMGEN	AUTORIZADO	0346/19	
2019	CI002719	SCNS-P&C-E DE PACIENTES CON CÁNCER	Evaluación Psicométrica de la versión en español del Supportive Care Needs Survey - Partners and Caregivers (SCNS-P&C-E) de pacientes con Cáncer.	Dra. Gilda Garibotti	Hospital Bariloche UNComahue	Descriptivo, simple.	Cáncer		Organización Panamericana de la Salud (OPS)	AUTORIZADO	4883/19	
2019	CI002819	CLEE011O12301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]: NATALEE	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Novartis Argentina S.A.	AUTORIZADO	6198/19	
2019	CI0002919	ITINERARIOS TERAPÉUTICOS DE JOVENES CON CONSUMO	"Itinerarios terapéuticos de jóvenes con consumo problemático de sustancias psicoactivas de asentamientos y barrios populares de Viedma, Rio Negro".	Lic. Lihuen Gallo	Hospital Área Programa Viedma / UNRN	Descriptivo, Simple, cualitativo.	Consumo problemático de sustancias			ESPERANDO DEVOLUCIÓN DE OBSERVACIONES		
2019	CI0003019	CANNABIS / REUMATOLOGÍA	Tratamiento actual que reciben las personas con Artritis Reumatoidea en San Carlos de Bariloche. Posible impacto del uso de Aceite de Cannabis según la opinión de los pacientes.	Dra. Kirmayr Karim	Hospital Área Programa Bariloche	Descriptivo simple, Observacional de cohortes, no intervencional.	Reumatología		Kirmayr Karim	AUTORIZADO	7133/19	
2019	CI0003119	CA 209-7FL	"Estudio de Fase 3, con control de placebo, doble ciego, multicéntrico y aleatorizado, de Nivolumab versus placebo, en combinación con Quimioterapia neoadyuvante y terapia endócrina 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-)."	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Experimental con grupo placebo.	Cáncer de Mama		Bristol - Myers Squibb	AUTORIZADO	0362/19	
2019	CI0003219	MK-3475-689	"Estudio de Fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta para evaluar pembrolizumab como terapia neoadyuvante y, en comparación con el tratamiento estándar, como terapia adyuvante para carcinoma de Células escamosas de Cabeza y Cuello en estadio III-IVA locoregionalmente avanzado reseccable."	Dr. Ariel Zwenger	Fundación Médica de Rio Negro y Neuquén	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Cabeza y Cuello		MSD ARGENTINA SRL	AUTORIZADO	1494/20	
2019	CI0003319	MK-3475-671	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego de quimioterapia doble con Platino +/- Pembrolizumab (MK-3475) como terapia neoadyuvante/adyuvante para participantes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio IIB o IIIA reseccable (KEYNOTE-671).	Dr. Ariel Zwenger	Fundación Médica de Rio Negro y Neuquén	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		MSD ARGENTINA SRL	AUTORIZADO	1495/20	
2019	CI0003419	EpVar	"Epidemiología de la Ventilación Mecánica en Argentina. Estudio Multicéntrico"	Lic. Florencia Di Vruno	Hospital Área Programa Bariloche	Descriptivo, longitudinal.	Kinesiología Crítica, Medicina Intensiva			AUTORIZADO	7383/19	
2019	CI0003519	SALUD MENTAL - PROCESOS DE CRIANZA E INFANCIAS	Salud Mental. Procesos de crianza e infancias: entre la acción comunitaria y las políticas públicas.	Dra. Marcela PARRA	Facultad de Ciencias de la Educación - UNComahue	Simple, cualitativo.	Psicología			AUTORIZADO	1977/20	
2019	CI0003619	ACTITUD DEL PERSONAL DE ENFERMERÍA ANTE LA MUERTE DE PACIENTES	Actitud del personal de Enfermería que se desempeña en el Hospital Zonal Área Programa Bariloche "Dr. Ramón Carrillo" ante la muerte de pacientes.	Enf. Néilda Lemonaó	Hospital Área Programa Bariloche	Simple,	Enfermería			Evaluado, no requiere autorización ministerial.		
2020	CI000320	COVID-19 PED	Incidencia en Argentina de infección por SARS-CoV-2 en pediatría que requiera internación.	Dr. Luis Aramayo	Hospital Italiano Buenos Aires	Prospectivo, Observacional de cohorte	Infección por virus SARS-CoV-2		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	2488/20	
2020	CI000420	SARS-CoV-2 ONCOLÓGICO	Mortalidad e Incidencia acumulada de complicaciones severas en pacientes en tratamiento oncológico citotóxico o inmuno-modulador durante el periodo de pandemia de SARS-CoV-2 versus el periodo libre de pandemia en Argentina.	Dr. Julián Lanzavecchia	-	Observacional, de cohorte prospectiva	Infección SARS-CoV-2		Policlínico Modelo Cipolletti.	AUTORIZADO	2487/20	

2020	CI000720	MULTIMORBILIDAD POR EDADES EN CLÍNICA DE RÍO NEGRO	Multimorbilidad por franja etaria en pacientes internados en clínica de Río Negro	Dra. Magdalena Grafia	-	Descriptivo simple	Multimorbilidad		Clínica y Maternidad Juan Domingo Perón - Catriel	Evaluable, no requiere autorización ministerial.	
2020	CI000620	INTELIGENCIA ARTIFICIAL EN RESONANCIA MAGNÉTICA	Cuantificación de la función cardíaca y discriminación de la etiología de hipertrofias en imágenes cardíacas de resonancia magnética mediante técnicas de inteligencia artificial.	Dr. Matias Calandrelli	-	Observacional de casos y controles	Inteligencia Artificial en Resonancia Magnética		Sanatorio San Carlos / Centro Atómico Bariloche	AUTORIZADO	2677/20
2020	CI000220	EFC15858	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de células no pequeñas no escamosas y CEACAMS tumoral positivo previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Sanofi Aventis Argentina SA	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Clinica Viedma	AUTORIZADO	2676/20 2959/20
2020	CI000820	SATI CORONAVIRUS	Características clínicas y mortalidad de los pacientes Coronavirus, ingresados en unidades de cuidados intensivos (Ucis) de Argentina que requieran ventilación mecánica.	Dr. Guido Alvarez	SATI - Sociedad Argentina de Terapia Intensiva	Observacional de Cohortes	Terapia Intensiva		Sanatorio San Carlos	AUTORIZADO	2902/20
2020	CI000920	SALUD MENTAL / COVID-19	Impacto de la Pandemia de Covid-19 en la Salud Mental de los trabajadores en Centros de Salud de la Provincia de Río Negro.	Lic. Mirta Susana ELVIRA	Universidad Nacional de Río Negro - Zona Andina	Descriptivo - observacional de cohortes	Salud Mental		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	3108/20
2020	CI001020	CALNUCI CORONAVIRUS	Disfunción gastrointestinal, nutrición y mortalidad en pacientes críticos con Covid-19 con requerimiento de ventilación mecánica.	Dr. Guido Alvarez	SATI - Sociedad Argentina de Terapia Intensiva	Observacional de Cohortes	Terapia Intensiva		Sanatorio San Carlos	AUTORIZADO	3114/20
2020	CI001120	209229	Estudio aleatorizado, doble ciego, adaptativo de Fase II/III de GSK3359609 o placebo en combinación con Pembrolizumab para el tratamiento de primera línea del carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente/metastásico positivo para PD-L1.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Glaxo Smith Kline	Experimental con grupo placebo	Oncología		Clinica Viedma	AUTORIZADO	3107/20
2020	CI001220	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección Covid-19.	Dr. Horacio Ariza	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Experimental con grupo placebo	Covid - 19		Clinica Central S.A - Villa Regina	AUTORIZADO	3206/20
2020	CI001320	D3615C00001	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de Capivasertib + Fulvestrant en comparación con placebo + Fulvestrant como tratamiento para el Cáncer de Mama localmente avanzado (inoperable) o metastásico con receptores hormonales positivos y con receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo (HR+/HER-) después de recidiva o progresión al momento del tratamiento después de este con un inhibidor de la aromatasa (CAPitello-291)	Dr., Rubén Kowalyszyn	AstraZeneca AB	Experimental con grupo placebo	Oncología		Clinica Viedma	AUTORIZADO	3954/20
2020	CI001420	CA209-7DX	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab o placebo en combinación de Docetaxel en hombres con Cáncer de Próstata metastásico resistente a la característica resistente a la castración (Chakemate 7DX: evaluación del ensayo clínico de Nivolumab y la vía de puntos de control 7DX).	Dr. Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Company	Experimental con grupo placebo	Oncología		Clinica Viedma	AUTORIZADO	4406/20 5383/20 (CIEvo) 5752/20
2020	CI001520	PLASMA - COVID-19	Estudio doble ciego, comparado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de plasma inmune de pacientes convalecientes de Covid-19 administrado en pacientes con neumonía severa por Covid-19.	Dr. Pablo Rucci	Hospital Italiano Buenos Aires	Experimental con grupo placebo	Infectología		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	3583/20
2020	CI001620	SATI CORONAVIRUS	Características clínicas y mortalidad de los pacientes Coronavirus, ingresados en unidades de cuidados intensivos (Ucis) de Argentina que requieran ventilación mecánica.	Dr. Juan Pablo Sottile / Dra. Sol M. Barrios	SATI - Sociedad Argentina de Terapia Intensiva	Observacional de Cohortes	Terapia Intensiva		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	3953/20
2020	CI001720	COMUNICACIÓN Y COVID-19	Comunicación estratégica para la salud y el cuidado comunitario en localidades con alta tasa de contagio COVID-19	Prof. Pablo Schleifer	Fac.de Derecho y Cs.Sociales /UNCo	Evaluación de Intervenciones/ Propuestas	Covid - 19		Localidades de Río Negro y Neuquén	Evaluable, no requiere autorización ministerial.	
2020	CI001820	Evaluación del Uso de Cannabis con fines terapéuticos	Relevamiento y caracterización de usuarios de cannabis con fines medicinales, terapéuticos y paliativos nucleados en diferentes centros de referencia y su comparación con la población general usuaria en la República Argentina	Dra. Alejandra Della Vedova / Lic.Nicolás Boaretto	Becas de Salud Investiga	Descriptivo - observacional	Uso terapéutico de Cannabis		San Antonio Oeste/Cipolletti	AUTORIZADO	5197/20
2020	Registro Provisorio	Servicios de Salud y Pandemia por COVID-19	"Estructura y coyuntura: los desafíos en tiempos de pandemia al sistema sanitario; similitudes y diferencias de las estrategias de afrontamiento en cinco provincias argentinas"	Prof. Germán Varelli	Becas de Salud Investiga	Descriptivo - observacional	Organización de Servicios		Multicéntrico Nacional	NO COMPLETO REQUISITOS	
2020	CI1920	ILE	"Estudio exploratorio descriptivo sobre la accesibilidad a la interrupción legal del embarazo en dos áreas programáticas de la provincia del Chubut, en el marco de la Ley XV/14. Estudio en dos etapas, desde la experiencia de personas que accedieron a la práctica y desde la experiencia de los equipos de salud	Mg. Amanda Gotti	Becas de Salud Investiga	Exploratorio-Descriptivo	Salud y Derechos. ILE		Ciudades de CHUBUT	AUTORIZADO POR NOTA DE LA CEEPISH	
2020	CI002020	Salud Bucal	"Herramienta para el análisis multidimensional de la salud bucodental en establecimientos de salud pública de cinco provincias de Argentina: diseño, implementación y evaluación"	Ma. Gabriela Quintana y otros	Becas de Salud Investiga	Cualitativo - Recopilación y análisis de datos	Calidad atención buco-dental		Multicéntrico Nacional	AUTORIZADO	5194/20
2020	CI002120	Salud Mental y COVID-19	"Efectos psicosociales del aislamiento social, preventivo y obligatorio. Demandas en la urgencia al Programa de Salud Mental Comunitaria y Adicciones. Río Negro. 2020 - 2021"	Lic. Viviana Bolletta (Coordinadora)	Becas de Salud Investiga	Exploratorio-Descriptivo	Salud Mental		Servicios de salud mental del Ministerio de Salud de Río Negro	AUTORIZADO	5195/20
2020	CI002220	Salud Mental y COVID-20	"Los principios metodológicos y operativos rectores de la desmanicomialización en las prácticas de los servicios de salud mental comunitaria de la Provincia de Río Negro en contexto de Pandemia por COVID-19"	Lic. Leonardo Paniagua	Becas de Salud Investiga	descriptivo simple, observacional de cohortes	Salud Mental		Servicios de salud mental del Ministerio de Salud de Río Negro	AUTORIZADO	5198/20

2020	CI000520	Lactancia	"Interrupción de la lactancia: ¿Qué tienen las mujeres que decir?"	Lic. Evelin Schiebelbein	Estudio de postgrado	Descriptivo Simple	Salud Infantil		Río Colorado	AUTORIZADO	2506/20	
2020	CI002320	Violencia de Género / Enfermería	"Violencia de Género: representaciones sociales del personal de enfermería de Atención Primaria. Estudio situado en el primer nivel de atención del Hospital Río Colorado, durante el año 2021"	Lic. Carolina Vera Bastias	Estudio de postgrado	Descriptivo Simple	Enfermería		Primer Nivel de Atención Enfermería	AUTORIZADO	4990/20	
2020	CI002420	Impacto Covid-19 / Pediatría	"Impacto psicofísico del aislamiento social por Covid-19 en niños y adolescentes"	Dr. Diego Schnaiderman	Centro Pediátrico Melipal (CPM)	Descriptivo Simple / Observacional de Cohortes	Pediatría		San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	5196/20	
2020	Registro Provisorio	Prevención del Suicidio	Reducción de las conductas suicidas adolescentes mediante un modelo de intervención basado en tecnologías de la información y de la comunicación (TICs) en la Provincia de Chubut	Dra. María Belén Pastrian	Becas de Salud Investiga	Evaluación de procedimientos aún no descriptos y/o validados	Salud Mental		Ciudades de CHUBUT	Espera respuesta de las investigadoras		
2020	CI002520	COVID-19	Un estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con Infección por Covid-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Experimental con grupo placebo	Infectología		Viedma	AUTORIZADO	5384/20	
2020	CI002620	J2G-MC-JZJC	Estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto de Fase III que compara LOXO-292 con agentes a base de Platino y Pemetrexed, con o sin Pembrolizumab, como tratamiento inicial del Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico con fusión RET positiva.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Viedma	AUTORIZADO	5990/20	
2020	CI002720	OLFATO Y GUSTO - COVID-19	Detección de Alteraciones Olfato y Gusto en tiempos de Pandemia Covid-19, República Argentina.	Dr. Luciano Pérez Taján	Policlínico Modelo Cipolletti	Descriptivo simple, Observacional de cohortes	Otorrinolaringología		Cipolletti	AUTORIZADO	5382/20	
2020	CI002820	Convivencia de Terapias Alternativas y Biomédicas	Convivencia de terapias alternativas y biomédicas en el Hospital Ramón Carrillo de San Carlos de Bariloche.	Julieta González	Área Programa San Carlos de Bariloche "DR. Ramón Carrillo"	Descriptivo Simple	Sociología		Bariloche	AUTORIZADO POR NOTA DE LA CEEPISH		
2020	CI002920	INTERRUPCIÓN LEGAL DEL EMBARAZO EN EL HOSPITAL ZONAL BARILOCHE	Interrupción legal del Embarazo en el Hospital Zonal Bariloche Dr. Ramón Carrillo, Argentina, aportes al debate desde la experiencia en un hospital público.	Dra. Carolina Pasquali	Área Programa San Carlos de Bariloche "DR. Ramón Carrillo"	Descriptivo Longitudinal	Tocoginecología		Bariloche	AUTORIZADO	7244/20	
2020	CI003020	UTILIZACIÓN MEDICINAL DE CANNABIS EN PACIENTES ONCOLÓGICOS DE SAN CARLOS DE BARILOCHE.	Prevalencia y características de la utilización medicinal de Cannabis en pacientes oncológicos en San Carlos de Bariloche.	Dr. Santiago Alonso	Área Programa San Carlos de Bariloche "DR. Ramón Carrillo"	Descriptivo simple, Observacional de cohortes	Oncología			AUTORIZADO	7243/2020	
2121	CI003520	SCION (DC000080)	Estudio observacional en red de implementación de Accu Check Solo en Argentina.	Dra. Lorena González López	Roche Diabetes Care GmbH - en Argentina IC PROJECTS SRL	Observacional de cohortes	Diabetes		Clínica y Maternidad Juan Domingo Perón, Catriel, RN	AUTORIZADO	0961/21	
2121	CI003720	ESTRUCTURA SALUD MENTAL BARILOCHE	Estructura y funcionamiento del sistema de Salud Mental para la atención de pacientes con depresión en San Carlos de Bariloche.	Dana Prandi	—	Descriptivo Simple	Salud Mental		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO POR NOTA DE LA CEEPISH		
2121	CI003420	ACTIV-1 IM	Protocolo maestro aleatorizado para el tratamiento de la COVID-19 con Inmunomoduladores"	Dr. Horacio Ariza	Technical Reosurces Internatioal Inc.	Experimental sin uso de placebo	Covid-19		Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	1638/21	
2121	CI000221	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	Experimental sin uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	1750/21	
2121	CI000321	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 en Cáncer de Pulmón de Células no pequeñas en estadio IIIb o IV.	Dr. Luciano Piazzoni	GSK GlaxoSmithKline	Experimental con uso de placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	1751/21	
2121	CI003220	XL184-315	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 resistente a la castración.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Pharmaceutical Research Associates, Ltd.	Experimental sin uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	1876/21	
2121	CI000121	PIK3CA (2)	Estudio descriptivo de las mutaciones de PIK3CA en pacientes con Cáncer de Mama avanzado HR+/Her2-.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina S.A.	Descriptivo Simple	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2168/21	
2121	CI003320	THOR	Estudio de Fase 3 de Erdafitinib comparado con Vinflunina, Docetaxel o Pembrolizumab en sujetos con Cáncer Urotelial avanzado y determinadas anomalías en el gen del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR). Estudio THOR	Dr., Rubén Kowalyszyn	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	Experimental sin uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2169/21	INFORME FINAL 25/04/2023
2121	CI000521	213403	Estudio aleatorizado, de Fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico.	Dr., Rubén Kowalyszyn	GlaxoSmithKline Argentina S.A. (GSK)	Experimental sin uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2231/21	
2121	CI001021	QPT-ORE-005	Estudio clínico de Fase 3, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico en el que se compara la quimioinmunoterapia (Paclitaxel-Carboxipatino-Oregovomab) y la quimioterapia (Paclitaxel-Carboxipatino-placebo) en pacientes con Carcinoma Epitelial Ovárico, de Trompas de Falopio o peritoneal avanzado"	Dr., Rubén Kowalyszyn	OncoQuest Pharmaceutical Inc.	Experimental con uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2538/21	
2121	CI001121	GHCovid-2-001	Estudio de Fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antroquinolol en pacientes hospitalizados con Neumonía de leve a moderada debido a COVID-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Golden Biotechnology Corporation	Experimental sin uso de placebo	Covid-19		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2537/21	

2121	CI000621	BNT113-01	Estudio de Fase II, abierto y aleatorizado de BNT113 en combinación con Pembrolizumab como terapia de primera línea en pacientes con Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello (HNSCC) irresecable recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	SYNEOS HEALTH	Experimental con uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2915/21	
2121	CI001921	CA209-914	Estudio randomizado, doble ciego, de Fase 3, de Nivolumab como monoterapia o Nivolumab combinado con Ipilimumab versus placebo en participantes con Carcinoma de Células Renales localizado sometidos a nefrectomía radical o parcial que presentan alto riesgo de recaída.	Dr. Andrés ANTÓN	Bristol Myers Squibb Argentina SA	Experimental con uso de placebo	Oncología		Fundación Intecrus	AUTORIZADO	2993/21 5557/21	
2121	CI001721	I3Y-MC-JPCW	eMonarchHER: estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con Cáncer de Mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2+ que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER.	Dr., Rubén Kowalszyn	Lilly Interamericana	Experimental con uso de placebo	Oncología		CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	3671/21	
2121	CI001221	EXPOSOMA	Estudio epidemiológico transversal para evaluar el impacto del Exposoma en el envejecimiento cutáneo.	Dra. Mariana LEQUIO	Dra. Marina Giselle CLAROS	Descriptivo Correlacional	Dermatología		Dermatología Patagónica / Bariloche	AUTORIZADO	3689/21	
2121	CI0001621	TRASTORNOS DE DEPRESIÓN EN ADOLESCENTES	Trastornos de Depresión en Adolescentes: un estudio descriptivo de las consultas en el Servicio de Emergencias del Hospital Área Programa Bariloche en el contexto de la Pandemia Covid-19.	Enf. Daiana Díaz Aranda	Universidad Nacional del Comahue	Descriptivo Simple	Salud Mental del Adolescente		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	4262/21	
2121	CI001521	FSD201-03	Estudio de Fase IIA, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico de FSD201 (PEA ULTRAMICRONIZADA) + tratamiento estándar (SOC) en comparación con el SOC en el tratamiento de pacientes hospitalizados con Covid-19.	Dr. Horacio Ariza	FSD BioSciences, Inc.	Experimental con uso de placebo	Infectología		Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	4301/21	
2121	CI000821	ACTIV-2/A5401	"ENSAYO CLÍNICO DE TRATAMIENTO DE PLATAFORMA ADAPTATIVA PARA PACIENTES AMBULATORIOS CON LA COVID-19 (ADAPT OUT COVID)".	Dra. Valeria Cévoli Recio	PPD Argentina S.A.	Experimental sin uso de placebo	Infectología		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	5385/21	
2121	CI001821	CONECTIVIDAD ENTRE EL CEREBELO - RECOMPENSA	ESTUDIO DE LA CONECTIVIDAD ENTRE EL CEREBELO Y LA VÍA DE RECOMPENSA MEDIANTE PET/RMN CON F-FDG EN PACIENTES CON TRASTORNO POR CONSUMO DE ALCOHOL.	Dr. Juan Chomont		Observacional de casos y controles	Desorden de consumo de Alcohol		INTECNUS / NEA	AUTORIZADO	4870/21	
2121	CI001321	C4221016	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMITINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA.	Dr., Rubén Kowalszyn	PAREXEL International S.A.	Experimental con uso de placebo	Melanoma metastásico		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	0586/22	
2121	CI001421	CA213410	ESTUDIO ALEATORIZADO, ABIERTO, DE FASE 2/3 PARA COMPARAR COBOLIMAB + DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOCETAXEL SOLO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS AVANZADO QUE PROGRESARON CON LA TERAPIA ANTI PD-L1 Y LA QUIMIOTERAPIA ANTERIORES (COSTAR PULMÓN).	Dr., Rubén Kowalszyn	GlaxoSmithKline Argentina S.A. (GSK)	Experimental sin uso de placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	6855/21	
2121	CI000921	CA224-104	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego de Relatlimab más Nivolumab en combinación con quimioterapia frente a Nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con Cáncer de Pulmón no Microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol Myers Squibb Argentina SA	Experimental sin uso de placebo	Cáncer de Pulmón		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	6684/21	
2121	CI002021	RONCOPATÍA Y APNEA	Dispositivo intraoral para el tratamiento de Roncopatía y Apneas de Sueño. Estudio Piloto.	Dr. Salvador Moyano		Observacional de cohortes	Síndrome de Apneas de Sueño		Sanatorio San Carlos	AUTORIZADO	4621/21	
2121	CI002221	VALIDACIÓN DIAGNÓSTICO SEROLÓGICO CHAGAS	VALIDACIÓN DE DOS SOPORTES PARA TÉCNICAS DIAGNÓSTICAS EN LA DETERMINACIÓN SEROLÓGICA DE PACIENTES INFECTADOS CON TRYPANOSOMA CRUZI: FILTRO Y SEROKIT	Méd. Vet. Marcos Arezo	Programa Chagas / Ministerio de Salud / Provincia de Río Negro.	Observacional de pruebas diagnósticas	Enfermedad de Chagas		Hospitales de Viedma, Choele Choel, General Conesa, Luis Beltrán, Lamarque y Chimpay de la Provincia de Río Negro.	AUTORIZADO	4869/71	
2121	CI002521	PROTECCIÓN RADIOLÓGICA EN INTERVENCIÓNISMO	Dosimetría de pacientes y personal de salud en técnicas intervencionistas para el tratamiento del dolor en patología lumbar realizadas en el Hospital Zonal Bariloche durante el segundo semestre de 2021.	Dr. Ignacio Rosbaco		Descriptivo Simple	Radiología/ Anestesiología		Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO	5451/21	
2121	CI002121	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly Interamericana INC SU	Experimental sin uso de placebo	Oncología		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	5154/21 - 5386/21	
2121	CI002321	ANZ 1601/BIG 16-02: EXPERT	Ensayo aleatorizado de Fase III de radioterapia adyuvante versus observación tras cirugía conservadora de mama y terapia endócrina en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, caracterizado molecularmente como Luminal A.	Dr., Rubén Kowalszyn	GAICO	Experimental sin uso de placebo	Oncología		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	4385/22	
2121	CI002421	SGN22E-003	Estudio de Fase III, aleatorizado y controlado de Enfortumab Vedotina en combinación con Pembrolizumab frente a quimioterapia en Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico previamente no tratado.	Dr., Rubén Kowalszyn	PAREXEL International S.A.	Experimental sin uso de placebo	Oncología		Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	2035/22	
2121	CI002621	LYT 100-2020-02	Ensayo de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y extensión abierta para evaluar la seguridad y la eficacia de la Deupirfenidona (LYT-100) en la enfermedad respiratoria por Covid-19 postaguda.	Dr. Horacio Ariza	Puretech LYT 100 INC	Experimental con uso de placebo	Infectología		Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	6857/21	
2121	CI002721	PTX-001-003	Estudio aleatorizado de Fase 2b para evaluar los resultados clínicos de Sargramostin vía inhalatoria en pacientes de alto riesgo con Covid-19 leve - moderado.	Dr. Horacio Ariza	Partner Therapeutics, Inc.	Experimental sin uso de placebo	Infectología		Clínica Central S.A.	EVALUADO / CERRADO POR EL INVESTIGADOR		
2121	CI002821	SOBREVIVIENTES DE LA INFECCIÓN POR SARS-COV-2	Características epidemiológicas y clínicas de pacientes sobrevivientes a Infección por Sars-CoV-2 en una región de la argentina	Prof. Mag. Pablo Olavegogaesc oechea		Observacional de diseño transversal	Epidemiología, Clínica Médica		Facultad de Ciencias Médicas - UNCO	AUTORIZADO	6301/21	

2121	CI002921	DISPOSITIVOS DE ATENCIÓN AMBULATORIA POST-ALTA DE RNAR EN RÍO NEGRO	Dispositivos de atención post-alta de Recién Nacidos de Alto Riesgo en la Provincia de Río Negro, Período 2020 - 2021	Dr. Facundo Gaitán	Salud Investiga	Descriptivo simple	Pediatría, Neonatología, Medicina General, Trabajo Social, Kinesiología	Hospital Área Programa Cervantes	AUTORIZADO	6334/21	
2121	CI003021	USO MEDICINAL DE CANNABIS EN PACIENTES ONCOLÓGICOS	Experiencia de uso medicinal de Cannabis en pacientes con enfermedades oncológicas.	Dra. Gilda Garibotti	Salud Investiga	Descriptivo Simple	Cuidados paliativos / oncología	Hospital San Antonio Oeste y El Bolsón	AUTORIZADO	6678/21	
2121	CI003120	1143-SCCHN-301 (DEBIO)	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento estándar en pacientes con Carcinoma de células escamosas de Cabeza y Cuello localmente avanzado, adecuado para la quimiorradioterapia definitiva (Trilynx).	Dr. Rubén Kowalszyn	Debiopharm Internacional S.A.	Experimental con uso de placebo	Oncología	CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	6586/21	
2121	CI003821	RESTORE	Registro multicéntrico prospectivo observacional y epidemiológico para pacientes con falla intestinal debida a síndrome de intestino corto, en Latinoamérica.	Dr. Andrés Martinuzzi / M. Fernanda Cascarón	Fundación de Ciencias Exactas, Universidad Nacional de La Plata	Observacional de cohortes	Clínica Médica / Nutrición / Cirugía	Sanatorio Juan XXIII	AUTORIZADO	6664/21	
2121	CI003921	USO TERAPÉUTICO DEL CANNABIS MEDICINAL	Efectos del uso terapéutico de Cannabis medicinal en usuarios del Servicio de Salud Mental Comunitaria y Adicciones (SMCyA) del Hospital Área Programa El Bolsón 2021 - 2022	Dr. Juan Ignacio Gutiérrez G	Salud Investiga	Descriptivo Simple	Psiquiatría / SMCyA	Hospital Área Programa El Bolsón	AUTORIZADO	7004/21	
2121	CI004021	INEQUIDAD EN SALUD (Covid-19)	Inequidad en salud y otras condiciones socio-ambientales como determinantes de infección por Sars-CoV 2 y Covid-19 en la Ciudad de San Carlos de Bariloche.	Dr. Fernando Tortosa		Observacional descriptivo transversal.	Epidemiología	Hospital Área Programa San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	7003/21	
2121	CI004721	ATENCIÓN PEDIÁTRICA EN SAN CARLOS DE BARILOCHE Y DINA HUAPI	Atención pediátrica de San Carlos de Bariloche y Dina Huapi antes y durante de la Pandemia por SARS-Cov2	Dr. Germán Guaresti		Descriptivo Simple	Pediatría, Medicina General	San Carlos de Bariloche y Dina Huapi	AUTORIZADO	7955/21	
2121	CI004421	ENSEÑANZA DEL ABORTO EN LAS FACULTADES DE MEDICINA DE LA REPÚBLICA ARGENTINA	Diagnóstico de situación sobre la enseñanza del aborto en las facultades de medicina de la República Argentina. Exploración de los currículos, de la bibliografía, los actores docentes y los líderes de opinión de la comunidad científica.	Mg. Méd. Gabriela María Luchetti	Universidad Nacional del Comahue	Descriptivo Simple	Educación Médica, Ginecología y Obstetricia	Cipolletti	AUTORIZADO	8187/21	
2121	CI003521	MeRmaiD-1	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en Platino, con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP) en Estadio II-III completamente resecado.	Dr. Guillermo Zenón Beguelin	Astrazeneca	Experimental con uso de placebo	Oncología	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	8189/21	CERRADO POR PATROCINADO R / JUNIO 2022 / RES 2891/23
2121	CI003221	J2J-0X-JZLC EMBER-03	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endócrina elegida por el investigador en pacientes con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endócrina.	Méd. Gabriela Guaygua Loayza	Elli Lilly Interamericana INC SU	Experimental sin uso de placebo	Oncología	CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	8188/21	
2121	CI004121	CBYL719H12301: EPIK-B3	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Alpelisib (BYL719) en combinación con Nab-paclitaxel en participantes con Cáncer de Mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3- fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA.	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Experimental con uso de placebo	Oncología	CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	8794/21	
2121	CI004821	CV43043	Estudio multicéntrico, de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de pacientes ambulatorios para evaluar la eficacia, seguridad y actividad antiviral de RO7496998 (AT 527) en pacientes con COVID-19 leve o moderada.	Méd. Inf. Valeria Cevoli Recio		Experimental con uso de placebo	Infectología	CIC Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	8793/21	
2121	CI 005021	ASPECTOS HORMONALES Y METABÓLICOS EN RESIDENTES DE RÍO NEGRO Y NEUQUÉN	Análisis de aspectos hormonales y metabólicos en residentes del Alto Valle de Río Negro y Neuquén.	Dra. Susana Sánchez / Lic. Elena Villagrán De Rosso	Universidad Nacional del Comahue	Descriptivo, longitudinal	Ciencias Médicas - Nutrición y Ambiente	Cipolletti	AUTORIZADO	8837/21	
2121	CI004521	A108_02CVD2105 (CKD-314)	Ensayo clínico de Fase 3 doble ciego, multicéntrico, multi regional, aleatorizado, controlado, para evaluar la eficacia y seguridad de CKD-314 en pacientes adultos hospitalizados diagnosticados con COVID-19	Dr. Horacio Ariza	SYNEOS HEALTH	Experimental con uso de placebo	Infectología	Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	9261/21	ESTUDIO DETENIDO POR EL PATROCINADO R. SÓLO EN COREA 30/05/200
2022	CI003621	APL-D-003-20	Estudio multicéntrico, aleatorizado de Fase 3 para determinar la eficacia y la seguridad de dos niveles de dosis de Plitidepsin frente a un control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el manejo de infección moderada por Covid-19.	Dr. Horacio Ariza	Labcorp SA	Experimental con grupo placebo	Infectología	Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	0194/22	
2022	CI003421	EDP 938-201	Estudio de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de dos partes para evaluar regímenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad afectados con el Virus Sincial Respiratorio (VRS).	Dr. Horacio Ariza	Enanta Pharmaceuticals, Inc.	Experimental con grupo placebo	Infectología / Pediatría	Clínica Central S.A.	AUTORIZADO	0195/22	
2022	CI004221	C3441052 TALAPRO -3	Estudio de Fase III, aleatorizado y doble ciego de Talazoparib con Anzolutamida en comparación con el placebo con Enzalutamida en hombres con Cáncer de Próstata metastásico sensible a la castración con mutación del Gen DDR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Syneos Health	Experimental con grupo placebo	Oncología	CIC / Clínica Viedma S.A.	AUTORIZADO	1370/22	

2022	CI001122	DISPOSICIÓN DE ESTUDIANTES DE MEDICINA A GARANTIZAR EL DERECHO A LA INTERRUPTIÓN VOLUNTARIA Y LEGAL DEL EMBARAZO	Estudio exploratorio sobre la disposición a garantizar el derecho a la interrupción voluntaria y legal del embarazo de parte de estudiantes de la carrera de medicina de la Universidad Nacional del Comahue.	Mag. Méd. Gabriela Maria Luchetti	Universidad Nacional del Comahue	Descriptivo Simple, Observacional de Corte Transversal	Educación Médica / Ginecología y Obstetricia		UNCO	AUTORIZADO	2042/22	
2022	CI001123	MK-3475-587	UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE FASE III, DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, PARA ESTUDIAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA A LARGO PLAZO EN PARTICIPANTES CON TUMORES AVANZADOS QUIENES ACTUALMENTE ESTÁN EN TRATAMIENTO O EN SEGUIMIENTO EN UN ESTUDIO DE PEMBROLIZUMAB	Dr. Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina	Observacional/ seguimiento	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	3504/22	
2022	CI001222	CÁNCER INFANTIL	EXPERIENCIAS Y NECESIDADES DE LOS PADRES CUIDADORES DE NIÑOS DIAGNOSTICADOS CON CÁNCER EN EL HOSPITAL ZONAL BARILOCHE.	Enf. Cecilia Monsalve	Universidad Nacional del Comahue	Descriptivo Simple	Enfermería / Pediatría		UNCO	AUTORIZADO	2044/22	
2022	CI001322	ENCUESTA PARA EVALUACIÓN DE CONOCIMIENTOS EN PROTECCIÓN RADIOLÓGICA	Protección radiológica y radiaciones ionizantes: ¿Qué saben los médicos que prescriben y/o realizan procedimientos con radiaciones sobre el tema?	Dr. Ignacio Rosbaco	Protección Radiológica del Paciente organizado por la Comisión Nacional de Energía Atómica	Descriptivo Simple	Conocimiento sobre protección radiológica		Hospital Área Programa San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	2043/22	
2022	CI000822	MERMAID-2	Estudio fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo, con Durvalumab para el tratamiento de pacientes con CPCNP en estadio II-III con enfermedad residual mínima luego de la cirugía y terapia con intención curativa.	Dr. Guillermo Zenón Beguelin	AstraZeneca S.A.	Experimental con grupo placebo	Oncología		Fundación Médica	AUTORIZADO	2522/22	CERRADO POR PATROCINADOR / JUNIO 2023
2022	CI000722	MERMAID-2	Estudio fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo, con Durvalumab para el tratamiento de pacientes con CPCNP en estadio II-III con enfermedad residual mínima luego de la cirugía y terapia con intención curativa.	Dr. Andrés ANTÓN	AstraZeneca S.A.	Experimental con grupo placebo	Oncología		Fund. Intecnus	AUTORIZADO	2521/22	
2022	CI001622	MOR208C310	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado placebo en el que se comparan la eficacia y la seguridad de Tafasitamab más Lenalidomina junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico de Linfoma difuso de Células B grandes (LBDG) con riesgo intermedio - alto que no han recibido tratamiento previo.	Méd. María Lucia Moreira Santiano	MorphoSys AG	Experimental sin grupo placebo	Hematología - Oncología		Fundación Médica	AUTORIZADO	3936/22	
2022	CI004921	ADG20-TRMT-001	Estudio de Fase 2/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar eficacia y seguridad de ADG20 en tratamiento de participantes ambulatorios con Covid-19 leve o moderada ADG20-TRMT-001 (STAMP)	Méd. Inf. Valeria Cévoli Recio	Adagio Therapeutics, Inc.	Experimental con grupo placebo	Infectología		CIC / Clínica Viedma S.A	EVALUADO / SUSPENDIDO POR SPONSOR		
2022	CI000922	HPC-EG-009-2.1	Estudio de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de tres grupos y de respuesta a la dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de la inyección intramuscular de Caproato de Hidroxiprogesterona más Dexametasona en comparación con Dexametasona en pacientes con Neumonía moderada / grave por Covid-19 (no intubados, sin ventilación mecánica).	Méd. Inf. Valeria Cévoli Recio	Labcorp SA	Experimental con grupo placebo	Infectología		CIC / Clínica Viedma S.A	EVALUADO / FINALIZADO POR EL PATROCINADOR		
2022	CI0001022	HPC-EG-009-2.1	Estudio de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de tres grupos y de respuesta a la dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de la inyección intramuscular de Caproato de Hidroxiprogesterona más Dexametasona en comparación con Dexametasona en pacientes con Neumonía moderada / grave por Covid-19 (no intubados, sin ventilación mecánica).	Dr. Horacio Ariza	Labcorp SA	Experimental con grupo placebo	Infectología		Clínica Central S.A.	EVALUADO / FINALIZADO POR EL PATROCINADOR		
2022	CI002322	IMPACTO DE LA PANDEMIA POR COVID 19 EN TRABAJADORES DE LA SALUD DE SAN CARLOS DE BARILOCHE	Impacto de la Pandemia por Covid 19 sobre las condiciones laborales y el estado psico – emocional en los trabajadores de la salud en el Hospital Zonal Bariloche y en el Sanatorio San Carlos, San Carlos de Bariloche.	Lic. Carolina Suárez		Descriptivo simple, Observacional de cohortes	Impacto de la Pandemia por Covid 19 sobre condiciones laborales y estado psico – emocional		Hospital Zonal Bariloche / Sanatorio San Carlos	AUTORIZADO	4458/22	
2022	CI000622	213831	Estudio aleatorizado, de Fase III, 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 tumoral circulante luego de una terapia definitiva (ZEST).	Dr. Andrés Guercovich	Glaxo Smith Kline	Experimental con grupo placebo	Oncología		Fundación Médica	AUTORIZADO	4462/22	
2022	CI000222	MET BILIAR	Sobre-expresión, amplificación y mutaciones de MET en Carcinoma Biliar: Prevalencia y Correlación Clínico – Molecular	Dr., Rubén Kowalyszyn	Gerardo Arroyo (Hospital Universitario Quiron Dexeus, Barcelona, España)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	4461/22	
2022	CI000522	CA209-9N9	Estudio de nivolumab en combinación con trametinib con o sin ipilimumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico previamente tratado	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol Myers Squibb Argentina	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	NO AUTORIZADO	4753/22	
2022	CI0002422	SPARKLE (ASC-MAN-PO16)	En estudio abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia diagnóstica de Mangoral en pacientes con lesiones hepáticas focalizadas, presuntas o diagnosticadas e insuficiencia renal severa.	Dr. Santiago Salazar Cottone	ASCELIA PHARMA	Experimental sin grupo placebo	Oncología Clínica		Fundación Intecnus	AUTORIZADO	5137/22	INFORME FINAL JUNIO 2023
2022	CI0000422	ME-401-004	Estudio multicéntrico de Fase 3, aleatorizado, abierto, controlado de Zandelisib (ME-401) en combinación con Rituximab frente a inmunoterapia estándar en pacientes con Linfoma de Hodgkin recidivante de escasa malignidad (Inc.): estudio COASTAL	Dr., Rubén Kowalyszyn	PAREXEL International S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	No culmina trámite por decisión del Patrocinador	
2022	CI002122	NEUROPSICOLOGÍA Y ESQUÍ	Evaluación de las funciones cognitivas en esquiadores de alto rendimiento en la Ciudad de San Carlos de Bariloche	Lic. Victoria Rainieri Andersen			Neuropsicología		Consultorio Privado	AUTORIZADO	5218/22	

2022	CI001422	SUNRISE-2 (17000139BLC3001)	Estudio de fase 3, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con Carcinoma Urotelial de vejiga músculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Dr. Rubén Kowalszyn	PPD	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	5518/22	
2022	CI000122	849-010	Estudio de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Bristol - Myers Squibb	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	5560/22 – 6138/22	INFORME FINAL – OCTUBRE 2024
2022	CI002022	NEUROPSICOLOGÍA DE PACIENTES CON CANNABIS	Efecto terapéutico del Cannabis medicinal en las funciones ejecutivas	Dra. Cecilia Da Rosa / Dr. Juan Ignacio Gutiérrez Garbiero	Hospital Área Programa El Bolsón	Descriptivo Simple / Cualitativo	Neuropsicología		Hospital Área Programa El Bolsón	AUTORIZADO	5681/22	
2022	CI002622	D967U00001 – DESTINY-Mama09	Estudio de Fase III, de Trastuzumab Deruxetecan (T-Dxd) con o sin Pertuzumab versus Taxano, Trastuzumab y Pertuzumab en Cáncer de Mama metastásico de primera línea HER2 positivo	Dr. Andrés Guercovich	Astra Zeneca S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	6136/22	
2022	CI002722	UTILIZACIÓN DE MEM EN INGRESO A CARRERA DE MEDICINA UNRN	Utilización de Mini Entrevistas Múltiples para evaluar aspectos no cognitivos en aspirantes de la Carrera de medicina de la Universidad Nacional de Río Negro	Dr. Germán Guaresti	UNRN / San Carlos de Bariloche	Observacional de casos y controles	Educación Médica		UNRN - Sede Andina	AUTORIZADO	6137/22	
2022	CI001922	M18-868	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de teslisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamoso, sobreexposición de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados.	Dr. Rubén Kowalszyn	AbbVie S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	6572/22	
2022	CI001522	ZWI-ZW25-301	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 reseable y HER2 positivo.	Dr. Rubén Kowalszyn	PPD	Experimental sin grupo placebo	Cáncer Gastroesofágico		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	6573/22	
2022	CI003222	MARIPOSA 2 (61186372NSC3002)	Estudio abierto, aleatorizado, de fase 3 de Amivantanab y Lazertinib en combinación con quimioterapia basada en Platino comparados con quimioterapia en Platino en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR tras fracaso de Osimertinib	Dr. Rubén Kowalszyn	Janssen Research y Development, LLC	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	6958/22	
2022	CI002922	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	G. Hoffmann-La Roche Ltd en Argentina Nuvisan Pharma Services Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	6960/22	
2022	CI002522	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés Guercovich	G. Hoffmann-La Roche Ltd en Argentina Nuvisan Pharma Services Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	6959/22	
2022	CI003322	MAMOREF	Estudio de investigación clínica MAMOREF (Mamografía óptica (NIR)), estudio exploratorio en pacientes con Nódulos Mamarios BIRADS 4 Y 5.	Méd. Cecilia Patraut	BIONIRS ARG SA	Experimental No farmacológico	Cáncer de Mama		Fund. Intecnus	AUTORIZADO	6953/22	
2022	CI003422	10-LNHDCG-20	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 con PET-TC.	Méd. Lisa López Ares	GATLA	Observacional prospectivo multicéntrico	Linfoma No Hodgkin		Sanatorio Juan XXIII	AUTORIZADO	6947/22	
2022	CI003522	11-MMCT-21	Registro de pacientes en tratamiento protocolizado por GATLA para pacientes con Mieloma Múltiple elegibles a trasplante autólogo.	Méd. Lisa López Ares	GATLA	Observacional prospectivo multicéntrico	Mieloma Múltiple		Sanatorio Juan XXIII	AUTORIZADO	6948/22	
2022	CI002822	SUNRISE-2 (17000139BLC3001)	Estudio de fase 3, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con Carcinoma Urotelial de vejiga músculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Dr. Andrés ANTÓN	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Vejiga		Fundación Intecnus	AUTORIZADO	7350/22	
2022	CI001822	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	Dr. Rubén Kowalszyn	PPD	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Tiroides		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	7461/22	
2022	CI003622	PARTICIPACIÓN DEL PÚBLICO EN DOCUMENTOS DE TOMA DE DECISIONES EN SALUD	Conceptualización de la participación ciudadana en el contexto de la salud en distintos entes que desarrollan documentos utilizados para la toma de decisiones sanitarias en la República Argentina	Dr. Germán Guaresti	Salud Investiga	Descriptivo simple	Salud Pública		UNRN - Sede Andina	AUTORIZADO	7460/22	
2022	CI003722	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés ANTÓN	Nuvisan Pharma Argentina (F. Hoffmann-La Roche Ltd.)	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Mama		Fundación Intecnus	AUTORIZADO	7760/22	
2022	CI003822	11-MMNC-21	Registro de pacientes protocolizados por GATLA para pacientes con Mieloma Múltiple No Elegibles a Trasplante Autólogo.	Méd. Lisa López Ares	GATLA	Observacional prospectivo multicéntrico	Mieloma Múltiple		Sanatorio Juan XXIII	AUTORIZADO	7757/22	
2022	CI003922	CONSUMO PROBLEMÁTICO DE JÓVENES	Trayectorias socio-sanitarias de jóvenes con consumo problemático de sustancias psicoactivas.	Lic. Viviana Bolletta	Salud Investiga – Ministerio de Salud de la Nación	Descriptivo simple	Salud Mental		Coord. Pcial. Salud Mental / CURZA	AUTORIZADO	7901/22	
2022	CI004022	VIOLENCIAS POR MOTIVOS DE GÉNERO	Violencias por motivos de género. Los desafíos en la articulación de dispositivos de abordaje territorial de la Provincia de Río Negro.	Lic. María Sol Berridi	Salud Investiga – Ministerio de Salud de la Nación	Descriptivo simple	Salud Mental		Coord. Pcial. Salud Mental y Comunitaria	AUTORIZADO	7902/22	
2022	CI003122	I3Y-MC-JPEG	Estudio de 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	Experimental con grupo placebo	Cáncer de Próstata		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	8629/22	

2022	CI004122	CARACTERIZACIÓN DE LA OFERTA DE IVE/ILE Y PERCEPCIONES, EXPECTATIVAS Y OPINIONES DE LAS USUARIAS DEL PRIMER NIVEL DE ATENCIÓN	Caracterización de la oferta de IVE/ILE y exploración de las percepciones, expectativas y opiniones sobre el acceso y funcionamiento de los servicios en el primer nivel de atención en dos provincias argentinas	Mag. Méd. Gabriela Maria Luchetti	Salud Investiga	Descriptivo, Correlacional	Gineco Obstetricia		Salud Investiga	AUTORIZADO	8659/22	
2022	CI004222	BAFFRLIN	Rol de BAFF-R en Linfoma Difuso de Células B Grandes	Dr. Pablo Rucci		Estudio in vitro con células de pacientes	Clínica Médica / Inmunología		Hospital Área Programa Bariloche / Centro Atómico	AUTORIZADO	9134/22	
2022	CI004322	PALOMA-3 / 61186372NSC3004	Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de Lazertinib con Amivantamab subcutáneas 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	Dr., Rubén Kowalszyn	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Pulmón		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	9133/22 – 9375/22	
2022	CI001722	CBYL719K2301: 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	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Cáncer de Ovario		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	9557/22	
2022	CI004422	PERCEPCIÓN TRATO DIGNO	Percepción de las mujeres respecto del trato digno recibido por parte de Enfermería durante su hospitalización en el servicio de Gineco Obstetricia del Hospital Zonal Bariloche.	Enf. Priscila Avendaño		Descriptivo – Simple	Enfermería		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	9626/22	
2022	CI004522	COVID-19 PERSISTENTE	Covid-19 persistente luego de 12 meses el diagnóstico en pacientes con enfermedad leve o moderada.	Prof. Mag. Pablo Olavegogasc oechea		Observacional de diseño transversal	Epidemiología / Clínica Médica		Facultad de Cs. Médicas / UNCO / Cipolletti	AUTORIZADO	9627/22	
2022	CI004822	TRATAMIENTO DEL DOLOR	Intensidad del dolor, nivel de ansiedad y calidad de información recibida sobre el tratamiento de pacientes que ingresan al área quirúrgica del Hospital Zonal Bariloche Dr. Ramón Carrillo para el tratamiento del dolor	Bioq. Guadalupe Micuda / Bioq. Natalia Calfin		Descriptivo – Simple	Anestesiología / Instrumentación Quirúrgica		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	9628/22	
2022	CI004722	COSTAR PULMÓN – 213410	Estudio aleatorizado, abierto de Fase 3 para comparar Cobolimab + Dostarlimab + Docetaxel con Docetaxel solo en participantes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado que progresaron la terapia ANTI-PD(L)1 y la quimioterapia anteriores.	Dr. Luciano Piazzoni	Glaxo Smith Kline	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	9828/22	
2023	CA000123	TINIVO-2 (AV-951-20-304)	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico de Fase 3 para comparar Tivozanib en combinación con Nivolumab frente a 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	PAREXEL International S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	0902/23	INFORME FINAL NOV 2024
2023	CI0004622	DREAMM-14 (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	Dra. Lucía Moreira Santiano	Glaxo Smith Kline	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	0899/23	
2023	CI000223	HUMO QUIRÚRGICO	Conocimiento sobre los riesgos de la exposición al Humo Quirúrgico y actitudes y prácticas frente a la exposición durante las cirugías del personal de los equipos quirúrgicos del Hospital Área Programa Bariloche	Natalia Jacob – Roxana Osorio		Descriptivo - observacional	Instrumentación Quirúrgica		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	0903/23	
2023	CI0000323	CAMBIO AMBIENTE LABORAL POST COVID19	Cambios en el ambiente laboral del personal de Enfermería del Hospital Área Programa Bariloche entre el periodo pre pandemia y pandemia por Covid-19	Bárbara Catrifo		Descriptivo – Simple	Enfermería		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	2162/23	
2023	CI0000423	UTILIDAD DE LA RADIOTERAPIA LATICCE EN TUMORES VOLUMINOSOS	Utilidad de la radioterapia Laticce en tumores voluminosos como tratamiento paliativo"	Méd. Gabriela Guaygua Loayza		Descriptivo - observacional	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	2161/23	
2023	CI000524	CA224123	Estudio de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Bristol - Myers Squibb	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	2520/23	
2023	CI005122	20210098 – FORTITUDE-102	Estudio de Fase 1b/3 de Benarizumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con Cáncer Gástrico y Unión Gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexposición de FGFR2b	Dr. Rubén Kowalszyn	Amgen Inc.	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC / Clínica Viedma S.A	AUTORIZADO	2457/23	
2023	CI001323	213824	Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo 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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	Glaxo Smith Cline	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	2863/23	
2023	CI001223	ADAURA-2 (D516FC00001)	Estudio internacional de Fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la 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	Dr. Zenón Beguelin	Astrazeneca	Experimental con grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	2886/23	
2023	CI001123	ICESARA	Identificación y caracterización de eventos splicing alternativo radioinducidos y su asociación con la radiosensibilidad	Bioq. Vanesa Biolatti		Observacional de casos y controles	Radiobiología		Fundación INTECNUS	AUTORIZADO	2914/23	
2023	CI005222	SAFFRON (D5087C00001)	Estudio de Fase III, 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 sobreexposición y/o amplificación de MET que han presentado progresión con el tratamiento con Osimertinib	Dr. Rubén Kowalszyn	AstraZeneca	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3153/23	

2023	CI005022	GS-US-626-6216	Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar Zimberelimab y Domvanalimab en combinación con quimioterapia frente a Pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de Células No Pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinasas del linfoma anaplásico	Dr. Rubén Kowalszyn	Gilead Sciences, Inc	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3154/23	
2023	CI005322	DZ2019E0001	Estudio de fase I/III, abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia tumoral de DZD9008 en pacientes con Cáncer de Pulmón No Microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Dr. Rubén Kowalszyn	Dizal Phamaceutical (Labcorp Argentina SA)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3156/23	
2023	CI001523	ADAURA-2 (D516FC00001)	Estudio internacional de Fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la 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	Dr. Andrés ANTÓN	Astrazeneca	Experimental con grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	3155/23	
2023	CI001423	I8F-MC-GPIJ	Un estudio 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	Dr. Juan Manuel Calderón	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Experimental con grupo placebo	Nutrición / Cardiología		Clínica Central S.A - Villa Regina	AUTORIZADO	3384/23	
2023	CI000823	KRT-232-101 (BOREAS)	Estudio de Fase II/III, aleatorizado, controlado, abierto de KRT-232 en sujetos con Mielofibrosis Primaria (MFP), Mielofibrosis Post-Policemia 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).	Dr. Rubén Kowalszyn	PAREXEL International S.A.	Experimental con grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3436/23	
2023	CI001723	TEST DE SCREENING DE DISLEXIA	Diseño y Validación de test breve para detección pediátrica de riesgo de Dislexia / Diseño y validación de test breve de detección de riesgo de dificultades de aprendizaje en el contexto escolar para el Nivel Inicial y Primer Ciclo de escuelas de Bariloche.	Méd. Gabriela Arista Farini		Descriptivo – Simple – Cualitativo	Pediatría / Neuropsicología		San Carlos de Bariloche (escuelas privadas y públicas + consultorio privado)	AUTORIZADO	3434/23	
2023	CI001823	EVALUACIÓN NUTRICIONAL DE PACIENTES CON CÁNCER	Evaluación nutricional de pacientes recién diagnosticados con cáncer en un centro ambulatorio de oncología, en la Ciudad de Viedma, Río Negro	Lic. Natalia Aparicio		Observacional de cohortes	Oncología y Nutrición		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	3474/23	
2023	CI001023	FORTITUDE – 301 (20210104 – PARTE 2)	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 sobreexposición de FGFR2b	Dr. José Maurício Peñaloza	IQVIA RDS (Argentina SRL)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	AUTORIZADO	0062/23	
2023	CI001923	LA VIVENCIA DEL DESCANSO EN MUJERES EMBARAZADAS	La ocupación de descanso y su poder restaurador: caracterización de la vivencia del descanso en mujeres embarazadas	TO. Thathiane Trovatti		Descriptivo – Simple	Terapia Ocupacional		Hospital San Carlos de Bariloche	AUTORIZADO	0537/23	
2023	CI002023	SI NUESTRO NORTE FUERA SUR – MODOS DE SER Y HACER DEL CONVIVIR CON CHAGAS – BARILOCHE	Si nuestro Norte fuera Sur – Chagas en Bariloche. Modos de ser y hacer del convivir con Chagas de migrantes que habitan los barrios que conforman el área programa del Centro de Salud Ojo de Agua dese una perspectiva intercultural y de derechos, Bariloche 2022-2023.	Méd. Vet. Daiana Federici		Descriptivo Simple / Cualitativo	Medicina veterinaria		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	0983/23	
2023	CI002123	LYT-100-2022-204	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis LYT-100 en pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática (EPI)	Méd. Luciana Molinari		Experimental con grupo placebo	Neumonología		Clínica Central S.A - Villa Regina	AUTORIZADO	1023/23	
2023	CI002223	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	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental con grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0984/23	
2023	CI002323	GS-US-592-6173	Estudio aleatorizado. Abierto, de fase 3, de Sacituzumab Govitecam 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 PD-L1	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0982/23	
2023	CI002423	C4391002	Estudio de Fase 1B/2, abierto y multicéntrico con aumento escalonado y expansión de la dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacodinámica y actividad antitumoral de PF-072230060 en combinación con PF-07104091 más terapia endócrina en participantes con Tumores Sólidos Avanzado	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0981/23	
2023	CI002523	INS1009-211	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la tolerabilidad del Polvo para Inhalación Palmítico en participantes con Hipertensión Pulmonar Intersticial	Méd. Luciana Molinari		Experimental con grupo placebo	Neumonología		Clínica Central S.A - Villa Regina	AUTORIZADO	1318/23	
2023	CI002623	CONMOCIÓN CEREBRAL EN JUGADORES DE RUGBY	Conmoción cerebral y el impacto neuropsicológico en jugadores de Rugby	Méd. Daian Petricio		Observacional de Cohortes	Neuropsicología		Clínica Roca	AUTORIZADO	1319/23	
2023	CI002823	DEBIO 1450-BJI-205	Estudio aleatorizado, abierto, con control activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de Afabicina IV/oral en el tratamiento de pacientes con infección ósea o articular por Staphylococcus	Dr. Horacio Ariza	Debiopharm Internacional S.A.	Experimental con grupo placebo	Infectología		Clínica Central S.A - Villa Regina	AUTORIZADO	1754/23	
2023	CI002723	EMBER – J2J-MC-JZLH	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de Immulectant 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.	Dra. Gabriela Guaygua	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	1748/23	
2023	CI002923	MODIFICACIÓN DE UN TEST NEUROPSICOLOGICO PARA ADULTOS CON BAJA ESCOLARIDAD	Modificación del Test de Denominación por confrontación visual de Boston para poblaciones con bajo nivel de escolaridad del Alto Valle de Río Negro	Psi. Luisina Lavin		Descriptivo – Simple	Neuropsicología		Consultorio Sentir	AUTORIZADO	2156/23	
2023	CI003023	B WELL – 2 (219288)	Estudio de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con Bepirovirsen en participantes con Virus de Hepatitis B Crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos	Dr. Horacio Ariza	UIC – Clínica Central S.A	Experimental con grupo placebo	Hepatología		UIC- Clínica Central S.A	AUTORIZADO	2181/23	

2023	CI003123	WO43919 (INAVO121)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado de etiqueta abierta que evalúa la eficacia y la seguridad en 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 endócrina combinada	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	2466/23	
2023	CI003223	VILAS-02	Estudio piloto para la determinación de los valores normales de Tromboelastografía utilizando el prototipo del analizador viscoelástico VILAS-02 de MZP Tecnología	Med. Julieta Pasquali	MZP Tecnología	Descriptivo correlacional	Bioquímica, hematología, hemostasia		Fundación Intecnus	AUTORIZADO	2719/23	
2023	CI003323	REIKI EN INSTITUCIONES DE SALUD	El Reiki en el Hospital Zonal Bariloche y en los Centros de Salud Las Quintas y Virgen Misionera. Análisis Socio Antropológico de una práctica terapéutica integral	Vanessa Cayumán	Universidad Nacional de Río Negro - Zona Andina	Descriptivo simple	Antropología y Salud	Hospital Área programa Bariloche: CAPS Ojo de Agua y Virgen Misionera	AUTORIZADO		2616/23	
2023	CI003423	MS202359-0002	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 2 grupos para evaluar la eficacia y la seguridad de Xevinapant y radioterapia en comparación con placebo y radioterapia para demostrar una mejora de la supervivencia sin enfermedad en participantes con Carcinoma Resecable de Células Escamosas de las Vías Respiratorias y Digestivas altas, que tienen un riesgo alto de recaída y no son elegibles para recibir dosis de Cisplatino.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Merck Healthcare KgaA, en Argentina: IQVIA RDS Argentina SRL	Experimental con grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	2902/23	
2023	CI003523	EFFECTOS DEL TRATAMIENTO PRINCIPAL EN HOMBRES DENUNCIADOS POR VIOLENCIA FAMILIAR	Dispositivo del tratamiento grupal con hombres denunciados por ejercer violencia familiar en el ámbito ámbito hospitalario de una localidad de la Patagonia. Análisis de sus efectos en sus conductas	Lic. María Guadalupe Gomez	Salud Investiga	Exploratorio, descriptivo, cuali-cuantitativo	Psicología / Violencia familiar	Hospital Área Programa Fernández Oro	AUTORIZADO		2996/23	
2023	CI003623	PREVALENCIA DE ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA	Prevalencia de Enfermedad Renal Crónica en adultos residentes en Ingeniero Jacobacci, Río Negro	Méd. María Guadalupe Iglesias	Salud Investiga	Observacional	Nefrología, Medicina General, Estadística, Enfermería	Hospital Área programa Ingeniero Jacobacci	AUTORIZADO		2997/23	
2023	CI003723	GS-US-592-6238	Estudio aleatorizado, abierto, Fase 3, de Sacituzumab Govitecam 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	Dr. Rubén Kowalyszyn	Gilead Sciences, Inc.	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	2901/23	
2023	CI003823	BARRERAS Y FACILITADORES PARA TELEMEDICINA EN RÍO NEGRO	Detección de barreras y facilitadores para Telemedicina en Río Negro. Un estudio cualitativo	Méd. Fernando Tortosa	Salud Investiga	Descriptivo simple	Telemedicina	Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO		3282/23	
2023	CI003923	PRO.INT.ECM1 – Alias PROYECTO LUZ	Estudio Prospectivo Internacional De Experiencias Cercanas A La Muerta (Ecm) En Pacientes Sobrevivientes De Un Paro Cardíaco (Ep-Ecm)	Méd. Marisa Casabonne	Fundación ICLOBY	Descriptivo Longitudinal	Medicina Clínica / Psicología	UIC – Clínica Central S.A	AUTORIZADO		3311/23	
2023	CI004023	CA057-001	Un estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico de Fase 3 que compara CC-92480, Bortezomib y Dexametasona (480Vd) versus Pomalidomida, Bortezomib y Dexametasona (Pvd) en sujetos con Mieloma Múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Dr. Rubén Kowalyszyn	Bristol - Myers Squibb	Experimental con grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		3423/23	
2023	CI004123	INTERNACIONES POR SALUD MENTAL EN HOSPITALES PÚBLICOS EN RÍO NEGRO	Ni encierro ni desatención: estudio de las internaciones por salud mental en sala común de hospitales públicos en Río negro 2019-2023	Mg. Claudia BAFFO	UNCO	Descriptivo simple cualitativo	Salud Mental Comunitaria, Salud Colectiva	Hospitales de Río Negro	AUTORIZADO		3467/23	
2023	CI004223	TERAD	Optimización de la terapia con radiofármacos mediante la identificación de indicadores biológicos	Dra. Vanesa Biolatti	CNEA – INTECNUS	Observacional de Casos y controles	Radiobiología – Medicina Nuclear	Fundación INTECNUS	AUTORIZADO		4100/23	
2023	CI004323	BURNOUT	Prevalencia de Síndrome de Burnout del Personal de Enfermería del Hospital Zonal Bariloche post pandemia Covid-19	Enf. Prof. Alejandra Raile	UNCO – CRUB	Descriptivo simple, observacional de cohortes	Enfermería	Hospital Área Programa Bariloche	AUTORIZADO		4523/23	
2023	CI004423	ML43171	Un estudio de Fase III, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico que evalúa la eficacia y la seguridad de Giredestrant más Everolimus en comparación con Exemestano más Everolimus en pacientes con Cáncer de Mama metastásico o localmente avanzado con receptor de estrógeno positivo, HER-2 negativo	Dr. Rubén Kowalyszyn	Genetech INC EE UU / PPD Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		4524/23	
2023	CI004523	D533BC00001 – LATIFY	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico de Ceralasrib más Durvalumab en comparación con Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón No Microcítico avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas viables, y cuya enfermedad progresó durante o después de la terapia anti-PD (L)1 previa y quimioterapia a base de Platino	Dr. Rubén Kowalyszyn	AstraZeneca AB / PAREXEL International S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		4525/23	
2023	CI004623	INS1009-212	Estudio de extensión abierta para evaluar la seguridad, tolerabilidad y la eficacia del uso a largo plazo de Treprostnil Palmitato en polvo para inhalación en participantes con Hipertensión Pulmonar relacionada con la Enfermedad Pulmonar Intersticial	Méd. Luciana Molinari	Insmed Incorporated / PPD Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Neumonología	UIC – Clínica Central S.A	AUTORIZADO		4526/23	
2023	CI004723	MB12-C-01-22	Estudio multicéntrico, multinacional, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la farmacocinética, la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de MB12 (biosimilar propuesto por Pembrolizumab) frente a Keytruda en sujetos con Cáncer de Pulmón No Microcítico de Células No Escamosas en Estadio IV	Dr. Rubén Kowalyszyn	Laboratorio Elea Phoenix S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		4562/23	
2023	CI004823	R3767-ONC-2055	Estudio de Fase 3 de Fianlimab (ANTI-LAG-3) y Cemiplimab en comparación con Pembrolizumab como tratamiento adyuvante en pacientes con Melanoma de alto riesgo completamente resecado	Dr. Rubén Kowalyszyn	Icon Clinical Research	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		5051/23	
2023	CI004923	REDES	Evaluación de experiencia del paciente en micro redes de Diabetes e Hipertensión Arterial – Río Negro	Lic. Jacqueline Casadei	Programa Redes – Ministerio de Salud RN	Descriptivo simple	ECNT	Programa Redes – Ministerio de Salud RN	AUTORIZADO		5050/23	
2023	CI005023	202100004 – DELLphi-304	Un estudio aleatorizado, abierto, de Fase 3 de Tarlatamab en comparación con estándar de tratamiento en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas recurrente después de la primera línea de quimioterapia a base de Platino	Dr. Rubén Kowalyszyn	Icon Clinical Research	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO		5404/23	

2023	CI005123	20220083	Estudio aleatorizado, doble ciego que evalúa la similitud farmacocinética de ABP 206 en comparación con Opdivo (Nivolumab) en sujetos con Melanoma en Estadio III o IV extirpado en el contexto adyuvante.	Dr. Rubén Kowalszyn	PEREXEL	Experimental con grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	5405/23	
2023	CI005223	DS1062-A-U303	Estudio aleatorizado de fase 3, de Datopotomab Deruxtecán (DATO-Dxd) y Pembrolizumab con o sin quimioterapia con Platino en sujetos sin terapia previa para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas, No Escamosas, avanzado o metastásico TPS de PD-L1 menor a 50 % sin alteraciones genómicas verificables.	Dr. Rubén Kowalszyn	Daiichi Sankyo, Inc (Syneos Health Argentina S.A.)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0126/23 + Carta Aclaratoria V 2/01/2024	
2023	CI005522	Rnmp+PSMA+Biopsia	Evaluación del valor diagnóstico para la detección de Cáncer Primario de Próstata con PET/RM-PSMA localizado, PET/CT-PSMA y mpRM y su relación biopsia dirigido por vía transperineal.	Dr. Javier Alaniz	Fundación Intecnus	Descriptivo-correlacional	Oncología		Fund. Intecnus	AUTORIZADO	0127/23	
2023	CI005323	PSMA	Utilización del 18F PSMA PET TC en Cáncer de Prostata	Dr. Jorge Emilio Nemnon	FMRNyN	Descriptivo – Simple – Longitudinal – Observacional – Simple	Urología / Oncología / Medicina Nuclear / Diag. Por Imágenes / Física Médica / Clínica Médica		FMRNyN	AUTORIZADO	0160/23	
2023	CI005423	PERCEPCIÓN ENFERMERÍA SOBRE EJERCICIO DE ENFERMERÍA. HTAL. BARILOCHE	Percepción del plantel de Enfermería del Hospital Área Programa Bariloche Dr. Ramón Carrillo, sobre el ejercicio de la profesión en los centros de salud de atención primaria de salud de San Carlos de Bariloche.	Enf. Jovita Diaz	UNCO – CRUB	Mixto – Cuanti/cualitativo	Enfermería	Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	0061/24		
2023	CI005523	LA SALUD EN EL CRUB	Factores de riesgo de enfermedades no transmisibles y calidad de vida relacionada con la salud en el ámbito universitario	Doc. Univ. Daniela Zacharias	UNCO- CRUB	Descriptivo – Simple – Correlacional – longitudinal	Enfermería / Estadística	UNCO- CRUB	AUTORIZADO	0062/24		
2023	CI005623	PERCEPCIÓN PESO PEDIÁTRICO	Evaluación de la precisión del peso estimado de pacientes pediátricos por parte de sus padres o cuidadores. Estudio de corte transversal	Méd. Ped. Agustín Iglesias	Hospital Bariloche	Descriptivo – Simple – Correlacional	Pediatría	Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche	AUTORIZADO	0063/24		
2023	CI0005723	C4391001	Estudio de Fase I/IIA 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	Dr. Rubén Kowalszyn	PPD Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0104/24		
2023	CI0005823	D8531C00002-CAMBRUA-1	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con Camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) en pacientes con Cáncer de Mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos dos años de terapia endócrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	Dr. Rubén Kowalszyn	AstraZeneca AB Suecia, representado en Argentina por Fortrea Argentina S.A.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA	AUTORIZADO	0105/24		
2023	CI0005923	DZ2022E0005	Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, multicéntrico, de DZD9008 en comparación con quimioterapia doble a base de Platino como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas, localmente avanzado o metastásico con mutación de inserciones del Exón 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico	Dr. Rubén Kowalszyn	Dizal Pharmaceutical (Labcorp Argentina SA)	Experimental sin grupo placebo	Oncología		AUTORIZADO	0123/24		
2024	CI000124	XL092-304	"Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar XL092 en combinación con Nivolumab en comparación con Sunitinib en participantes con carcinoma avanzado o metastásico de células renales de tipo células granulares (no claras)"	Dr. Rubén Kowalszyn	Exelixis, Inc., representado en Argentina por IQVIA RDS.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		0852/24		
2024	CI000224	Conocimientos y Practicas del Plantel de Enfermeria sobre Medidas de Prevencion de NAVM en la UCI de adultos del HZB, "Área Programa"	"Conocimientos y Practicas del Plantel de Enfermeria sobre Medidas de Prevención de Neumonias Asociadas a Ventilación de la Unidad de Cuidados Intensivos de adultos del Hospital Zonal Bariloche, Área Programa"	Damaris Ester Norabuena		Descriptivo - Simple	Unidad de Cuidados Intensivos	Hospital Zonal Bariloche "Dr Ramon Carrillo", Area Programa.		0853/24		
2024	CI000324	BIO89-100-231	"Estudio aleatorio, doble ciego, controlado con placebo, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de Pegzofermina en sujetos con Hipertigricidermia severa"	Med. Mana Melina	89bio Ins., representado en Argentina por Madpace.	Experimental con grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		0850/24		
2024	CI000424	20190341	"Estudio Fase 3, multicéntrico, aleatorio, abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y doblete de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y doblete de Platino como terapia de primera línea en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas No Escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1 y positivos para KRAS p.G12C"	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental con grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		0851/24		
2024	CI000524	Abandono al control periódico de salud en menores	Factores asociados al abandono del control periódico de salud en niñas/os menores de dos años. El caso de San Carlos de Bariloche.	Dr. Mariano Costa		Descriptivo – Correlacional	Enfermería	UNCO – Bariloche				
2024	CI000624	Softwares en Terapia Metabólica	Análisis de softwares de dosimetría personalizada basada en vóxeles en terapia metabólica para su uso clínico.	Dr. Ricardo Ruggeri		Descriptivo - Simple – Longitudinal	Oncología	FMRNyN – Cipolletti				
2024	CI000724	Cuidados Integrales, genero y bioética	Cuidados integrales en cronicidad avanzada y final de vida: genero y bioética.	Dra. Ana Dominguez Mon	UNRN	Descriptivo - Simple	Cronicidad avanzada y final de vida	UNRN / San Carlos de Bariloche				
2024	CI000824	WO44263 – INAVO122	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorio, doble ciego, controlado con placebo para elevar la eficacia y la seguridad del Inavosilb en combinación con Phesgo como terapia de mantenimiento después de la terapia de primera línea en participantes con Cáncer de Mama HER2 positivo, localmente avanzado o metastásico con mutación PIK3CA.	Dr. Rubén Kowalszyn	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		1625/24		
2024	CI000924	GS-US-598-6168	Estudio aleatorio, abierto, de fase 3 de sacituzumab govitecan en comparación con el tratamiento de elección del médico en pacientes con Cáncer de Mama inoperable, localmente avanzado o metastásico con receptor hormonal positivo(HR+) receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano-negativo(HER2-) (her2 iht0 o her2-bajo (iht+, ihtc2+/ish-) y que hay recibido terapia endocrina.	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		1754/24		
2024	CI00001024	RC48G001	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de Disitamab Vedotina (RC48-ADC) solo	Dr. Rubén Kowalszyn		Experimental sin grupo placebo	Oncología	CIC – Clínica Viedma SA		2093/24		

2024	CI00001124	SPR994-305	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento y doble simulación, multicéntrico y multinacional para evaluar la eficacia y la seguridad del bromhidrato de pivoxiol de tebipenem (TBP-PIHbr) administrado por vía oral en comparación con imipenem-clastina administrado por vía intravenosa en pacientes con Infección Urinaria Complicada(IUC) o Pielonefritis Aguda (PNA)	Dr. Horacio Ariza	Spero Therapeutics, Inc.	Experimental con doble enmascaramiento y doble simulación	Infectología		Clinica Central S.A - Villa Regina		2350/24	
2024	CI00001224	HIDATIDOSIS	Caracterización socioeconómica, demográfica y cultural de las personas con hidatidosis en la Zona Andina de Río Negro y su relación con la política de control provincial.	Med. Vet Gabriela Vazquez		Descriptivo – Longitudinal	Epidemiología		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche		2349/24	
2024	CI00001324	OP-1250-301	Estudio fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de monoterapia con OP-1250 frente al estándar de atención para el tratamiento de cáncer de mama ER, HER 2, avanzado o metastásico después de la terapia endocrina y con inhibidores CDK4/6 (OPERA-01)	Dr. Rubén Kowalyszyn	Olema Pharmaceuticals, Inc	Experimental sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA		2561/24	
2024	CI00001424	USO COMPASIVO TOCILIZUMAB	Protocolo de Uso de Emergencia Monitoreado de Intervenciones no Registradas e Investigativas (MEURI) para el Uso Compasivo de Tocilizumab en el tratamiento de Síndrome Pulmonar por Hantavirus (SPH)	Dr. Fernando Tortosa					Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche		2560/24	
2024	CI00001524	221530	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar dostarlimab como terapia secuencial luego de la quimiorradación en participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello localmente avanzado no reseado	Dr. Rubén Kowalyszyn	Glaxo Smith Cline	Experimental con grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA		2636/24	
2024	CI00001624	ESTRUCTURA FAMILIAR Y CONDUCTA ALIMENTARIA	Evaluación de la asociación entre la estructura familiar y la conducta alimentaria de escolares que concurren a las escuelas en la Ciudad de General Fernandez Oro, Provincia de Río Negro	Med. Julieta Schulz		Observacional de Cohortes			UNCO – Cipolletti		2874/24	
2024	CI00001724	GO43712	Estudio abierto de fase Ib para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la actividad de gdc-1971 en combinación con atezolizumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzado o metastásicos	Dr. Rubén Kowalyszyn					CIC – Clínica Viedma SA		2959/24	
2024	CI00001824	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Dr. Rubén Kowalyszyn					CIC – Clínica Viedma SA		2960/24	
2024	CI00001924	SEDIcar	Sensibilidad y especificidad diagnóstica de los relojes smartwatch en cardiología	Dr. Demetrio Thalasselis		Observacional de Cohortes			FMRNyN		3442/24	
2024	CI00002024	Opioide	Explorando los factores que influyen en el tiempo de estadia hospitalaria luego de la colecistectomía videolaparoscópica por litiasis vesicular en la Clínica Central durante el periodo 2022-2023: el papel de los Opioides y otros determinantes	Dres. Javier Cueto y Victor Hugo Vallejos		Observacional de Cohortes			Clinica Central S.A - Villa Regina		3454/24	
2024	CI00002124	EXTRACTIVISMO	Acercamiento a la situación epidemiológica y alimentaria de las comunidades afectadas por el extractivismo en el Alto Valle de Río Negro*	Dra. Celina Franceschinis		Descriptivo - Simple y Correlacional	Epidemiología, salud colectiva, nutrición, alimentación		UNCO		3486/24	
2024	CI00002224	INSIGHT – 018	Plataforma de ensayo controlado, aleatorizado, multicéntrico, adaptativo para evaluar la seguridad y la eficacia de las estrategias y los tratamientos para pacientes hospitalizados con infecciones respiratorias – Estrategias y tratamientos para infecciones respiratorias y emergencias virales STRIVE	Dr. Horacio Ariza	Fundación IBIS	Experimental – ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Infecciones respiratorias graves		Clinica Central S.A - Villa Regina		3508/24	
2024	CI00002324	D8535C00001 – CAMBRIA 2	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de Camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado el tratamiento locorregional definitivo y no tienen evidencia de la enfermedad	Dr. Rubén Kowalyszyn		Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA		3541/24	
2024	CI00002424	IRAB	Estudio epidemiológico sobre infecciones respiratorias agudas bajas en personas menores de 35 meses en la ciudad de San Carlos de Bariloche y Dina Huapi	Dra. Ana Andersen		Descriptivo - Simple	Pediatría		Hospital "Dr. Ramón Carrillo" - S.C.de Bariloche		3529/24	
2024	CI00002524	213823 – GALAXIES LUNG-301	Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, de fase III para investigar la seguridad y la eficacia de Belrestotug en combinación con Dostarlimab en comparación con Placebo en combinación con Pembrolizumab en participantes con Cáncer de Pulmon de Células No Pequeñas que expresan PD-L1 localmente avanzado, no operable o metastásico no tratado previamente*	Dr. Luciano Piazzoni		Experimental – ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Oncología		FMRNyN		3776/24	
2024	CI00002624	USO TERAPÉUTICO CANNABIS	Percepciones de pacientes sobre el uso terapéutico de Cannabis en la provincia de Río Negro, Argentina	Dr. Alejandro Libkind		Descriptivo simple	Tratamiento del dolor		San Carlos de Bariloche.		3785/24	
2024	CI00002724	SGNVD-001/KN-D74	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de Fase 3 del Disitamab Vedotina en combinación con el Pembrolizumab frente a la quimioterapia en sujetos con Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico sin tratamiento previo con expresión de HER2 (IHC 1+ y superior)	Dr. Rubén Kowalyszyn	Pharmaceutical Research Associates, Ltd.	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Oncología		CIC – Clínica Viedma SA		3784/24	
2024	CI00002824	Infancias y Familias	Infancias y familia: gestación, nacimiento y primeros 1000 días de vida. Un estudio de abordajes institucionales públicos en salud y educación. Provincia de Río Negro	Dra. Lorena Gallosi	UNCO – Cipolletti	Descriptivo – simple	Ginecología, Obstetricia, Pediatría, Salud Mental		UNCO – Cipolletti		3801/24	
2024	CI00002924	20210081	Estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, Con control activo de sotorasib, panitumumab y FOLFIRI versus FOLFIRI con o sin bevacizumabawbw en sujetos con cáncer colorrectal metastásico, sin tratamiento previo, con mutación KRAS p.G12C	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Oncología		Oncología		4035/24	
2024	CI00003024	Cuerpos, subjetividades y cuidados	Un estudio descriptivo exploratorio acerca de lxs jóvenes de una escuela secundaria rionegrina (ESRN) de la ciudad de Viedma, año 2024	Lic. Nancy Osses	UNCO – Viedma	Descriptivo – Simple	Salud Colectiva				4115/24	
2024	CI00003124	20200041 – DeLLphi – 305	Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado de Tarlatamab en combinación con Durvalumab versus solo Durvalumab en sujetos con Cáncer de pulmón de Células Pequeñas en estadio extenso después de Platino, Etopósido y Durvalumab	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Oncología	3	Oncología		4685/24	
2024	CI00003224	IMC-F106C-301	Un estudio de Fase 3 aleatorizado y controlado de IMC-F106C más regimenes de Nivolumab versus regimenes de Nivolumab en participantes positivos a HLA A*02:01 con Melanoma avanzado sin tratamiento previo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	Oncología	3	Oncología		4681/24	
2024	CI00003324	JZP598-302	Ensayo aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluar la eficacia y seguridad de zanidatamab con el tratamiento de referencia comparado con el tratamiento de referencia solo para el Cáncer avanzado de las Vías Biliares HER2- positivo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico con grupo placebo	Oncología		Oncología		5067/24	

2024	CI00003424	Calidad de vida	Relación entre calidad de vida, estrés percibido y estrategias de afrontamiento en pacientes oncológicos	Sofia Walter	Universidad de Favaloro/FMRNyN	Descriptivo - Correlacional			Psicología / Oncología		5538/24	
2024	CI00003524	20210031	Un estudio doble ciego, aleatorizado para evaluar la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de ABP 206 en comparación con OPDIVO (Nivolumab) en sujetos con Melanoma irresecable o metastásico sin exposición previa al tratamiento	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo			Oncología		5539/24	
2024	CI00003624	C4391022	Estudio intervencional, abierto, aleatorizado, multicéntrico de fase 3 de PF-07220060 más Fulvestrant comparado con la elección de terapia del investigador en participantes mayores de 18 años con Cáncer de Mama avanzado/metastásico positivo para receptores hormonales y negativo para HER2 cuya enfermedad progresó después de la terapia previa basada en inhibidores de CDK 4/6	Dra. Gabriela Guaygua	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	3		Oncología		5540/24	
2024	CI00003724	BT8009-230	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase 1/2 de BT8009 como monoterapia o combinado en participantes con cáncer urotelial metastásico o localmente avanzado (Duravelo-2)	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo	2 / 3		Oncología		5846/24	
2024	CI00003824	Estudiantes de Medicina	Relación del estrés académico, estatus nutricional del magnesio y biomarcadores del estrés con la función cognitiva de estudiantes de Medicina de la Facultad de Ciencias Médicas de la Universidad Nacional del Comahue	Dra. Silvana María del Mónaco	UNCO	Observacional de Cohortes					5864/24	
2024	CI00003924	Masculinidades	Construcción de masculinidades, violencia y género. Relatos de vida de hombres que han ejercido violencia en sus vínculos y asisten a la unidad de prevención y atención a la violencia del hospital zatti de viedma, 2024-2025	Lic. Daniela Sena	Hospital Artemidez zatti				Trabajo Social		5863/24	
2024	CI00004024	223054	Estudio clínico de fase 1 para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la actividad clínica de GSK5764227 en participantes con tumores sólido avanzados	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo			Oncología		5852/24	
2024	CI0004624	REGINA	Registro Argentino para el estudio del Cáncer de Mama	Dra. Laura Avanzi	Policlínico Modelo Cipolletti	Observacional de cohortes			Oncología		6455/24	
2024	CI0004724	REGINA	Registro Argentino para el estudio del Cáncer de Mama	Dra. Gabriela Gyaygua Loayza	CIC – Clínica Viedma SA	Observacional de cohortes			Oncología		6454/24	
2024	CI004824	REGINA	Registro Argentino para el estudio del Cáncer de Mama	Dr. Andrés Guercovich	FMRNyN	Observacional de cohortes			Cáncer de Mama		8558/24	
2024	CI004924	Internaciones prolongadas por salud mental en hospitales generales	Significados y prácticas vinculadas a las internaciones prolongadas por motivos de salud mental en hospitales generales: Estudio Delphi en Argentina, 2023-2024	Mg. Claudia BAFFO – Dra. Sara Ardila Gomez	Proyecto UBACyT – UBA	Descriptivo – Simple			Salud Mental		0131/24	
2024	CI005024	Conexión Mente Corazón	Explorando la utilización de un biomarcador digital para la detección preventiva en la salud mental infantil, a través de la correlación entre un cuestionario de síntomas clínicos psicológicos y las alteraciones en el funcionamiento de la actividad autonómica reflejada en los resultados de la variabilidad de la frecuencia cardíaca en niños/as de 8 a 12 años de la Población Argentina, en la Zona del Alto Valle de Río Negro.	Lic. Camila Villafañe	Hospital Área Programa General Roca	Observacional de corte transversal – descriptivo			Salud Mental Infantil		0132/24	
2024	CI005124	Electrocardiograma en enfermedad coronaria aguda e inteligencia artificial	Utilización de Inteligencia Artificial para la detección rápida de Infarto de Miocardio basado en Electrocardiograma inicial en Urgencias	Dr. Jorge Bocian	Sanatorio San Carlos	Descriptivo, correlacional, observacional de casos y controles			Cardiología		0176/24	
2024	CI005224	Una mirada epidemiológica. Prevalencias y brechas del tratamiento al sufrimiento psíquico	Una mirada Epidemiológica. Prevalencias y brechas del tratamiento del sufrimiento psíquico en la población adulta argentina. Viedma, Río Negro	Lic. Analisa Castillo	Hospital Viedma – Caps	Descriptiva – correlacional – Observacional			Psicopedagogía – Psicología – Enfermería		0758/24	
2024	CI005324	BT8009-230 / DURAVELO – 2	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase 2 / 3 de BT8009 como monoterapia o combinado en participantes con Cáncer Urotelial metastásico o localmente avanzado	Dr. Mauricio Peñaloza	FMRNyN	Experimental sin grupo placebo			Oncología – Cáncer Urotelial		0822/24 + Carta Aclaratoria 29-11-2024	
2024	CI005424	XL092-305	Estudio de Fase 2 / 3, aleatorizado, doble ciego y controlado para evaluar el Zanzalintinib (XL092) en combinación con el Pembrolizumab frente al Pembrolizumab en el tratamiento de primera línea de participantes con Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello recurrente o metastásico positivo para PDL1.	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental con grupo placebo			Oncología – Carcinoma de Cabeza y Cuello		0798/24	
2024	CI005524	DB-1303-O-3002 / DYNASTY-Breast02	Estudio de Fase 3, aleatorizado, multicéntrico y abierto para evaluar DB-1303 en comparación con la quimioterapia elegida por el investigador en pacientes con Cáncer de Mama metastásico con baja expresión del receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) y sobreexposición del receptor hormonal (HR+) cuya enfermedad ha progresado con el tratamiento endócrino (TE) + Desempeño del Test de diagnóstico VENTANA HER2/neu (4B5) IUO con detección ultraView en el equipo BenchMark ULTRA® como dispositivo de diagnóstico para determinar el nivel bajo de HER2 en el estudio de fase 3 DYNASTY-Breast02.	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental sin grupo placebo			Oncología – Cáncer de Mama		0799/24	
2024	CI005624	20230016 / DeLLphi-306	Un estudio multicéntrico de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de terapia de Tarlatamab en sujetos con Cáncer de Pulmón (LS-SCLC) de Células Pequeñas con estadio limitado que no ha progresado luego de la quimioterapia concomitante.	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental con grupo placebo			Oncología – Cáncer de Pulmón		0969/24	
2024	CI005724	PICTO: Enfermería Redes	Proyección de escenarios futuros para la Enfermería en la Argentina: empleo de situaciones sanitarias trazadoras en la caracterización de la práctica y la formación profesional.	Lic. Liliana Liberati – Romina Diaz Patricia Menéndez	Unco – Facultad de Cs. Del Ambiente y de la Salud	Descriptivo simple			Cs. Sociales / Enfermería		1012/24	
2024	CI005824	Registro Nacional DBT 1	Primer Registro multicéntrico de la situación del cuidado de la Diabetes Tipo 1 en niños, adolescentes y adultos jóvenes en Argentina: Características clínicas y de tratamiento	Méd. Isabel Ruiz Pugliese	Hospital Área Programa Bariloche	Descriptiva Logitudinal			Diabetología Infanto Juvenil		1105/24	
2024	CI005924	MCLA-158-CL03	Estudio abierto, aleatorizado, de Fase 3 para evaluar la eficacia y seguridad de Petosemtamab versus Pembrolizumab en tratamiento de primera línea del Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello PD-L1+ recurrente o metastásico	Dr. Rubén Kowalszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental sin grupo placebo			Oncología – Cáncer de Cabeza y Cuello		1126/24	

2024	CI006024	MK-2870-023	Estudio de Fase de Pembrolizumab en combinación con Carboplatino/Taxano (Paclitaxel o Nab-paclitaxel) seguido de Pembrolizumab con o sin MK-2870 de mantenimiento como tratamiento de primera línea de Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas Escamosas metastásico	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecus	Experimental sin grupo placebo		Oncología – Cáncer de Pulmón	RESOL-2025-282-E-GDERNE-MS	
2024	CI006124	MCLA-158-CL02	Estudio abierto, aleatorizado, controlado de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de Petoementamab en combinación con el tratamiento de monoterapia elegido por el investigador en pacientes tratados previamente con Carcinoma de Células Escamosas incurable, metastásico / recurrente de Cabeza y Cuello	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Experimental sin grupo placebo		Oncología – Cáncer de Cabeza y Cuello	RESOL-2025-310-E-GDERNE-MS	
2024	CI006224	V940-009 / INTERPATH-009	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de Pembrolizumab adyuvante con o sin V940 en participantes con NSCLC (Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas) resecable en estadio IIA IIIB (N2) que no logren la PCR después de recibir Pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de Platino	Dr. Andrés Antón	Fundación Intecus	Experimental sin grupo placebo		Oncología – Cáncer de Pulmón	RESOL-2025-311-E-GDERNE-MS	
2024	CI006324	JAGUAR	Mapeando la diversidad de las células inmunes en América Latina	Lic. Berta Vera	UNCO – LIBIQUIMIA	Descriptivo simple		Genética	RESOL-2025-312-E-GDERNE-MS	
2024	CI006424	CALIDAD DE VIDA, BURNOUT Y ESTILO DE AFRONTAMIENTO	Calidad de vida, el Burnout y el estilo de afrontamiento que presentan los profesionales de la salud de la Provincia de Río Negro	Lic. Yesica Brites	Universidad de Favaloro.	descriptivo simple, de fase cualitativa		Calidad de vida	RESOL-2025-323-E-GDERNE-MS	
2024	CI006524	MIRNA T CÁNCER DE PULMÓN	Kit basado en mirnas para la detección de cáncer de pulmón	Dr. Sergio Benítez	Hospital Bariloche	Descriptivo simple		Cáncer de pulmón	RESOL-2025-1445-E-GDERNE-MS	
2024	CI006624	MIRNA-BC	Protocolo MIRNA-BC: biopsia líquida basada en microarns para el tamizaje del cáncer de mama	Dra. Gabriela Guaygua	Clínica Viedma S.A	Experimental – ensayo clínico No farmacológico		Cáncer de mama	RESOL-2025-1183-E-GDERNE-MS	
2024	CI006724	DREAMM-10	214828: un estudio de fase 3, aleatorizado y abierto de belantamab mafodotina administrado en combinación con lenalidomina y dexametasona versus daratumumab, lenalidomina y dexametasona en participantes con mieloma múltiple recién diagnosticado que no son elegibles para autotrasplante de células madre	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo		Mieloma múltiple	RESOL-2025-1187-E-GDERNE-MS	
2025	CI000125	AVD Y SU RELACIÓN CON EL ESTADO COGNITIVO	Actividades globales de la vida diaria y su relación con el estado cognitivo	Andrea Lorena Etcheverry Domeño	UNCO - Cipolletti	Descriptivo – Simple – Correlacional		Estado cognitivo	RESOL-2025-1279-E-GDERNE-MS	
2025	CI000225	218670	Un estudio abierto, de fase 3, multicéntrico, de aumento y expansión de la dosis para investigar la seguridad, tolerabilidad y actividad clínica de belantamab como monoterapia y en combinación con otros tratamientos en particulares con mieloma múltiple	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clínica Viedma SA	Experimental – ensayo Clínico farmacológico sin grupo placebo		Mieloma múltiple	RESOL-2025-1277-E-GDERNE-MS	
2025	CI000325	Colecta de datos en población general sana, en el marco del Programa Poblár	Colecta de datos genómicos y metadatos asociados en población general sana, en el marco del programa de referencia y biobanco genómico de la población argentina	Dr. Ricardo Ruggeri	FMRNyN	Observacional – Longitudinal		BIOBANCO	RESOL-2025-1184-E-GDERNE-MS	
AÑO	N° Registro	Código	Título de la ENMIENDA	Apellido y nombre del investigador	Nombre del Patrocinante	DOCUMENTOS ENMENDADOS			Resolución N°	Observaciones
2017	E17007	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Elli Lilly	Protocolo V 2 / Actualización del Consentimiento Informado versión 10 de Enero de 2017, específico para el Centro de Investigaciones Clínicas de la Clínica Viedma			1978/17	
2017	E17008	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo V 12/ Anexo Consentimiento Informado V3 /			2643/17	
2017	E17009	MEK116513	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto que compara la combinación del inhibidor BRAF, dabrafenib y el inhibidor MEK, trametinib con el inhibidor BRAF, vemurafenib en sujetos con melanoma cutáneo no resecable (estadio IIIc) o metastásico (estadio IV) con mutación BRAF V600E/K+.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Glaxo Smith Kline	Consentimiento Informado V 20			3071/17	
2017	E17010	GO29438	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, anticuerpo contra PD-L1) en combinación con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamosas en Estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapias.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Hoffman-La Roche LTD, representado en ARG. Por PPD Arg. SA	Protocolo V 4.0/ Consentimiento Informado V 4.0 / Consentimiento Informado por la recopilación opcional de muestras para el Repositorio Clínico de Roche V 3.0/ Autorización para el uso y la divulgación de información médica sobre el embarazo V 2.0			1979/17	
2017	E17011	CBYL719C2301: SOLAR - 1	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del Alpelisib en combinación con el Fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama localmente avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o durante del tratamiento con un inhibidor de la aromatasa.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo V 3 / Consentimiento Informado V 4 específico para el Centro de Investigaciones Clínicas de la Clínica Viedma			2705/17	
2017	E17012	MK-3475-181	Estudio de Fase III, randomizado y abierto, de Pembrolizumab en monoterapia comparado con Docetaxel, Paclitaxel, o Irinotecan como agente único, a elección del médico, en participantes con Adenocarcinoma y Carcinoma de células escamosas de esófago, avanzado o metastásico, en progresión luego de un tratamiento estándar de primera línea (KEYNOTE-181)	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo V 3 / Consentimiento Informado V 2.1			4116/17	
2017	E17013	MK-3475-062	Estudio de Fase III, randomizado, con selección según el estado del biomarcador, controlado con tratamiento activo, parcialmente ciego de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con Cisplatino + 5-Fluorouracilo en comparación con Placebo + Cisplatino+5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) avanzado	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo V 6 / Consentimiento Informado V 4.1			4117/17	

2017	E17014	I3Y-MC-JPBZ	Estudio de Fase II, randomizado, multicéntrico, de 3 ramas, abierto, para evaluar la eficacia de Abemaciclib más Trastuzumab con o sin Fulvestrant en comparación con la quimioterapia estándar a elección del médico, más Trastuzumab en mujeres con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico hr+, hert2+.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Consentimiento Informado Versión del 7 de Abril de 2017	4095/17	
2017	E17015	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Versión 3	4109/17	
2017	E17016	CA-209-649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastásico no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo V 3	4118/17	
2017	E17017	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Protocolo V 6 / Consentimiento Informado V 7	4097/17	
2017	E17018	GO29437	Estudio de Fase III, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o MPDL3280A en combinación con carboplatino + nab-paclitaxel en comparación con carboplatino + nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Protocolo V 6 / Consentimiento Informado V 7	4039/17	
2017	E17019	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Consentimiento Informado Versión 6.1	4554/17	
2017	E17020	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer resecado de Esófago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Se incluyó con la evaluación inicial.	4514/17	
2017	E17021	KX-ORAX-001	Estudio de fase III, etiqueta abierta, aleatorizado, multicéntrico, para determinar la seguridad, tolerabilidad y respuesta del tumor al Oraxol, y su comparabilidad con Taxol IV o Paclitaxel genérico IV en pacientes con Cáncer metastásico de Mama.	Dr., Rubén Kowalszyn	Cidal (Kinex Pharmaceu- ticalS)	Protocolo V 5.0 / Consentimiento Informado Versión 5.11	4578/17	
2017	E17022	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Consentimiento Informado Versión 7.1	6065/17	
2017	E17023	MK-3475-062	Estudio de Fase III, randomizado, con selección según el estado del biomarcador, controlado con tratamiento activo, parcialmente ciego de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con Cisplatino + 5-Fluorouracilo en comparación con Placebo +Cisplatino+5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) avanzado	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 5.1	6701/17	
2017	E17024	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Versión 3, Formulario de Consentimiento Informado Versión 3, Anexo al Formulario de Consentimiento Informado - Parte 1 - Versión 4, Anexo al Formulario de Consentimiento Informado - Parte 2 - Versión 1, y Anexo al Formulario de Consentimiento Informado, Tratamiento más allá de la progresión, Versión 4.	6704/17	
2017	E17025	GO29437	Estudio de Fase III, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o MPDL3280A en combinación con carboplatino + nab-paclitaxel en comparación con carboplatino + nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Formulario de Consentimiento Informado Versión 8.0.0	6702/17	
2017	E17026	GO29438	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, anticuerpo contra PD-L1) en combinación con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamosas en Estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapias.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD, representado en ARG. Por PPD Arg. SA	Formulario de Consentimiento Informado Versión 6.0.0	6703/17	
2017	E1727	MO 29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento de mantenimiento determinado por los biomarcadores de la primera línea del Cáncer Colorrectal metastásico (MODUL)	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Formulario de Consentimiento Informado Cohorte 2 – Fase de Mantenimiento – V 3.0 de fecha 21 de Junio de 2017, Formulario de Consentimiento Informado Cohorte 4 - Fase de Mantenimiento – V 3.0 de fecha 21 de Junio de 2017, Formulario de Consentimiento Informado de Análisis retrospectivos de biomarcadores, V 1.0 de fecha 03 de Marzo de 2017- Formulario de Consentimiento Informado para el Programa Suplementario de Biomarcadores, V 4.0 de fecha 03 de Marzo de 2017	5695/17	
2017	E1728	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastásico no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Versión 4 del Formulario de Consentimiento Informado - Formulario de Consentimiento Informado, Adenda, de fecha 8 de Agosto de 2017	7337/17	
2017	E1729	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastásico o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 6.1 de fecha 29 de Septiembre de 2017	7370/17	

2017	E1730	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Versión 3 de fecha 27 de Junio de 2017- Formulario de Consentimiento Informado Versión 3 de fecha 8 de Febrero de 2017- Anexo al Formulario de Consentimiento Informado, Parte 1, Versión 4 de fecha 8 de Septiembre de 2017- Anexo al Formulario de Consentimiento Informado, Parte 2, Versión 1 de fecha 8 de Septiembre de 2017- Anexo al Formulario de Consentimiento Informado, Tratamiento más allá de la progresión, Versión 4 de fecha 8 de Septiembre de 2017	6704/17	
2017	E1731	I3Y-MC-JPCG	Estudio de Fase II, randomizado, abierto de Abemaciclib más Tamoxifeno o Abemaciclib únicamente, en mujeres con cáncer de mama metastásico, receptor hormonal positivo y HER2 negativo, previamente tratado.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc, Argentina	Formulario de Consentimiento Informado de fecha 31/10/2017.	0018/018	
2017	E1732	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Protocolo Versión 6 de fecha 1/03/2017, Formulario de Consentimiento Informado Versión 7 de fecha 28/04/2017, se considera Versión 8.	4097/17	
2017	E1733	CA209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Nº 3 incorpora Enmienda 12, Formulario de Consentimiento Informado Versión 4 de fecha 15/09/2017; Addendum al Formulario de Consentimiento Informado Versión Nº 2 de fecha 15/09/2017.	0019/18	
2017	E1734	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Eli Lilly	Protocolo Versión 11/10/2017, incluye el Apéndice 12. Formulario de Consentimiento Informado de fecha 24/10/2017; Adenda al Formulario de Consentimiento Informado para la Cohorte 2, versión de fecha 24/10/2017.	0022/18	
2018	E1801	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Versión 2 de fecha 21/04/2017 (enmiendas 01 y 03); Formulario de Consentimiento Informado Versión 2.0; Formulario de Consentimiento Informado más allá de la progresión de la enfermedad Versión 3; Formulario de Consentimiento Informado para Biopsias y muestras de sangre opcionales tras la recurrencia de la enfermedad Versión 4, Y Formulario de Consentimiento Informado para las parejas embarazadas Versión 2, fecha 14/08/2017	0391/18	
2018	E1802	I3Y-MC-JPBZ	Estudio de Fase II, randomizado, multicéntrico, de 3 ramas, abierto, para evaluar la eficacia de Abemaciclib más Trastuzumab con o sin Fulvestrant en comparación con la quimioterapia estándar a elección del médico, más Trastuzumab en mujeres con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico hr+, hert2+.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc, Argentina	Formulario de Consentimiento Informado Versión 24/10/2017.	0787/18	
2018	E1803	CA 209 -817	Estudio de Fase IIIb/IV de seguridad de una misma dosis de nivolumab en combinación con ipilimumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas	Dr., Rubén Kowalszszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Clínico Nº 3 de fecha 27/07/2017; Formulario de Consentimiento Informado de fecha 11/10/2017; Anexo al Formulario de Consentimiento Informado Subgrupo de la población especial Versión Nº 2 de fecha 19/10/2017; Anexo al Formulario de Consentimiento Informado Versión 3 de Continuación del tratamiento más allá de la progresión de la enfermedad de fecha 11/10/2017; y Formulario de Consentimiento Informado para parejas embarazadas Versión 3 de fecha 11/10/2017.	0788/18	
2018	E1804	GO29438	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, anticuerpo contra PD-L1) en combinación con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamosas en Estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapias.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Hoffman-La Roche LTD, representado en ARG. Por PPD Arg. SA	Protocolo Clínico Versión 5 de fecha 9/10/2017; Formulario de Consentimiento Informado Versión 7.0.0 de fecha 30/10/2017.	0789/18	
2018	E1805	KX-ORAX-001	Estudio de fase III, etiqueta abierta, aleatorizado, multicéntrico, para determinar la seguridad, tolerabilidad y respuesta del tumor al Oraxol, y su comparabilidad con Taxol IV o Paclitaxel genérico IV en pacientes con Cáncer metastásico de Mama.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Cidal (Kinex Pharmaceu- ticalS)	Protocolo Versión 6.0 de fecha 27/06/2017; Formulario de Consentimiento Informado Versión 6.11 de fecha 21/11/2017.	1192/18	
2018	E1806	GO29437	Estudio de Fase III, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o MPDL3280A en combinación con carboplatino + nab-paclitaxel en comparación con carboplatino + nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Roche S.A Q.e.I	Formulario de Consentimiento Informado Versión 9.0.0 de fecha 31/10/2017.	1198/18	
2018	E1807	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Formulario de Consentimiento Informado Versión 8.0.0 de fecha 14/07/2017.	0020/18	
2018	E1808	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer resecado de Esofago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 4.1 de fecha 9/11/2017 y Addendum Nº 2 de fecha 9/11/2017.	1191/18	
2018	E1809	MO29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento determinado por los biomarcadores de primera línea del cáncer colorrectal metastásico (MODUL).	Dr., Rubén Kowalszszyn	Roche S.A Q.e.I	Formulario de Consentimiento Informado - Fase de tratamiento para la Cohorte 2 Versión 4.0 de fecha 10/11/2017, Y para Cohorte 4 Versión 4.0 de fecha 10/11/2017.	1189/18	
2018	E1810	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalszszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Versión 02 de fecha 4/12/2017; FCI Versión 4.0 de fecha 03/01/2018.	2852/18	
2018	E1811	MK-3475-062	Estudio de Fase III, randomizado, con selección según el estado del biomarcador, controlado con tratamiento activo, parcialmente ciego de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con Cisplatino + 5-Fluorouracilo en comparación con Placebo +Cisplatino+5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) avanzado	Dr., Rubén Kowalszszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión de fecha 1/12/2017, Enmienda Nº 8.	1605/18	
2018	E1812	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalszszyn	MSD Argentina SRL	FCI Principal Versión 3,1 de fecha 22/01/2018	1604/18	

2018	E1813	MEK116513	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto que compara la combinación del inhibidor BRAF, dabrafenib y el inhibidor MEK, trametinib con el inhibidor BRAF, vemurafenib en sujetos con melanoma cutáneo no reseable (estadio IIIc) o metastásico (estadio IV) con mutación BRAF V600E/K+.	Dr., Rubén Kowalszyn	Glaxo Smith Kline	Protocolo Versión 06 de fecha 22/07/2016; FCI Principal Versión 16; FCI para Investigación Farmacogenética Versión 01; FCI para el Tratamiento continuo luego de presentar progresión de la enfermedad Versión Local 01; FCI para el tratamiento con el medicamento del estudio después de manifestar toxicidad hepática Versión 03, todos de fecha 23/08/2017, y FCI Anexo Principal Versión 1 de fecha 21/09/2017.	2895/18	
2018	E1814	KX-ORAX-001	Estudio de fase III, etiqueta abierta, aleatorizado, multicéntrico, para determinar la seguridad, tolerabilidad y respuesta del tumor al Oraxol, y su comparabilidad con Taxol IV o Paclitaxel genérico IV en pacientes con Cáncer metastásico de Mama.	Dr., Rubén Kowalszyn	Cidal (Kinex Pharmaceu- ticalS)	Protocolo Versión 7,0 Final de fecha 19/12/2017, de la Enmienda 6; FCI Versión 7.11 de fecha 9/02/2018	2848/18	
2018	E1815	MO29872	Estudio abierto, multicéntrico, aleatorizado, de Fase III, para investigar la eficacia y seguridad de Atezolizumab en comparación con quimioterapia en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o recidivante (Estadio IIIB no susceptible de tratamiento multimodal) o metastásico (Estadio IV) no tratado con anterioridad que no son candidatos para el tratamiento con platino.	Dr., Rubén Kowalszyn	Productos Roche, S.A.Q.e.l.	Protocolo Versión 2 de fecha 29/06/2017; FCI Versión 3.0 de fecha 18/10/2017.	2858/18	
2018	E1816	13Y-MC-JPCG	Estudio de Fase II, randomizado, abierto de Abemaciclib más Tamoxifeno o Abemaciclib únicamente, en mujeres con cáncer de mama metastásico, receptor hormonal positivo y HER2 negativo, previamente tratado.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc, Argentina	FCI Principal con fecha 28/02/2018.	2861/18	
2018	E1817	D419Q C00001 (CASPIAN)	Un estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto, comparativo, de Fase III para determinar la eficacia de durvalumab o durvalumab y tremelimumab en combinación con quimioterapia basada en platino para el tratamiento de primera línea en pacientes con cáncer de pulmón de células pequeñas (SCLC) con patología avanzada (Estadio IV)	Dr., Rubén Kowalszyn	AstraZeneca	FCI Versión 3.0 de fecha 22/12/2017.	2850/18	
2018	E1818	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Addendum N° 5 al FCI de fecha 4/12/2017.	2860/18	
2018	E1819	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión 03 de fecha 15/02/2018;	3543/18	
2018	E1820	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Versión 6 de fecha 9/01/2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión 8.1 de fecha 7/02/2018.	2847/18	
2018	E1821	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Versión 01 de fecha 9/11/2017; Formulario de Consentimiento Informado Versión 4.1 de fecha 29/11/2017	2849/18	
2018	E1822	CA 209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 5 de fecha 8/03/2018; Addendum al Formulario de Consentimiento Informado N° 3 de fecha 8/03/2018.	2857/18	
2018	E1823	CA 209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo revisado N° 4 de fecha 5/10/17; Anexo Formulario de Consentimiento Informado Pte. 1 Versión 5 del 21/11/17; Anexo al Formulario de Consentimiento Informado Parte 2 Versión 2 del 21/11/17; y Anexo al Formulario de Consentimiento Informado - Continuación del Tratamiento más allá de la progresión de la enfermedad Versión 5 del 21/11/17	2851/18	
2018	E1824	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Cambia el título: "Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib versus Sunitinib en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico no tratado". Protocolo Revisado 01 de fecha 18/12/2017; Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 3 de fecha 22/01/2018; Addendum al Formulario de Consentimiento Informado - Anexo: tratamiento más allá de la progresión Versión 2 de fecha 22/01/2018; Formulario de Consentimiento Informado de BMS para parejas embarazadas Versión 3 del 22/01/2018; Anexo Formulario de Consentimiento Informado de BMS - Biopsia Opcional tras la recurrencia de la enfermedad Versión N°2 de fecha 22/01/2018	3474/18	
2018	E1825	MO 29872	Estudio abierto, multicéntrico, aleatorizado, de Fase III, para investigar la eficacia y seguridad de Atezolizumab en comparación con quimioterapia en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o recidivante (Estadio IIIB no susceptible de tratamiento multimodal) o metastásico (Estadio IV) no tratado con anterioridad que no son candidatos para el tratamiento con platino.	Dr., Rubén Kowalszyn	Productos Roche, S.A.Q.e.l.	Protocolo Versión 3 de fecha 16/01/2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión Local en español 4.0 de fecha 16/02/2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión Local en español de fecha 16/02/2018	3546/18	
2018	E1826	CA 209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio IV.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 2 de fecha 23/02/2018; Anexo al Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 1 de fecha 23/02/2018.	3413/18	
2018	E1827	CA 209-817	Estudio de Fase IIIB/IV de seguridad de una misma dosis de nivolumab en combinación con ipilimumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 4, que incorpora Enmienda 17, de fecha 5/01/2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 5 de fecha 7/12/2017; Anexo al Formulario de Consentimiento Informado Subgrupo de población especial Versión N° 3 de fecha 19/02/2018; Anexo Versión N° 4 de fecha 7/12/2018 al Formulario de Consentimiento Informado vigente.	3544/18	
2018	E1828	CA 209-649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 4 de fecha 5/01/2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 5 de fecha 23/01/2018; Addendum 2 del mismo.	7337/17	
2018	E1828	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión 03 de fecha 15/02/2018;	3543/18	
2018	E1829	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer resecado de Esófago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 5 y Addendum N° 3, ambos de fecha 6/04/2018.	3515/18	

2018	E1830	CA 209-649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatin + Fluoropiridina versus Oxaliplatin + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Addendum al Formulario de Consentimiento Informado Versión 3 de fecha 15/06/2018.	3542/18	
2018	E1831	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastático, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 3,0 de fecha 22 de Marzo de 2018; Addendum al Formulario de Consentimiento Informado Versión N° 6 con misma fecha.	4648/18	
2018	E1832	----	Parásitos Intestinales en niños de barrios vulnerables de San Carlos de Bariloche.	Dra. Victoria LE ROSE		Cambio de investigadora principal, se incluyeron nuevos colaboradores, se actualizo información científica, aspectos breves en la metodología y algunas variables de la encuesta.	4377/18	
2018	E1833	CA 209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Anexo al Formulario de Consentimiento Informado para dos partes del estudio: Anexo Parte 1 Versión N° 6 de fecha 15 de Febrero de 2018, y Anexo Parte 2 Versión N° 3 de fecha 15 de Febrero de 2018.	4326/18	
2018	E1834	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastático o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final 02 de fecha 5 de Febrero de 2018; Formulario de Consentimiento Informado Versión 7,1 de fecha 19 de Marzo de 2018.	4120/18	
2018	E1835	MK-3475-181	Estudio de Fase III, randomizado y abierto, de Pembrolizumab en monoterapia comparado con Docetaxel, Paclitaxel, o Irinotecan como agente único, a elección del médico, en participantes con Adenocarcinoma y Carcinoma de células escamosas de esófago, avanzado o metastático, en progresión luego de un tratamiento estándar de primera línea (KEYNOTE-181)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Versión N° 5 de fecha 8 de Marzo de 2018.	4649/18	
2018	E1836	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 5.1 del 4/01/18	4510/18	
2018	E1837	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Formulario de Consentimiento Informado Versión 9.0.0 de fecha 31/10/2018	1190/18	
2018	E1838	CBYL719C2301: SOLAR - 1	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del Alpelisib en combinación con el Fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama localmente avanzado o metastático positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o durante del tratamiento con un inhibidor de la aromatas.	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Versión 04 de fecha 22/11/2017; Formulario de Consentimiento Informado 04 - Versión 01.	4973/18	
2018	E1839	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel con o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Formulario de Consentimiento Informado Versión 10.0. de fecha 28/05/2018.	4972/18	
2018	E1840	CA209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo revisado Versión 5 de fecha 1 de Junio de 2018 (incorpora Enmienda 25).	5043/18	
2018	E1841	MO 29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento de mantenimiento determinado por los biomarcadores de la primera línea del Cáncer Colorrectal metastático (MODUL)	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Anexo 1 al Formulario de Consentimiento Informado Versión local de fecha 14 de Mayo de 2018.	5074/18	
2018	E1842	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatin + Fluoropiridina versus Oxaliplatin + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 6 de fecha 11/06/18; Enmienda N° 19 de fecha 29/05/18, Enmienda N° 20 de fecha 11/06/18, FCI Versión N° 6 de fecha 19/06/18, y Ad.N° 4 FCI de fecha 19/06/18.	5160/18	
2018	E1843	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastático.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión 2 de fecha 19/12/17; FCI Versión N° 4,1 de fecha 8/03/18	5233/18	
2018	E1844	MK-3475-062	Estudio de Fase III, randomizado, con selección según el estado del biomarcador, controlado con tratamiento activo, parcialmente ciego de Pembrolizumab como monoterapia y en combinación con Cisplatino + 5-Fluorouracilo en comparación con Placebo + Cisplatino+5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) avanzado	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión N° 10 de fecha 5/04/2018	5234/18	
2018	E1845	53718678RSV2004	Estudio piloto de Fase 2a, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo destinado a explorar la actividad antiviral, los resultados clínicos, la seguridad, la tolerabilidad y la farmacocinética de JNJ-53718678 en dos niveles de dosis en sujetos adultos no hospitalizados, infectados con el virus sincial respiratorio.	Dr. Horacio Ariza	Janssen Cilag Farmacéutica SA	Formulario de Consentimiento Informado Versión en español N°3.3 del 19 de julio de 2018 y Formulario de Consentimiento Informado para la Pareja embarazada Versión 1.0 del 15 de marzo de 2018	5318/18	
2018	E1846	I3Y-MC-JPBZ	Estudio de Fase II, randomizado, multicéntrico, de 3 ramas, abierto, para evaluar la eficacia de Abemaciclib más Trastuzumab con o sin Fulvestrant en comparación con la quimioterapia estándar a elección del médico, más Trastuzumab en mujeres con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastático hr+, hert2+.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Formulario de Actualización al Consentimiento Informado Versión 26 de julio de 2018	5319/18	
2018	E1847	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastático o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado principal Versión 8,1 de fecha 18/07/18.	5629/18	
2018	E1848	CA 209 -817	Estudio de Fase IIIb/IV de seguridad de una misma dosis de nivolumab en combinación con ipilimumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° de fecha 4/06/18, FCI Parejas Embarazadas Versión 4, Add. CI Versión N° 5, Anexo al FCI Biopsia y Biomarcadores Opcionales Versión 1, y Anexo FCI para la continuación del tratamiento más allá de la progresión de la enfermedad, los últimos de fecha 3/08/2018.	5858/18	
2018	E1849	MK-3475-042	Estudio randomizado, de etiqueta abierta, Fase III, de supervivencia global que compara Pembrolizumab (MK-3475) frente a la quimioterapia basada en Platino, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o metastático, PD-L1 positivos, sin tratamiento previo (KEYNOTE)	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	FCI Versión 9,1 de fecha 31/07/2018.	6142/18	

2018	E1850	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Principal Versión 6,1 de fecha 3/08/18	5412/18	
2018	E1851	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Formulario de Consentimiento Informado Versión 5,1 de fecha 18/07/18	6553/18	
2018	E1852	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer reseado de Esófago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión 6.0, Addendum al FCI Versión N° 4, fecha 10/08/2018	6643/18	
2018	E1853	CACZ88T2301	Estudio de Fase III, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del Canakinumab frente al placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con Cáncer Pulmonar no microcítico (CPNM) en los estadios II-IIIa y IIIB (T mayor a 5 cm. N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente resecado (R0)	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Versión 00 de fecha 10/11/17 TRAD-ARG-CAS-1.01.	6646/18	
2018	E1854	CA 209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio i.e.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 2 de fecha 2/07/2018; FCI Versión 3, Addendum al FCI Versión 2 de fecha 2/08/2018	6647/18	
2018	E1855	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	FCI Ppal. Versión 5,0 de fecha 27/07/2018	6648/18	
2018	E1856	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastásico o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final 03 de fecha 31/08/2018.	7439/18	
2018	E1857	CA 209-227	Estudio abierto, randomizado, de Fase III, de Nivolumab o Nivolumab , más Ipilimumab, versus quimioterapia dual basada en Platino, en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recurrente o en estadio IV no sometidos a quimioterapia previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	protocolo Revisado N° 6 de fecha 15/08/2018, Anexo de CI Versión N° 7 de fecha 14/09/2018.	7540/18	
2018	E1858	CA 209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión N° 6 y Addendum al FCI Versión N° 4, fecha 6/08/2018.	7733/18	
2018	E1859	MO 29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento de mantenimiento determinado por los biomarcadores de la primera línea del Cáncer Colorrectal metastásico (MODUL)	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Protocolo Versión 07 fecha 8/08/2018.	8104/18	
2019	E1901	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly	Protocolo Clínico Versión b de fecha 29/06/2018; FCI Versión 06 de fecha 6/08/2018	0005/19	
2019	E1902	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión 4, Add. N° 7 al FCI, ambos de fecha 4/09/2018.	0034/19	
2019	E1903	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión 1.2 del 15/08/2018	0035/19	
2019	E1904	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión 2.1 del 08/02/19	1571/19	
2019	E1905	MK 3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE – 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	FCI Versión 7,1 del 11/01/2019.	2278/19 2911/19	
2019	E1906	GO29437	Estudio de Fase III, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o MPDL3280A en combinación con carboplatino + nab-paclitaxel en comparación con carboplatino + nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Roche S.A Q.e.I	Protocolo GO29437, Versión 7 del 24/10/2018	2910/19	
2019	E1907	GO29436	Estudio de Fase III, aleatorizado de MPDL3280A (anticuerpo anti PD-L1) en combinación con carboplatino + paclitaxel o sin bevacizumab en comparación con carboplatino + paclitaxel + bevacizumab en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas en estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapia.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD (PPD Argentina SA)	Protocolo GO29436, Versión 7 del 24/10/2018	2909/19	
2019	E1908	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final con la Enmienda N° 5 del 12 de Diciembre de 2018.	3235/19	
2019	E1909	GO29438	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado de Atezolizumab (MPDL3280A, anticuerpo contra PD-L1) en combinación con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed comparado con Carboplatino o Cisplatino + Pemetrexed en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamosas en Estadio IV y sin tratamiento previo de quimioterapias.	Dr., Rubén Kowalszyn	Hoffman-La Roche LTD, representado en ARG. Por PPD Arg. SA	Protocolo Versión 6 del 2 de Noviembre de 2018.	3297/19	
2019	E1910	CA 209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N°4 que incorpora Enmienda 15 y Cartas Administrativas 01, 02, 03, 04 y 05; FCI Versión N° 7 / 28-Ene-2019; Add. FCI Versión N° 5 / 28-Ene-2019.	3707/19	

2019	E1911	MO 29872	Estudio abierto, multicéntrico, aleatorizado, de Fase III, para investigar la eficacia y seguridad de Atezolizumab en comparación con quimioterapia en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas avanzado o recidivante (Estadio IIIB no susceptible de tratamiento multimodal) o metastásico (Estadio IV) no tratado con anterioridad que no son candidatos para el tratamiento con platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Productos Roche, S.A.Q.e.I.	Protocolo Versión 4 de fecha 14/01/2019; FCI Versión Locales español 5,0 de fecha 12/03/2019; FCI de Autorización para Pareja Embarazada Versión local 3,0 del 12/03/2019.	4044/19	
2019	E1912	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Elli Lilly	Protocolo Enmienda (c) de fecha 19/12/2018; FCI Versión 6/02/2019.	4042/19	
2019	E1913	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 8 que incorpora la Enmienda 26 de fecha 15/11/2018, FCI Versión 8, Add 6 al FCI de fecha 12/12/2018.	4043/19	
2019	E1914	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Elli Lilly	Protocolo Clínico, Enmienda (f) del 8/01/2019	4203/19	
2019	E1915	I3Y-MC-JPCG	Estudio de Fase II, randomizado, abierto de Abemaciclib más Tamoxifeno o Abemaciclib únicamente, en mujeres con cáncer de mama metastásico, receptor hormonal positivo y HER2 negativo, previamente tratado.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Protocolo Clínico, Enmienda (b) del 29/01/2019	4204/19	
2019	E1916	I3Y-MC-JPBZ	Estudio de Fase II, randomizado, multicéntrico, de 3 ramas, abierto, para evaluar la eficacia de Abemaciclib más Trastuzumab con o sin Fulvestrant en comparación con la quimioterapia estándar a elección del médico, más Trastuzumab en mujeres con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico hr+, hert2+.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana Inc. Suc. Argentina	Protocolo Clínico I3Y-MC-JPBZ c Enmienda c del 23/01/2019; Fde actualización de CI Versión 26/03/2019.	4270/19	
2019	E1917	CACZ88T2301	Estudio de Fase III, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del Canakinumab frente al placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con Cáncer Pulmonar no microcítico (CPNM) en los estadios II-IIIa y IIIB (T mayor a 5 cm. N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente resecao (R0)	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Versión 8 del 19/12/18; FCI de la Fase de Mantenimiento, Cohorte 2, versión local 5,0 del 28/02/2019.	4387/19	
2019	E1918	MO 29112	Estudio multicéntrico, aleatorizado de tratamiento de mantenimiento determinado por los biomarcadores de la primera línea del Cáncer Colorrectal metastásico (MODUL)	Dr., Rubén Kowalyszyn	Roche S.A Q.e.I	Protocolo Enmendado 01 del 11/12/18; FCI 01 del 17/01/2019; FCI Seguimiento de embarazo de participantes embarazadas 01 del 17/01/2019; FCI Subestudio Farmacogenética 01 del 19/01/2019, y FCI Subestudio Biomarcadores 01 del 17/01/2019.	4388/19	
2019	E1919	CBYL719C2301: SOLAR - 1	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del Alpelisib en combinación con el Fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama localmente avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o durante del tratamiento con un inhibidor de la aromatas.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	FCI 04/Argentina v2 del 12/09/18, Anexo I al CI: Retiro Anticipado 04/Argentina v1, 12/09/2018; FCI Seguimiento de embarazo de participantes embarazadas 00/Argentina v1 del 12/09/2018, y Folleto Información Clínica para la Pareja Femenina del participante varón v1 del 12/09/2018.	5023/19	
2019	E1920	CLAG525B2101	Estudio abierto, aleatorizado, de tres grupos, multicéntrico, de Fase II de LAG525 administrado en combinación con Spaltalizumab y Carboplatino, o con Carboplatino como terapia de primera o de segunda línea en pacientes con Cáncer de Mama triple negativo avanzado*.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Final 03, 28/03/2019; FCI V2 13/06/2019; FCI seguimiento de embarazo v1 28/03/2019; FCI Clínica para la pareja femenina del participante varón V1 28/03/2019, y FCI para luego de la progresión de la enfermedad V1 23/10/2018.-	6271/19	
2019	E1921	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo revisado N° 3 del 9/04/2019; FCI V5,0 del 27/05/2019; Add FCI N° 8 de fecha 27/05/2019.	6272/19	
2019	E1922	MK-3475-355	Estudio de Fase III, randomizado, a doble ciego, de Pembrolizumab (MK-3475) más quimioterapia en comparación placebo más quimioterapia en el Cáncer de Mama triple negativo metastásico o localmente recurrente e inoperable, que no ha recibido tratamiento previo.	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Revisado Final 04 del 20/03/2019.	6285/19	
2019	E1923	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Nektar Therapeutics	FCI V7.0.0_02 de mayo de 2019.	6284/19	
2019	E1924	SCNS-P&C-E DE PACIENTES CON CÁNCER	Evaluación Psicométrica de la versión en español del Supportive Care Needs Survey - Partners and Caregivers (SCNS-P&C-E) de pacientes con Cáncer.	Dra. Gilda Garibotti	Organización Panamericana de la Salud (OPS)	Incorporación de los servicios y efectores de los Hospitales de Bariloche, Cipolletti y General Roca, el Sanatorio San Carlos e INTECNUS (Instituto de Tecnologías Nucleares para la Salud).	6731/19	
2019	E1925	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado Nro 2 de fecha 10/05/2019, FCI Versión 3.0 del 31/07/2019.	6991/19	
2019	E1926	MK-3475-598	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Pembrolizumab más Ipilimumab en comparación con Pembrolizumab más placebo, en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, metastásico, Estadio IV, sin tratamiento previo, cuyos tumores sean positivos para PD-L1 (TPS ≥ 50 %) (KEYNOTE-598).	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	FCI para Investigación Biomédica Futura Versión 3.0 del 5/07/2019.	6992/19	
2019	E1927	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. FCI 7/28/05/2019 al FCI vigente.	6993/19	
2019	E1928	18-214-10 / CA 045-012	Estudio de fase 2, de un único grupo de Bempegaldesleucina (NKTR-214) en combinación con Nivolumab en pacientes no elegibles para Cisplatino, con Cáncer urotelial localmente avanzado o metastático" * CAMBIA NOMBRE PROTOCOLO EN LA ENMIENDA 3.0	Dr., Rubén Kowalyszyn	Nektar Therapeutics	Protocolo Enmienda 3.0 del 13/06/2019, FCI V 7.0.2 del 18/07/2019, FCI paciente embarazada y el hijo recién nacido V 2.0.0 del 18/07/2019; FCI para obtención de biopsia de tumor opcional y tratamiento más allá de la progresión de la enfermedad V 3.0.0 del 18/07/2019; FCI para el análisis genético opcional V 2.0.0 del 18/07/2019.	6994/19	
2019	E1929	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Elli Lilly	F. de Actualización al CI Versión: 27/08/2019.	7339/19	

2019	E1930	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly	Protocolo monarchE: I3Y-MC-JPCF Enmienda (d) firmada y aprobada electrónicamente el 25/06/2019, FCI de Actualización I3Y-MC-JPCF.	7692/019	
2019	E4931	CA 209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI versión N° 8 / 24/07/19, Addendum al FCI Versión N° 6 24/07/2019 vigente.	7690/19	
2019	E1932	CA 209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol - Myers Squibb	Protocolo Revisado N° 1: 5/03/2019, FCI Versión N° 2 8/07/2019, FCI de Tejidos y Sangre EAS Versión N° 2.0 8/07/2019.	7691/19	
2019	E1933	CLEE011O12301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]: NATALEE	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina S.A.	Protocolo Versión: 2.0, 20/06/2019; FCI V 2.0, 04/08/2019; FCI embarazo V 2.0 04/08/2019.	8097/19	
2019	E1934	CA209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio iv.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Add. V N° 4 - 16/08/2019.	8095/19	
2019	E1935	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Lenvatinib (E7080/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico en participantes ineligibles para cualquier quimioterapia que contenga platino sin importar su expresión de PD-L1 (LEAP-011).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD ARGENTINA SRL	Protocolo Final Versión 01 - 22/07/2019; FCI Ppal. Versión 3.0 - 27/08/2019.	8351/19	
2019	E1936	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Protocolo Clínico Enmienda Versión 1.1 - 26/07/2019; FCI en español para Argentina, versión 8.0.0 - 8/08/2019, centro NJ 4302.	8352/19	
2019	E1937	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI Versión N° 6,0 - 31/07/19, Add. FCI N° 9 - 31/07/2019.	0360/19	
2019	E1938	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	FCI Ppal. Versión 6,1 - 20/08/2019.	0361/19	
2020	E2001	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 2 03/05/2019	0460/20	
2020	E2002	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 9 16/09/2019, Enmienda N° 29 16/09/2019, y Addendum al FCI 8 08/10/2019.	0569/20	
2020	E2003	POL 6326-009	Estudio internacional, de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta para comparar Balixafortida en combinación con Eribulina versus Eribulina sola en pacientes con Cáncer de Mama HER-2 negativo localmente recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	PPD	Protocolo V 3.0 15/07/2019, FCI ppal. V 2.0, 25/10/2019 con Cambio Administrativo, Y FCI ICF pareja embarazada V 2.0, 07/10/2019 con Cambio Administrativo.	0571/20	
2020	E2004	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. V2 11 - /09/2019 al FCI vigente / pacientes randomizados en Protocolo Revisado 1 (dos ramas de tratamiento A y C) y Add. V N° 3 - 16/09/2019 vigente / pacientes randomizados en protocolo original (Tres ramas de tratamiento A, B y C).	0570/20	
2020	E2005	CA 209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol - Myers Squibb	FCI V N° 3.0 - 20/11/2019, Y Add FCI V N° 1 - 20/11/2019	1246/20 - 1322/20	
2020	E2006	CA 209-577	Estudio randomizado, multicéntrico, doble ciego, de Fase III, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con Cáncer reseado de Esófago o de la unión gastroesofágica.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 6- Inc. Carta Adm. 08 - 02/07/2019, y FCI Add N° 06 - 29/08/2019 al FCI vigente (basado en Prot. Rev. NJ 6 y Actualización IB 18 Nivolumab).	1247/20	
2020	E2007	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI V N° 7.0 / 17/09/2019, y Add N° 10 - 17/09/2019 al FCI vigente.	1248/20	
2020	E2008	A9001502	"Resistencia al tratamiento tras las terapias antineoplásicas (TRANSLATE)".	Dr., Rubén Kowalszyn	Pfizer	FCI para preselección V 01/1.2/00 CEI Zhier - Centro 1041 - Arg. Español 04-02-2019 - Cambio Adm. 28/11/2019, y FCI ppal. V 02/1.2/00 CEI Zieher - Arg. - Centro 1041 - Español-04-02-2019 - Cambio Adm. 28/11/2019.	1317/20	
2020	E2009	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastático con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI V N° 2/21-Nov-2019, y FCI Cohorte Grupos Cruzados V N° 2/21-Nov-2019.	1777/20	
2020	E2010	20140346	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folfex para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalszyn	AMGEN	Protocolo Enmienda 4 19/08/2019, FCI V 7,10,0_10001, CIC 09/10/2019.	1778/20	
2020	E2011	KX-ORAX-001	Estudio de fase III, etiqueta abierta, aleatorizado, multicéntrico, para determinar la seguridad, tolerabilidad y respuesta del tumor al Oraxol, y su comparabilidad con Taxol IV o Paclitaxel genérico IV en pacientes con Cáncer metastático de Mama.	Dr., Rubén Kowalszyn	Cidal (Kinex Pharmaceu- ticalS)	FCI para Arg. V 10,11 del 10/10/2019.	2132/20	
2020	E2011	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final V.02 del 04-09-2019, FCI Ppal. V 8.1 del 18/09/2019.	2675/2020	

2020	E2012	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Nektar Therapeutics	Prot. Clínico Enm. V. 1.1 26/07/2019, traducción revisada 11/06/2019, FCI V 8.1.0_19/12/2019 y FCI paciente o partera embarazada y el hijo recién nacido 19/09/2019	2786/20	
2020	E2013	CA 209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Prot. Revisado Nº 518/10/2019.	2788/20	
2020	E2014	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr., Rubén Kowalszsyn	AMGEN	Protocolo V 6 19/08/2019, FCI V ARG 6.2.0_10002 22/10/2019.	2787/20	
2020	E2015	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Elli Lilly	Add. FCI CA209-9ER - Anexo: Trat. Más allá de la progresión Versión 2,1 / 05/12/2019.	3749/20	
2020	E2016	D9106C00001	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, resecable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr., Rubén Kowalszsyn	Clínica Viedma SA	Protocolo Versión 3,0 26/11/2019, y FCI para sujeto adulto Versión 4 23/01/2020.	3869/20	
2020	E2017	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastático.	Dr., Rubén Kowalszsyn	MSD Argentina SRL	Protocolo final Versión 8 3/01/2020.	3995/20	
2020	E2018	CA209-7G8	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab en combinación con BCG intravesical versus BCG estándar solamente en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que es persistente o recurrente luego del tratamiento con BCG.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Clínica Viedma SA	protocolo Versión 00a 27/11/2019.	3996/20	
2020	E2019	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Elli Lilly	Protocolo Clínico (g) - 27/02/2020	4416/20	
2020	E2020	CA 209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Bristol - Myers Squibb	Protocolo Clínico Versión 02 - 13/03/2020.	4417/20	
2020	E2021	PLASMA - COVID-19	Estudio doble ciego, comparado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de plasma inmune de pacientes convalescentes de Covid-19 administrado en pacientes con neumonía severa por Covid-19.	Dr. Pablo Rucci	Hospital Italiano Buenos Aires	HI y FCI para el Donante V 4.1 - 15/07/2020, HI y FCI para el Receptor V 6.1 - 15/07/20.	4455/20	
2020	E2022	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszsyn	MSD Argentina SRL	FCI V 9.1 - 08/04/2020, Protocolo Final V 03 - 11/05/20 y FCI V 10.1 - 27/05/2020	4520/20	
2020	E2023	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalszsyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado Nº 3 - 01/11/2019, FCI V Nº 4.0 - 23/01/2020, Add FCI V 1 - 23/01/2020.	4519/20	
2020	E2024	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dr. Horacio ARIZA	Elli Lilly	Protocolo Enmienda (b) de fecha 03-Jun-2020, traducido el 04/04/2020; FCI específico para Clínica Central SA V 16/06/2020	4023/20	
2020	E2025	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dr. Horacio ARIZA	Elli Lilly	Protocolo Enmienda (c) 12/08/2020, FCI V 21/08/2020.	5385/20	
2020	E2026	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Levantinib (E780/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastático en participantes inelegibles para Cisplatino cuyos tumores expresan PD-L1, y en participantes inelegibles para cualquier quimioterapia que contenga Platino, sin importar PD-L1 (LEAP- 011).	Dr., Rubén Kowalszsyn	MSD ARGENTINA SRL	FCI Ppal. V 4.0 - 8/04/2020	5414/20	
2020	E2027	8951-CL-0302	Estudio de Fase 3 global, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, para evaluar la eficacia de Zolbetuximab (IMAB362) más CAPOX comparado con placebo más CAPOX como tratamiento de primera línea de sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GEJ) metastático o localmente avanzado e irreseccable, Claudin (CLDN) 18,2 positivo y HER2 negativo (GLOW).	Dr., Rubén Kowalszsyn		Protocolo V 3,0 6/08/2019, FCI V 2.2 9/10/2019, FCI para la selección parcial V 1.1 20/12/2020.	5551/20	
2020	E2028	EFC15858	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón metastático de células no pequeñas no escamosas y CEACAMS tumoral positivo previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalszsyn	Sanofi Aventis Argentina SA	Protocolo V2 de fecha 13/12/2019, Y FCI V3,0 - 19/02/2020.	5758/20	
2020	E2029	CA 209-7FL	"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-)."	Dr., Rubén Kowalszsyn	Clínica Viedma SA	Protocolo Revisado 01, 24/03/2020, y Anexo V 1.2 / 12/05/2020 al FCI Biopsia opcional.	5751/20	
2020	E2030	CLEE011012301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]: NATALEE	Dr., Rubén Kowalszsyn	Clínica Viedma SA	Protocolo del Ensayo Clínico V 3.0 - 23/01/2020, y FCI Ppal V 3.0 29/04/2020.	5750/20	
2020	E2031	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastático.	Dr., Rubén Kowalszsyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Enmienda 09 - 19/06/2020, FCI V 8.1 - 26/05/2020.	5797/20	

2020	E2032	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Protocolo Clínico Enmienda 2.0 - 3/02/2020, Carta Adm. - 28/04/2020, FCI V10.1.0 - 29/05/2020 / Incorpora Clierclerge Const. Para procesar datos personales, V 1.1 18/05/2020.	5798/2020 6587/2020	
2020	E2033	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	Act. FCI Versión 8/07/2020.	5991/20	
2020	E2034	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Elli Lilly	Ampliación de cupos de pacientes a 50 (cincuenta).	6586/2020	
2020	E2035	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo Revisado N° 4 - 20/03/2020, FCI V 8.0 - 27/04/2020, Add. N° 11 - 11/04/2020	6585/2020	
2020	E2036	18-214-10/CA045-012	Estudio de Fase 2, de único grupo de Bempegaldeslucina (NKTR-214) en combinación con Nivolumab en pacientes no elegibles para Cisplatino, con Cáncer Urotelial localmente avanzado p metastásico"	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Protocolo de Estudio Clínico Enm. 4.0 - 06/02/2020, FCI V 9.0.2 - 7/05/2020, FCI para la obtención de la biopsia de tumor opcional y trat. Más allá de la progr. De la enfermedad V 3.0.0 - 18/07/2019, FCI /para análisis genético opcional V 2.0.0 - 18/07/2019, FCI para la paciente o la pareja embarazada y el recién nacido V 2.0.0 - 18/07/2019, y FCI Gral. V 10.0.2 - 31/08/2020, específicos Dr. Kowalszyn.	6584/2020	
2020	E2037	CACZ88T2301	Estudio de Fase III, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del Canakinumab frente al placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con Cáncer Pulmonar no microcítico (CPNM) en los estadios II-IIIa y IIIb (T mayor a 5 cm. N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente reseado (R0)	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	FCI_CACZ88T2301_02/Argentina/v1/Dr. Kowalszyn_CyM_v1 / 03-04-2020	6901/2020	
2020	E2038	209229	Estudio aleatorizado, doble ciego, adaptativo de Fase II/III de GSK3359609 o placebo en combinación con Pembrolizumab para el tratamiento de primera línea del carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente/metastásico positivo para PD-L1.	Dr., Rubén Kowalszyn	Glaxo Smith Kline	Protocolo V02 - 19/05/2020, ISCI Gral. V3.4.0.0 - 29/06/2020, y FCI Gral. V4.4.0.0 - 20/07/2020.	6902/2020	
2020	E2039	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Elli Lilly	Protocolo Enmienda (d) - 20/10/2020, FCI Versión 23/10/2020.	6903/2020	
2020	E2040	I4V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dr. Horacio ARIZA	Elli Lilly	Protocolo Enmienda (d) - 20/10/2020, FCI Versión 23/10/2020.	6954/2020	
2020	E2041	CA 209-9UT	Estudio de Fase 2, aleatorizado, de diseño abierto de Nivolumab o Nivolumab /BMS-986205 solos o combinados con BCG intravesical en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que no responde a la BCG	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI V N° 5 - 04/09/2020, y Add. V N° 2 - 04/09/2020.	6953/2020	
2020	E2042	POL 6326-009	Estudio internacional, de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta para comparar Balixafortida en combinación con Eribulina versus Eribulina sola en pacientes con Cáncer de Mama HER-2 negativo localmente recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	PPD	FCI V 4.0.2 - 28/05/2020 con cambio administrativo, y carta adm. 20/03/2020.	6952/2020	
2020	E2043	I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Elli Lilly	FCI (actualización) V 18/06/2020.	6951/2020	
2020	E2044	2JG-MC-JZJC	Estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto de Fase III que compara Serpinetinib con agentes a base de Platino y Pemetrexed, con o sin Pembrolizumab, como tratamiento inicial del Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico con fusión RET positiva.	Dr., Rubén Kowalszyn	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Enmienda (c) al protocolo Versión 26/06/2020, traducida 29/07/2020, Fde Act. Al CI Versión 05/08/2020, FCI para el paciente - progresión específico para el estudio Versión 05/08/2020, y FCI de la Selección Preliminar específico para el estudio Versión 05/08/2020.	7245/2020	
2020	E2045	CA209649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropirimidina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. Al FCI 9 - 26/08/2020	7258/2020	
2020	E2046	CA209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio iv.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. Al FCI 5 - 03/09/2020	7246/2020	
2021	E2101	CBYL719C2301: SOLAR - 1	Estudio de superioridad de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, del Alpelisib en combinación con el Fulvestrant en hombres y mujeres posmenopáusicas con Cáncer de Mama localmente avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales, HER2 negativo, con progresión durante o durante del tratamiento con un inhibidor de la aromatasa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Enmendado V05 de fecha 11/02/2020, FCI V1 22/06/2020	0089/21	
2021	E2102	CLEE011O12301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]: NATALEE	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V4,0 de 27/08/2020, FCI Ppal. V4,0 de 11/09/2020	0088/21	
2021	E2103	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastático con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Protocolo revisado N° 4de 17/07/2020, FCI V3, Add. Al FCI V1, Anexo al FCI: Biopsias Opcionales V2, FCI de Cohortes Grupos Cruzados V3, FCO parejas embarazadas V1, Add. Al FCI tratamiento más allá de la progresión V2, todos de fecha 19/08/2020.	0090/21	
2021	E2104	CA209-274	Estudio de Fase III, randomizado, de doble ciego, multicéntrico, de Nivolumab adyuvante versus placebo en pacientes con carcinoma urotelial invasivo de alto riesgo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. Versión 7 del 2/10/2020.	0349/21	
2021	E2105	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	FCI V9, Add. FCI V12, del 15/10/2020.	0244/21	

2021	E2106	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Levatinib (E780/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico en participantes inelegibles para Cisplatino cuyos tumores expresan PD-L1, y en participantes inelegibles para cualquier quimioterapia que contenga Platino, sin importar PD-L1 (LEAP- 011).	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD ARGENTINA SRL	FCI Pppal. V 6.0 de 16/10/2020 personalizado para el Dr. Kowalyszyn	0245/2021	
2021	E2107	EFC15858	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de células no pequeñas no escamosas y CEACAMS tumoral positivo previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Sanofi Aventis Argentina SA	Protocolo V3 del 20/07/2020.	0246/21	
2021	E2108	CA209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol - Myers Squibb	Add. V2 de 28/09/2020.	0247/21	
2021	E2109	14V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Elli Lilly	Protocolo (e) 25/11/2020, Adenda al Protocolo Versión 5.0 01/12/2020, FCI Versión 04/12/2020	0962/21	
2021	E2110	14V-MC-KHAA	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos de Baricitinib en pacientes con infección por Covid-19.	Dr. Horacio Ariza	Elli Lilly	Protocolo (e) 25/11/2020, Adenda al Protocolo Versión 5.0 01/12/2020, FCI Versión 04/12/2020	1338/21	
2021	E2111	CACZ88T2301	Estudio de Fase III, Multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo que evalúa la eficacia y seguridad del Canakinumab frente al placebo como terapia adyuvante en sujetos adultos con Cáncer Pulmonar no microcrítico (CPNM) en los estadios II-IIIa y IIIb (T mayor a 5 cm. N2), según AJCC/UICC v. 8, totalmente resecado (R0)	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo Versión 02 - 05/02/2020 TRAD_ARG_CAS_1.00, FCI Seg. Embarazo en partic. Embarazadas V 1, y FCI Sub-estudio Farmacogen. V 1, ambos de fecha 03-abr-2020.	1317/21	
2021	E2112	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add. FCI V3 al vigente pacientes randomizados en Protocolo Revisado 1 (Dos ramas: A y B), y Add. FCI V4 al vigente pacientes randomizados Protocolo Original (Tres ramas: A, B y C), ambos de 17/09/2020.	1318/21	
2021	E2113	SALUD MENTAL: PROCESOS DE CRIANZA E INFANCIAS.	Procesos de Crianzas e Infancias: entre la acción comunitaria y las políticas públicas.	Dra. Marcela Alejandra PARRA		Incorpora Espacio de Infancia Quillagua y Deportivo Fisque Menuco, además de las profesionales Mg. María Gabriela De Gregorio y Lic. Laura Alejandra Cordero.	1339/21	
2021	E2114	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalyszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo Final Versión 04 - 13/10/2020	1855/21	
2021	E2115	CA 209-7FL	"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-)."	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	FCI V4, Add. V 1, de fecha 01/02/2021	2266/21	
2021	E2116	D9106C00001	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, resecable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	FCI para Adultos V 5.0203.01 - 19/01/2021	2265/21	
2021	E2117	D3615C00001	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de Capivasertib + Fulvestrant en comparación con placebo + Fulvestrant como tratamiento para el Cáncer de Mama localmente avanzado (inoperable) o metastásico con receptores hormonales positivos y con receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo (HR+/HER-) después de recidiva o progresión al momento del tratamiento después de este con un inhibidor de la aromatasa (CAPItello-291)	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	FCI_Argentina_Versión 3.0_15-oct-2020, traducido el 28/10/2020	2264/21	
2021	E2118	CONCILIACIÓN DEL SUEÑO MENORES DE DOS AÑOS	Desarrollo ocupacional de la rutina de conciliación del sueño en los dos primeros años de vida.	Lic. Lorena Leive	Hospital Bariloche	Anexo al Proyecto Versión Mayo 2021 "Adecuación de tareas en contexto Pandemia por Covid-19.	3670/21	
2021	E2119	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Nektar Therapeutics	FCI V 11.0.0_07/10/2020_Dr.Kowalyszyn_Centro N° 4302.	3690/21	
2021	E2120	J2G-MC-JZJC	Estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto de Fase III que compara LOXO-292 con agentes a base de Platino y Pemetrexed, con o sin Pembrolizumab, como tratamiento inicial del Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico con fusión RET positiva.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Enmienda (d) al Protocolo V 18/11/2020, Fact.CI J2G-MC-JZJC Cruzamiento, FCI esp. Para el centro CIC, ambos V 25/01/2021.	3691/21	
2021	E2121	CA209-9LA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de Nivolumab más Ipilimumab en combinación con quimioterapia comparado con quimioterapia sola como primera línea de tratamiento en Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en Estadio iv.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Addendum V6 26/11/2020.	4177/21	
2021	E2122	20140346	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folfox para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalyszyn	AMGEN	Protocolo V6 2/09/2020; FCI V8,1_0_a_10001 08/09/2020.	4263/21	
2021	E2123	ACTIV-1 IM	Protocolo maestro aleatorizado para el tratamiento de la COVID-19 con Inmunomoduladores™	Dr. Horacio Ariza	Technical Reosurces International Inc.	Protocolo V 2.0 2/12/2020, MI Remicade V21 9/12/2020, FCI V 2.2.1 24/02/21.	4512/21	
2021	E2124	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 7.0 del 8/06/2020, FCI V: ARG 7.2.1_10002 del 22/03/21, y F aut Fem s/Inf. Del embarazo y el bebé Versión 2.1 del 03/10/21.	4689/21	
2021	E2125	CA 209-7G8	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab en combinación con BCG intravesical versus BCG estándar solamente en participantes con Cáncer de Vejiga no músculo invasivo de alto riesgo que es persistente o recurrente luego del tratamiento con BCG.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	FCI V N° 2 / 25/09/20.	4688/21	
2021	E2126	SCION (DC000080)	Estudio observacional en red de implementación de Accu Check Solo en Argentina.	Dra. Lorena González López	Roche Diabetes Care GmbH - en Argentina IC PROJECTS SRL	Protocolo V2.0 9/04/2021; FCI V2.0 9/04/2021; Instrucciones para participantes ... Software Accu Chek Smart Pix V 1.1 5/05/2021.	4871/21	

2021	E2127	213403	Estudio aleatorizado, de Fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI general - Argentina - V3.2.1.0 RNG (12/04/21), y FCI Paciente Embarazada - Argentina - V0.1.0.0 (20/01/21)	5482/21	
2021	E2128	CA209-7DX	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab o placebo en combinación de Docetaxel en hombres con Cáncer de Próstata metastásico resistente a la característica resistente a la castración (Chakemate 7DX: evaluación del ensayo clínico de Nivolumab y la vía de puntos de control 7DX).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Clínico 01 - 6/05/2021, y FCI yHI Principal_Argentina_FEFyM_v3.1.2_15Ene2021_ESP.	5484/21	
2021	E2129	GHCovid-2-001	Estudio de Fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antriquinolol en pacientes hospitalizados con Neumonía de leve a moderada debido a COVID-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Clinica Viedma SA	Protocolo Versión 3.1 - 29/03/21, y FCI principal para Argentina Versión 4.0 - 7/04/2021	5483/21	
2021	E2130	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Lenvatinib (E7080/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico en participantes ineligibles para cualquier quimioterapia que contenga platino sin importar su expresión de PD-L1 (LEAP-011).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Ppal V 7.0 - 05/04/2021	5559/21	
2021	E2131	CA 209 - 817	Estudio de Fase IIIb/IV de seguridad de una misma dosis de nivolumab en combinación con ipilimumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Add FCI Nº 7- 30/11/20 al FCI vigente	5558/21	
2021	E2132	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enm. 1 22/04/21, FCI V2.0 6/05/2021	5625/21	
2021	E2133	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enm.5 18/11/2020, FCI VNº 4 19/02/2021, Add. V Nº 2 19/02/2021.	5624/21	
2021	E2134	THOR	Estudio de Fase 3 de Erdafitinib comparado con Vinflunina, Docetaxel o Pembrolizumab en sujetos con Cáncer Urotelial avanzado y determinadas anomalías en el gen del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR). Estudio THOR	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 427564938LC3001 Fase 3 Enmienda 5 25/03/2021, FCI para Análisis de Elegibilidad Molecular V2.4 2/05/2021, FCI de Retiro de Consentimiento V2.0 2/05/2021, y FCI para participar en un estudio de investigación clínica V3.4 11/06/2021.	6000/21	
2021	E2135	BNT113-01	Estudio de Fase II, abierto y aleatorizado de BNT113 en combinación con Pembrolizumab como terapia de primera línea en pacientes con Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello (HNSCC) irrecable recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Parte B V1.1.1 23/0122020	5999/21	
2021	E2136	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI para participar en un Estudio de Investigación Clínica V3.0 de fecha 11/06/2021	6685/21	
2021	E2137	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.	Dr. Luciano Piazzoni	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Protocolo V01 - 01/12/2020 DNG 2020N436270 01 GSK, Protocolo Enm. 2 16/03/2021 TMF-11871953, 15yFCI General - Argentina - V4.2.0.0 (26-Abr-2021), FCI Preselección - Arg - V 3.1.0.0 (26-Abr-2021), y FCI pareja embarazada - Arg - V 3.2.0.0 (26-Abr-2021).	6679/21	
2021	E2138	GHCovid-2-001	Estudio de Fase 2 de prueba de concepto, doble ciego, aleatorizado controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de Antriquinolol en pacientes hospitalizados con Neumonía de leve a moderada debido a COVID-19.	Dra. Valeria Cévoli Recio	Clinica Viedma SA	Protocolo V 4.0 de fecha 19-Jul-2021.	7461/21	
2021	E2139	213403	Estudio aleatorizado, de Fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enmienda 03 al Protocolo 17/06/2021; FCI general Arg V4.2.1.0 RNG (30-Jun-2021); FCI Reexposición Arg V1.1.0.0 (30-Jun-2021); y FCI Subestudio Opcional de Biomarcadores Exploratorios Arg V2.1.0.0 (01-Jul-2021).	7460/21	
2021	E2140	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Argentina SRL	Add al FCI V4 15-Abr-2021 al FCI vigente Pacientes Randomizados en Protocolo Revisado 1 (Dos ramas de tratamiento: A y C).	7459/21	
2021	E2141	CA209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol - Myers Squibb	Add V N° 3.1 10-Ago-2021 al FCI vigente	7454/21	
2021	E2142	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	FCI en español, para argentina, V 12.0.6_11/06/2021_Especifico para Dr. Kowalszyn_Centro N° 4302; FCI en español para argentina, V 4.0.0 para la paciente o pareja embarazada y el hijo recién nacido_11/06/2021_ Dr. Rubén Kowalszyn_Centro N° 4302; y Memorandum para investigadores: orientación sobre la vacuna contra el SARs-CoV-2 04/03/2021.	7458/21	
2021	E2143	18-214-10 / CA 045-012	Estudio de Fase 2, no comparativo, de etiqueta abierta, de NKYR-214 en combinación con Nivolumab y de Quimioterapia con pacientes no elegibles para Cisplatino con Cáncer Urotelial localmente avanzado o metastásico con expresión de PD-L1 baja.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Protocolo Estudio Clínico V 5.0 27/05/2021	7456/21	
2021	E2144	MK-3475-590	Estudio Clínico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo frente a placebo en combinación con Cisplatino y 5-Fluorouracilo como tratamiento de primera línea en pacientes con Carcinoma Esofágico avanzado/metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	MSD Argentina SRL	Protocolo V10 - 24/05/2021	7873/21	
2021	E2145	CA209-7DX	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab o placebo en combinación de Docetaxel en hombres con Cáncer de Próstata metastásico resistente a la característica resistente a la castración (Chakemate 7DX: evaluación del ensayo clínico de Nivolumab y la vía de puntos de control 7DX).	Dr., Rubén Kowalszyn	Bristol-Myers Squibb Company	Protocolo V 2 - 17/03/2021, y FCI - HIP principal v5.1.1 - 13/07/2021.	7875/21	
2021	E2146	20140346	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folfex para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalszyn	AMGEN	Protocolo Reemplazando Enmienda 6 - 02/11/2020, y FCI v9.1.0_100001_29/03/2021	7876/21	
2021	E2147	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	FCI V4.0 - 22/07/2021	7874/21	

2021	E2148	USO MEDICINAL DEL CANNABIS EN PACIENTES CON ENFERMEDADES ONCOLÓGICAS	Experiencia de uso medicinal de Cannabis en pacientes con enfermedades oncológicas.	Dra. Gilda Garibotti		Incorpora Hospital Área Programa San Carlos de Bariloche, Fundación INTECNUS y CIC, Clínica Viedma.	7954/21	
2021	E2149	8951-CL-0302 (GLOW)	Estudio de Fase 3 global, multicéntrico, aleatorizado, para evaluar la eficacia de Zolbetuximab (IMAB362) más CAPOX comparado con placebo más CAPOX, como tratamiento de primera línea de sujetos con Adenocarcinoma Gástrico o de la Unión Gastroesofágica (GEJ) metastásico o localmente avanzado e irreseccable, Claudin (CLDN) 18.2 positivo y HER2 NEGATIVO.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Astellas Pharma Global Development, Inc.	FCI Principal V 3.1 - 01/04/2021; FCI Selección parcial V 2.1 - 01/04/2021; y Addendum al FCI Ppal. V 1.1 - 01/04/2021	8185/21	
2021	E2150	I3Y-MC-JPCW	eMonarchHER: estudio Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de Abemaciclib más terapia endocrina adyuvante estándar en participantes con Cáncer de Mama de alto riesgo, con ganglio linfático positivo, HR+, HER-2 + que completaron una terapia adyuvante dirigida a HER.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Lilly Interamericana	Protocolo V b - 20/05/2021; FCI específico para el estudio V 5/07/2021.	8186/21	
2021	E2151	ANÁLISIS DE HÁBITOS Y ESTADO NUTRICIONAL (EX OBESIDAD INFANTIL)	Análisis de hábitos y estado nutricional en estudiantes de primero a séptimo grado de Bariloche.	Dra. Mariana Lozada y Paola D'adamo	Universidad nacional del Comahue (CRUB)		8217/21	
2021	E2152	ACTIV-1 IM	Protocolo maestro aleatorizado para el tratamiento de la COVID-19 con Inmunomoduladores"	Dr. Horacio Ariza	Technical Reosurces International Inc.	Manual del Investigador Abatacept BMS-188667 Ed. 24 21/12/2020; Mdl VEKLURY (REMDESIVIR) Ed. 07 17/02/2021; Inf. Import. De prescripc. De Veklury (Remdesivir) 8/01/2021; FCI ACTIV-1 IM_Principal SIS-FCI_Arentina Dr. Ariza_v3.2.1_25Jun2021_ESP	9263/21	
2021	E2153	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr., Rubén Kowalyszyn	AMGEN	FCI V 8.2.1_10002 29/03/2021; Add. Al FCI V 2.0.0_10002 10/12/2020.	9260/21	
2021	E2154	PIK3CA	Estudio descriptivo de las mutaciones de PIK3CA en pacientes con Cáncer de Mama avanzado HR+/HER2-.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Protocolo de estudio no interv. V 01 25/05/2021, y FCI_CBYL719C2401_01/Argentina v1 (28/05/2021)	9262/21	
2021	E2155	D9106C00001 (AEGEAN)	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, reseccable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr., Rubén Kowalyszyn	Astra Zeneca	Protocolo Clínico V 4.0 15/04/2021.	9264/21	
2022	E2201	CA209-8Y8	Estudio de fase 3b, aleatorizado, doble ciego, de Nivolumab como monoterapia para pacientes con Carcinoma de células renales avanzado no tratado previamente y factores de riesgo intermedio o alto.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol - Myers Squibb	Enm. 3 al Protocolo 02/06/2021, y Add. V N° 4 03/11/2021 al FCI vigente.	0193/22	
2022	E2202	CA224-104	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego de Relatlimab más Nivolumab en combinación con quimioterapia frente a Nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con Cáncer de Pulmón no Microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Bristol Myers Squibb Argentina SA	Enm. Protocolo N° 3 30/07/2021, FCI V 5.1.2 04/10/2021.	0197/22	
2022	E2203	J2G-MC-JZJC	Estudio aleatorizado, multicéntrico, abierto de Fase III que compara LOXO-292 con agentes a base de Platino y Pemetrexed, con o sin Pembrolizumab, como tratamiento inicial del Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico con fusión RET positiva.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	Form. De Actualización al CI Cruzamiento V 14, FCI específico, ambos del 14/09/2021	0198/22	
2022	E2204	SOBREVIVIENTES DE LA INFECCIÓN POR SARS-COV-2	Características epidemiológicas y clínicas de pacientes sobrevivientes a Infección por Sars-CoV-2 en una región de la argentina	Prof. Mag. Pablo Olavegogaescoechea		Protocolo V 2.0 y Cuestión. De Enc. + FCI V3 de fecha 08/11/2021.	0196/22	
2022	E2205	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 endócrina 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-).	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clínica Viedma SA	Protocolo Revisado Nro.: 02, 21/05/2021, FCI V 5, Add. V N° 2, ambos 02/09/2021	0582/22	
2022	E2206	MARIPOSA (73841937NSC3003)	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clínica Viedma SA	Protocolo Enm V 2, 23/09/2021, y FCI para participar en un Estudio de Investigación Clínica V5.0 01/10/2021.	0584/22	
2022	E2207	SCION (Accu Check Solo)	Estudio observacional en red de implementación de Accu Check Solo en Argentina.	Dra. Lorena González López	Clínica y Maternidad Juan Domingo Perón	Protocolo enmendado V 3.1 de 09/11/21, y FCI V 3.1 09/11/21	0583/22	
2022	E2208	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Clínica Viedma SA	Protocolo 01 de 17/03/2021; FCI Ppal. 2.1.1_18Ago2021_ESP	1647/22	
2022	E2209	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 en Cáncer de Pulmón de Células no pequeñas en estadio IIIB o IV.	Dr. Luciano Piazzoni	GSK GlaxoSmithKline	FCI Gral. V 5.2.0.0 (18-Nov-2021).	1646/22	
2022	E2210	I3Y-MC-JPBK	Estudio de Fase 3 randomizado de LY2835219 más el mejor cuidado de soporte en comparación con erlotinib, más el mejor cuidado de soporte en pacientes con NSCLC, estadio IV con mutación de KRAS detectable que progresaron después de quimioterapia en base platino.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Elli Lilly	Protocolo Clínico (h) de 05-Mar-2021; FCI de Actualización del 22-Jul-2021	1645/22	
2022	E2211	CBYL719H12301: EPIK-B3	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Alpelisib (BYL719) en combinación con Nab-paclitaxel en participantes con Cáncer de Mama triple negativo avanzado con mutación de la subunidad catalítica alfa 3- fosfoinositol quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína homóloga fosfatasa y tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina S.A.	Protocolo V 01 de 25/05/2021 TRAD ARG CAS 1.0; FCI Especifico v1 del 8/07/2021; FCI Preselección molecular v1 del 12/10/2021; FCI seguimiento embarazo de participantes embarazadas v1 del 08/07/2021; FCI Seguimiento embarazo para la pareja embarazada v1 del 08/07/2021	1703/22	
2022	E2212	EFC15858	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de células no pequeñas no escamosas y CEACAMS tumoral positivo previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Sanofi Aventis Argentina SA	Protocolo Ensayo Clínico Enmendado N.º 4 del 21/07/2021	1702/22	

2022	E2213	A108_02CVD2105 (CKD-314)	Ensayo clínico de Fase 3 doble ciego, multicéntrico, multi regional, aleatorizado, controlado, para evaluar la eficacia y seguridad de CKD-314 en pacientes adultos hospitalizados diagnosticados con COVID-19	Dr. Horacio Ariza	SYNEOS HEALTH	FCI para el participante v 1.2.1 del 04/10/2021	1706/22	
2022	E2214	1143-SCCHN-301 (DEBIO)	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento estándar en pacientes con Carcinoma de células escamosas de Cabeza y Cuello localmente avanzado, adecuado para la quimiorradioterapia definitiva (Trilynx).	Dr., Rubén Kowalszyn	Debiopharm Internacional S.A.	Enm al Protocolo V 7.0 - 28/06/21; FCI Ppal. V 3.3.2 - 17/08/21; Anexo al FCI Pandemia V 3.3.1 - 31/08/21.	2036/22	
2022	E2215	CA209-914	Estudio randomizado, doble ciego, de Fase 3, de Nivolumab como monoterapia o Nivolumab combinado con Ipilimumab versus placebo en participantes con Carcinoma de Células Renales localizado sometidos a nefrectomía radical o parcial que presentan alto riesgo de recaída.	Dr. Andrés ANTÓN	Bristol Myers Squibb Argentina SA	FCI Biopsia opcional tras recurrencia de enfermedad V N° 2-12/11/21, y Add V N° 6 - 07/12/21 al FCI vig.	2235/22	
2022	E2216	17-214-09/CA045002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Nektar Therapeutics	Enm 3.0 - 19/10/21, FCI Espec. V13.1.6 -22/12/2021, Y FCI para la paciente o pareja embarazada y el hijo RN V5.0.0 - 28/10/21.	2234/22	
2022	E2217	MK-7902-011	Estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego para comparar la eficacia y seguridad de Pembrolizumab (MK-3475) en combinación con Lenvatinib (E7080/MK-7902) frente a Pembrolizumab y placebo como primera línea de tratamiento para Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico en participantes ineligibles para cualquier quimioterapia que contenga platino sin importar su expresión de PD-L1 (LEAP-011).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm 03 24/09/21, FCI Ppal. V 8.0 - 01/02/2022, FCI Apéndice. Re Tratamiento V 2.0 01/02/2022	2233/22	
2022	E2218	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. Protocolo 06 01/10/2021, FCI Cohorte Grupos Cruzados N° 5, Add. V N° 3 al FCI vigente, de fecha 7/12/2021.	2545/22	
2022	E2219	AEGEAN (D9106C00001)	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, reseccable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V5.0 10/12/2021; FCI Vlocat # 6,0203.01 18/01/22	3044/22	
2022	E2220	XL184-315	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 resistente a la castración.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enm 2.0 13/04/2020, FCI V3.0 14/09/2021	2924/22	
2022	E2221	C4221016	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMITINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enmienda V2 de fecha 02/12/2021; FCI de Divulgación de información de la Pareja Embarazada_V2.3_30/12/2021	3502/22	
2022	E2222	213403	Estudio aleatorizado, de Fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 213403 V4 30/11/2021	3503/22	
2022	E2223	D3615C00001	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de Capivasertib + Fulvestrant en comparación con placebo + Fulvestrant como tratamiento para el Cáncer de Mama localmente avanzado (inoperable) o metastásico con receptores hormonales positivos y con receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo (HR+/HER-) después de recidiva o progresión al momento del tratamiento después de este con un inhibidor de la aromataza (CAPitello-291)	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 3.0 29/06/2021; Protocolo V4 07/02/2022, y FCI V 1.0 09/12/2021	3555/22	
2022	E2224	MERMAID-1	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo para determinar la eficacia de Durvalumab en adyuvancia, combinado con quimioterapia basada en Platino, con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP) en Estadio II-III completamente reseccado.	Dr. Guillermo Zenón Beguelin	Astrazeneca	Protocolo V3 de 29/06/2021, FCI V1.0 de 09/12/2021, Y Protocolo V4 de 07/02/2022.	3554/22	
2022	E2225	CA213410	ESTUDIO ALEATORIZADO , ABIERTO, DE FASE 2/3 PARA COMPARAR COBOLIMAB + DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOCETAXEL SOLO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉULAS NO PEQUEÑAS AVANZADO QUE PROGRESARON CON LA TERAPIA ANTI PD-L1 Y LA QUIMIOTERAPIA ANTERIORES (COSTAR PULMÓN).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enmienda 04 del 06/10/2021; FCI General 5.2.1.0 de 23/11/2021; FCI para la recopilación de información de una participante embarazada V 2.1.0.1 de 07/01/2022; FCI de reexposición V 2.1.1.1 de 07/01/22, FCI reinicio V 2.1.0.1 de 07/01/2022, FCI investigación genética V 2.1.0.1 de 07/01/2022, y Carta formal acerca de la pausa del estudio, según lo establecido en protocolo original.	3991/22	
2022	E2226	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI General V 3.1.1 de 25/10/2021	3992/22 – 4217/22	
2022	E2227	20140346	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folfox para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enmienda 7 del 29/07/2021; y FCI 20140346 – Romiplostim V ARG 10.1.0_10001 02/10/2021.	4386/22	
2022	E2228	CA209-7DX	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab o placebo en combinación de Docetaxel en hombres con Cáncer de Próstata metastásico resistente a la característica resistente a la castración (Chakemate 7DX: evaluación del ensayo clínico de Nivolumab y la vía de puntos de control 7DX).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI CA209-7DX_FCI_HIP Principal_Argentina_FEFyM_v7.1.1_08Feb2022	5136/22	
2022	E2229	J2J-OX-JZLC EMBER-03	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de Imunestrant versus la terapia endócrina elegida por el investigador en pacientes con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endócrina.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo (a) del 5/11/2021, FCI específico V 17/01/2022	5175/22	
2022	E2230	CA224-104	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego de Ralitímab más Nivolumab en combinación con quimioterapia frente a Nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con Cáncer de Pulmón no Microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. Al Protocolo 4 V5.0 del 01/12/2021; Enm. Al Protocolo 5 V6.0 del 21/12/2021, y FCI CA224104_v7.1.1_04-Feb-2022_SPA	5517/22	
2022	E2231	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm 8 (Versión 9) de fecha 29/07/2021 al protocolo inicial, y FCI V ARG 9.2.1_10002 del 13/12/2021.	5520/22	

2022	E2232	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 endócrina 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-).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Add. FCI V 3 del 27/04/2022 al FCI vigente.	5519/22	
2022	E2233	BNT113-01	Estudio de Fase II, abierto y aleatorizado de BNT113 en combinación con Pembrolizumab como terapia de primera línea en pacientes con Carcinoma de Células Escamosas de Cabeza y Cuello (HNSCC) irrecable recurrente o metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 2.0 del 07/10/2021, FCI para la parte B principal V2.1.1_07 de feb 2022, y FCI para pareja embarazada V1.2.1_07/02/22	5527/22	
2022	E2234	CA209-901	Estudio de Fase III, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con Quimioterapia en pacientes con Carcinoma de Células Renales localizadas o metastásico, sin tratamiento previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI V N.º 10 del 10/09/2021, Add. N.º 13 del 10/09/2021 al vigente, y Add. N.º 6 del 10/09/2021 al vigente de biopsia y muestras opcionales	5516/22	
2022	E2235	Empatía en el ámbito educativo	Aprendizaje de la empatía y comportamiento pro - social en el ámbito educativo: su influencia en la salud y las relaciones interpersonales.	Dra. Mariana Lozada y Paola D'adamo	Universidad Nacional del Comahue	Protocolo Enm. 14/07/2022; FCI Padres Grupo Control V 2.0, FCI Padres V 2.0, FCI Docentes, Asentimiento Informado Niños Grupo Control, y Asent. Informado Niños, todos con fecha 25/07/22	6139/22	
2022	E2236	APL-D-003-20	Estudio multicéntrico, aleatorizado de Fase 3 para determinar la eficacia y la seguridad de dos niveles de dosis de Plitidepsen frente a un control en pacientes adultos que requieren hospitalización para el manejo de infección moderada por Covid-19.	Dr. Horacio Ariza	Clinica Central SA	Protocolo V 7.0 de fecha 29/03/2022; FCI ppal. V 7.0 18Ago21; y FCI pareja embarazada y bebé v 2.0 12May2022	6574/22	
2022	E2237	CA209-914	Estudio randomizado, doble ciego, de Fase 3, de Nivolumab como monoterapia o Nivolumab combinado con Ipilimumab versus placebo en participantes con Carcinoma de Células Renales localizadas sometidos a nefrectomía radical o parcial que presentan alto riesgo de recaída.	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecnus	Protocolo N.º 05 13feb2022, MI Nivolumab #20 08-dic-2021; MI Ipilimumab #24 y #25.	6616/22	
2022	E2238	MK-3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnefrectomía (KEYNOTE - 564).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enm. 564-05 05Abr2022	6575/22	
2022	E2239	CA-209-649	Estudio de Fase III, aleatorizado, multicéntrico, de diseño abierto, de Nivolumab + Ipilimumab o Nivolumab en combinación con Oxaliplatino + Fluoropirimidina versus Oxaliplatino + Fluoropiridina en sujetos con Cáncer Gástrico o de la unión gastroesofágica avanzado o metastático no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 10 de fecha 11/05/2022	6952/22	
2022	E2240	213403	Estudio aleatorizado, de Fase 2, doble ciego, para evaluar la eficacia de Dostarlimab más quimioterapia en el Cáncer de Pulmón de células no pequeñas, no escamosas, metastásico.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Argentina v 5.2.1.0 de fecha 14/06/2022	6951/22	
2022	E2241	CA 209-9ER	Estudio de Fase 3, randomizado, abierto, de Nivolumab combinado con Cabozantinib o Nivolumab e Ipilimumab combinados con Cabozantinib versus Sunitinib, en participantes con Carcinoma de células renales avanzado o metastásico, no tratado previamente.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Add. V5 de fecha 11/04/2022 al FCI vigente. Pacientes randomizados en Protocolo Revisado 1 (Dos Ramas de tratamiento: A y C)	6950/22	
2022	E2242	TALAPRO-3 (c3441052)	Estudio de Fase III, aleatorizado y doble ciego de Talazoparib con Enzalutamida en comparación con el placebo con Enzalutamida en hombres con Cáncer de Próstata metastásico sensible a la castración con mutación del Gen DDR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Principal v 3.4.1 de fecha 06/06/2022, espec. #1251. Dr. Kowalszyn; FCI Preselección Genómica v 3.1.1 de fecha 06/06/2022, idem anterior.	6949/22	
2022	E2243	MERMAID-2	Estudio fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo, con Durvalumab para el tratamiento de pacientes con CPCNP en estadio II-III con enfermedad residual mínima luego de la cirugía y terapia con intención curativa.	Dr. Guillermo Zenon Beguelin	AstraZeneca S.A.	FCI del estudio para adultos 2a (etapa de aleatorización) versión local 05.204.01 (07/01/2022) + FINALIZACIÓN ANTICIPADA.	7369/22	
2022	E2244	MERMAID-2	Estudio fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo, con Durvalumab para el tratamiento de pacientes con CPCNP en estadio II-III con enfermedad residual mínima luego de la cirugía y terapia con intención curativa.	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecnus	FCI del estudio para adultos 2a (etapa de aleatorización) versión local 05.212.01 (07/01/2022) + FINALIZACIÓN ANTICIPADA.	7370/22	CERRADO POR SPONSOR – DIC 22/ RES 2888/23
2022	E2245	213831	Estudio aleatorizado, de Fase III, 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 tumoral circulante luego de una terapia definitiva (ZEST).	Dr. Andrés Guercovich	Glaxo Smith Kline	Protocolo V 01 del 07/10/2021; FCI General Arg V 4.3.1.1 RNG CEIC; FCI para una pareja embarazada Arg V 2.2.0.1; FCI para una participante embarazada V 2.1.0.1, FCI preselección Arg V 2.2.1.1, FCI reexposición Arg V 2.1.0.1; FCI reinicio Arg V 2.1.0.1, y FCI subestudio Arg V 2.2.1.1, todos del 30/06/2022.	7371/22	
2022	E2246	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.	Dr. Luciano Piazioni	GSK GlaxoSmithKline	Protocolo v.3 de fecha 08/12/2021; Tabla de cambios sustanciales de la enmienda al protocolo V.3; FCI General v.6.2.0.0 de fecha 22/03/2022; y FCI de preselección V.4.1.0.0 (22/03/2022).	7755/22	
2022	E2247	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastático con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 7 de fecha 10/05/2022; FCI V N.º 6 de fecha 3/07/2022; FCI Cohorte Grupos Cruzados V N.º 6 de fecha 6/07/2022; y Add. V N.º 4 de fecha 6/07/2022 al FCI vigente.	7756/22	
2022	E2248	BIG-16-05/AFT-27/WO39391	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta, que compara Atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en Atracina/Taxano contra quimioterapia sola en pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo Operable.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V8 de fecha 24/11/2021; y FCI V 8.0 de fecha 12/01/2022.	7758/22	
2022	E2249	SGN22E-003	Estudio de Fase III, aleatorizado y controlado de Enfortumab Vedtina en combinación con Pembrolizumab frente a quimioterapia en Carcinoma Urotelial localmente avanzado o metastásico previamente no tratado.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enmienda 5 de fecha 29/03/2022; FCI principal V 2.5 de fecha 06/05/2022; FCI de divulgación de información de la pareja embarazada V 2.6 de fecha 6/05/2022; y FCI Genética v 2.4 de fecha 06/05/2022.	7756/22	
2022	E2250	ZWI-ZW25-301	Estudio de Fase III, aleatorizado y multicéntrico de Zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin Tislelizumab en sujetos con Adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no reseable y HER2 positivo.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. 2 al protocolo de fecha 27/10/2021; FCI Principal v3.0.4 de fecha 23/02/2022; FCI de la pareja embarazada v2.0.0 de fecha 03/01/2022; FCI de preselección v2.0.0 de fecha 13/01/2022; y FCI tratamiento hasta la progresión (sólo para personas del Grupo C) v3.0.0 de fecha 3/01/2022.	7761/22	
2022	E2251	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI V6.0 de fecha 22/06/2022	7762/22	
2022	E2252	MARIPOSA 2 (61186372NSC3002)	Estudio abierto, aleatorizado, de fase 3 de Amivantamab y Lazertinib en combinación con quimioterapia basada en Platino comparados con quimioterapia en Platino en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR tras fracaso de Osimertinib	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm 2 al Protocolo de fecha 24/03/2022, y FCI V 3.0 de fecha 26/05/2022.	8378/22	

2022	E2253	MK-3475-587	UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE FASE III, DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, PARA ESTUDIAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA A LARGO PLAZO EN PARTICIPANTES CON TUMORES AVANZADOS QUIENES ACTUALMENTE ESTÁN EN TRATAMIENTO O EN SEGUIMIENTO EN UN ESTUDIO DE PEMBROLIZUMAB	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Oral a Distancia V 11/01/2022, y FCI Seguimiento supervivencia V 2.0 de fecha 14/07/2022	8377/22	
2022	E2254	MS202359_0006 (1143-SCCHN-301 (DEBIO)	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento estándar en pacientes con Carcinoma de células escamosas de Cabeza y Cuello localmente avanzado, adecuado para la quimiorradioterapia definitiva (Trilynx).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Central SA	Protocolo V8 8/11/2022; FCI Ppal-v4.1.1_22Mar2022; FCI Covid Anexo V 4.1.1_01Dic2021, FCI Biomarcadores V 2.1.1_22Mar2022; FCI Farmacocinética V 3.1.1_22Marzo2022; y FCI Pareja Embarazada V 2.1.1_22Mar2022	9499/22	
2022	E2255	17-214-09/CA 045-002	Estudio de Fase III, de etiqueta abierta, para comparar NKTR-214 combinado con Nivolumab con la elección del investigador, Sunitinib o Cabozantinib, en pacientes con Carcinoma de células renales avanzado sin tratamiento.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Central SA	Carta de Ofrecimiento del Trat. Posterior al Ensayo 26Ago2022 del investigador, de la Inst., Comité de Ética, Patrocinador, y FCI para el tratamiento posterior al ensayo V 1.0.0_11Ago2022	9502/22	
2022	E2256	DESTINY-09	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 HER2 positivo	Dr. Andrés Guercovich	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Protocolo V 3.0 18/07/2022, y FCI Vlocal # 4.0209.01 07/05/2022	9949/22	
2022	E2257	MOR208C310	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en el que comparan la eficacia y la seguridad de Tafasitamab más Lenalidomina junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico de Linfoma difuso de Células B grandes (LBDGC) con riesgo intermedio – alto que no han recibido tratamiento previo.	Dra. Lucia Moreira Santiano	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Protocolo V 6.0 12/07/2022; y FCI principal v5.0_ARG_4.0_Spanish_Site_20007_Versión 4.0_final_23May2022	9947/22	
2022	E2258	213410	ESTUDIO ALEATORIZADO , ABIERTO, DE FASE 2/3 PARA COMPARAR COBOLIMAB + DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOSTARLIMAB + DOCETAXEL CON DOCETAXEL SOLO EN PARTICIPANTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS AVANZADO QUE PROGRESARON CON LA TERAPIA ANTI PD-L1 Y LA QUIMIOTERAPIA ANTERIORES (COSTAR PULMÓN).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI General V 6.2.1.0 RNG 16/06/2022	9945/22	
2022	E2259	8951-CL-0302	Estudio de Fase 3 global, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, para evaluar la eficacia de Zolbetuximab (IMAB362) más CAPOX comparado con placebo más CAPOX como tratamiento de primera línea de sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica (GE) metastásico o localmente avanzado e irreseable, Claudin (CLDN) 18,2 positivo y HER2 negativo (GLOW).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 3.1 incorporación de Enmienda No Sustancial 1 06/01/2021	9948/22	
2022	E2260	CLEE011O12301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endócrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]: NATALEE.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI principal V 5.0 11/11/2020, y Anexo N.º 1 al FCI V 5.0 11/11/2020	9944/22	
2022	E2261	DESTINY-09	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 HER2 positivo	Dr. Andrés Guercovich	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	FCI VERSIÓN LOCAL #4.0209.01 – 07/09/2022	9946/22	
2023	E2301	MARIPOSA 2 (61186372NSC3002)	Estudio abierto, aleatorizado, de fase 3 de Amivantanab y Lazertinib en combinación con quimioterapia basada en Platino comparados con quimioterapia en Platino en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR tras fracaso de Osimertinib	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enmienda 4 – 23/08/2022; Anexo por Covid-19 27/06/2022; Comunicación aclaratoria al Protocolo Parte 2 03/10/2022: duración de la anticoagulación Clínica V4.0 26/09/2022	0969/23	
2023	E2302	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 en Cáncer de Pulmón de Células no pequeñas en estadio IIIB o IV.	Dr. Luciano Piazoni	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Anexo al FCI Versión: Anexo local v.1 – 21/10/2022	0968/23	
2023	E2303	DESTINY-09	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 HER2 positivo	Dr. Andrés Guercovich	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	FCI VL 5.0209.01 – 01/01/2023	0934/23	
2023	E2304	THOR (42756493BLC3001)	Estudio de Fase 3 de Erdafitinib comparado con Vinflunina, Docetaxel o Pembrolizumab en sujetos con Cáncer Urotelial avanzado y determinadas anomalías en el gen del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR). Estudio THOR	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI para participar en un estudio de Investigación Clínica V4.4, espec. Para RN, Dr. Kowalszyn 23/09/2022	0971/23	
2023	E2305	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 endócrina 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-).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. Protocolo 03 – 27/06/2022; Carta Administrativa 17/08/2022; Carta Adm. 30/08/2022; y Add. FCI V N.º 4 – 21/10/2022 al FCI vigente	0934/23	
2023	E2306	C4221016	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMITINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI principal – Argentina CIE – Español – v4 – 19/09/2022 (V5/5/4 Centro Personalizado Dr. Kowalszyn #1054)	2164/23	
2023	E2307	M18-868	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de teslisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamoso, sobreexposición de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 5.0 27/07/2022; Cambio admn. 1 24/08/2022; FCI COMBINADO versión 1, 12/10/2022, FEFYM Dr. Kowalszyn; y FCI PRESELECCIÓN versión 1 – 12/10/2022...	2163/23	
2023	E2308	CA209-8HW	Estudio clínico aleatorizado de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab con quimioterapia a elección del investigador en participantes con Cáncer Colorrectal metastásico con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia de la reparación de los errores de emparejamiento del Gen (dMMR)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 08 4/08/2022: FCI V N.º 7 – 30/08/2022; FCI Cohorte Grupos Cruzados V N.º 7 – 30/08/2022, Add. V N.º 5 – 30/08/2022 al FCI vigente; y Add. Versión N.º 2 al ICF Cohorte Grupos Cruzados vigente – 30/08/2022	2458/23	

2023	E2309	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 3 30/06/2022; MI Giredestrant V6 05/22; FCI PPAL V3 20/07/2022; FCI muestras opcionales V3 20/07/2022; FCI para muestra de tejido tumoral V3 20/07/2022; FCI Anexo Covid-19 V3 20/07/2022; Carta Aprobación del Protocolo 26/08/2022	2887/23	
2023	E2310	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés Guercovich	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Protocolo V 3 30/06/2022; MI Giredestrant V6 05/22; FCI PPAL V3 20/07/2022; FCI muestras opcionales V3 20/07/2022; FCI para muestra de tejido tumoral V3 20/07/2022; FCI Anexo Covid-19 V3 20/07/2022; Carta Aprobación del Protocolo 26/08/2022	2890/23	
2023	E2311	MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V3 22/06/2022; Apéndice por Covid-19 30/08/2022; y Anexo al FCI V1.0 12/09/2022	2889/23	
2023	E2312	CA224-104	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego de Ralatimab más Nivolumab en combinación con quimioterapia frente a Nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con Cáncer de Pulmón no Microcítico (NSCLC) en estadio IV o recurrente.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Principal v9.1.1 15/11/2022 Final	3158/23	
2023	E2313	PALOMA-3 / 61186372NSC3004	Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de Lazertinib con Amivantamab subcutáneas 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. Enm 2 - 27/10/2022; Ap. Covid-19 01/11/2022; FCI V3.0 11/11/2022; FCI pareja embarazada V2.0 11/11/2022	3117/23	
2023	E2314	C4221016	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO SOBRE LOS EFECTOS DE ENCORAFENIB Y BINIMITINIB MÁS PEMBROLIZUMAB FRENTE A PEMBROLIZUMAB EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE MELANOMA METASTÁSICO O MELANOMA LOCALMENTE AVANZADO IRRESECCABLE CON MUTACIÓN V600E/K EN BRAF POSITIVA.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI principal V5 5/01/2023		
2023	E2315	213831	Estudio aleatorizado, de Fase III, 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 tumoral circulante luego de una terapia definitiva (ZEST).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V02 05/10/2022; Anexo al FCI VL 01 por transferencia de patrocinador; FCI General V 5.4.1.1 02/11/2022; FCI preselección V 3.3.1.1 02/11/2022	3116/23	
2023	E2316	EDP 938-201	Estudio de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de dos partes para evaluar regímenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad afectados con el Virus Sincial Respiratorio (VRS).	Dr. Horacio Ariza	Clinica Central SA	Prot. V 11 03/10/2022; FCI V 5.0 Principal 19/10/2022	3157/23	
2023	E2317	CA209-914	Estudio randomizado, doble ciego, de Fase 3, de Nivolumab como monoterapia o Nivolumab combinado con Ipilimumab versus placebo en participantes con Carcinoma de Células Renales localizado sometidos a nefrectomía radical o parcial que presentan alto riesgo de recaída.	Dr. Andrés Antón	Fundación Intecus	Prot. 6 08/11/2022	3115/23	
2023	E2318	MOR208C310	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en el que comparan la eficacia y la seguridad de Tafasitamab más Lenalidomina junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico de Linfoma difuso de Células B grandes (LBDGC) con riesgo intermedio – alto que no han recibido tratamiento previo.	Dra. MARIA MOREIRA	Fundación de Río Negro y Neuquén	Prot. Clínico V 7.0 28/10/2022; FCI principal V7.0 13/12/2023; MI Tafasitamab V 17 7/10/2022; Carta de aclaración del protocolo V7.0 9/12/2022, y Prot. V 7.0 28/10/2022 sinopsis	3114/23	
2023	E2319	GS-US-626-6216	Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar Zimberelimab y Domvanalimab en combinación con quimioterapia frente a Pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de Células No Pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinasas del linfoma anaplásico	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Se agrega Carta Compromiso Versión 1.0 del 08/06/2022	3435/23	
2023	E2320	I3Y-MC-JPEG	Estudio de 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo Enmienda (c) Versión 20/10/2022, traducido 22/11/2022	0533/23	
2023	E2321	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI principal Argentina V4.1.1 14/12/2022 ESP	0534/23	
2023	E2322	CA209-7DX	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego de Nivolumab o placebo en combinación de Docetaxel en hombres con Cáncer de Próstata metastásico resistente a la característica resistente a la castración (Chakemate 7DX: evaluación del ensayo clínico de Nivolumab y la vía de puntos de control 7DX).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 03 13/09/22; FCI CA209-7DX_FCI-HIP Principal_Arentina_FEFyM_v8.1.1_22dic2022_ESP	0535/23	
2023	E2323	20140243	Un estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo y con enmascaramiento doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que se encuentren en quimioterapia basada en Folfox para el tratamiento de Cáncer Gastrointestinal o Colorrectal.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI_ARG V.11.1.0_1001- Versión 20/12/2022	0536/23	
2023	E2324	MK-3475-587	UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE FASE III, DE ETIQUETA ABIERTA, MULTICÉNTRICO, PARA ESTUDIAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA A LARGO PLAZO EN PARTICIPANTES CON TUMORES AVANZADOS QUIENES ACTUALMENTE ESTÁN EN TRATAMIENTO O EN SEGUIMIENTO EN UN ESTUDIO DE PEMBROLIZUMAB	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm 04 al Protocolo 15/12/2022; FCI seg. Superv V 3.0 06/02/2023 cambio adm A	0739/23	
2023	E2325	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecus	Enm V3 320/06/2022; carta aclaración 26/08/22; FCI ppal. V3.0.0 20/07/2022; Anexo FCI para visitas del estudio alternativas durante pandemia covid-19 v3.0.0 20/07/2022; FCI para obt. y almacenamiento opcionales de muestras para el depósito de muestras biológicas para investigación (RBR) v3.0.0 20/07/2022; FCI (RBR) v 3.0.0 20/07/2022	1041/23	
2023	E2326	EDP 938-201	Estudio de Fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de dos partes para evaluar regímenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad afectados con el Virus Sincial Respiratorio (VRS).	Dr. Horacio Ariza	Clinica Central SA	Prot. V13.0 3/01/2023; FCI Ppal (padres representantes legales) 26/01/2023 V6.0; FCI V 1.0 pruebas diagnósticas 30/01/2023	1038/23	
2023	E2327	J2J-OX-JZLC EMBER-03	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endocrina elegida por el investigador en pacientes con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endocrina.	Méd. Gabriela Guaygua Loayza	Clinica Viedma SA	Prot. Enm b V17/08/2022; Prot. Enm c V 11/11/2022; FCI específico V 29/09/2022; Fci específico V 06/01/2023; y Fci subestudio V 06 10/02/2022	1039/23	

2023	E2328	DZ2019E0001	Estudio de fase I/III, abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia tumoral de DZD9008 en pacientes con Cáncer de Pulmón No Microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V 11.0_21dic2022; y FCI investigación opcional V 2.0_25 de Enero 2023	1042/23	
2023	E2329	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 III B o IV.	Dr. Luciano Piazzoni	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Prot. Enm 04 12/01/2023	1043/23	
2023	E2330	Obesidad infantil	Evolución del estado nutricional y factores asociados a malnutrición en la niñez y adolescencia en la Ciudad de San Carlos de Bariloche	Dras. Mariana Lozada / Paola D'adamo	UNComahue – CRUB	Protocolo, Asentimientos, Consentimientos y Cuestionarios V Mayo 2023	1040/23	
2023	E2331	20170770	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplostim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben Quimioterapia para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP), Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama.	Dr., Rubén Kowalyszyn	AMGEN	FCI V 10.2.3 30/11/2022; Enm prot. V 10.0 25/10/2022; FCI v 10.3.3 09/03/2023	1755/23	
2023	E2332	EFC15858	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de células no pequeñas no escamosas y CEACAMS tumoral positivo previamente tratados.	Dr., Rubén Kowalyszyn	Sanofi Aventis Argentina SA	Prot. Enm 5 18/10/2022; FCI V 4.0 29/12/2022; FCI PRES. V 2.0 29/12/2022; FCI FASE CRUZADA V 1.0 23/12/2022	1756/23	
2023	E2333	QPT-ORE-005	Estudio clínico de Fase 3, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico en el que se compara la quimioinmunoterapia (Paclitaxel-Carboplatino-Oregovomab) y la quimioterapia (Paclitaxel-Carboplatino-placebo) en pacientes con Carcinoma Epitelial Ovárico, de Trompas de Falopio o peritoneal avanza"	Dr., Rubén Kowalyszyn	OncoQuest Pharmaceutical Inc.	Prot. V3.0 14/02/2023; FCI V2.0 FINAL 5/09/2022; ENM PROT. V 4.0 2/03/2023; FCI V3.0 FINAL 09/05/2023; TRANSF. DE TITULARIDAD 3/02/2023; CARTA IP CAMBIO LAB PARA MUESTRAS 06/01/2023	1788/23	
2023	E2334	MOR208C310	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, en el que comparan la eficacia y la seguridad de Tafasitamab más Lenalidomina junto con R-CHOP en comparación con R-CHOP en pacientes con diagnóstico de Linfoma difuso de Células B grandes (LBGCG) con riesgo intermedio – alto que no han recibido tratamiento previo.	Dra. María MOREIRA	Fundación de Río Negro y Neuquén	PROT. V 8.0 22/02/2023; DOC. V8.0 ELIMINACIÓN DE ANÁLISIS INTERMEDIO 7/03/2023	1787/23	
2023	E2335	213824	Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo 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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	Glaxo Smith Cline	PROT. ENM 1 7/12/2022; FCI GRAL. V2.2.1.0 19/01/2023; FCI TRAT. MAS ALLÁ DE ... V1.1.0.0 19/01/2023; PROT. ENM 2 30/03/2023; FCI GRAL. V3.2.1.0 11/04/2023	1786/23	
2023	E2336	ADAURA-2 (D516FC00001)	Estudio internacional de Fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la 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	Dr. Andrés ANTÓN	Astrazeneca	FCI VL 5.208.01 29/03/2023; MI ED. 17.0 01/02/2023	2067/23	
2023	E2337	ADAURA-2 (D516FC00001)	Estudio internacional de Fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la 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	Dr. Guillermo Zenon Beguelin	Astrazeneca	FCI VL 5.207.01 29/03/2023	2066/23	
2023	E2338	FORTITUDE-301 (20210104)	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	Dr. José Mauricio Peñaloza	Amgen	ENM QUE SUST. ENM 2 6/10/2022; SUPPL. PROTOCOLO 11/10/2022; FCI V5.1.0_10005 15/12/2022; FCI GENÉTICA V5.1.0_10005 15/12/2023; FCI PRESELECCION V4.1.0_10005 15/12/2022	2068/23	
2023	E2339	FORTITUDE – 102 (20210098)	Estudio de Fase 1b/3 de Benaritzumab 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	Dr. Rubén Kowalyszyn	Amgen	ENM 5 18/11/2022; SUPPL. PROTOCOLO N.º 5 21/11/2022; MEMORANDUM PROTOCOLO (PA5) 18/11/2022; FCI DES. INV. FUTURAS 4.1.0_10004 6/10/2022; FCI PRESELECCIÓN 4.1.1_30/11/2022_10004; FCI V5.1.0_10004 29/11/2022; Y FCI REND. DEL DIAGNOSTICO V 3.1_10004 17/02/2023	2525/23	
2023	E2340	WO41554	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de Inavosilib más Palbociclib y Fulvestrant, en comparación con placebo más Palbociclib y Fulvestrant en pacientes con Cáncer de Mama HER2Negativo, localmente avanzado o metastásico, con receptores hormonales positivos y mutación en PIK3CA.	Dr. Andrés ANTÓN	F. Hoffmann- La Roche Ltd.	PROTOCOLO V 8 08/03/2023	2524/23	
2023	E2341	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.	Dr. Juan Manuel Calderón	Eli Lilly Interamericana, In. (Sucursal Argentina)	PROT. ENM a2/03/2023; MI TIRZEPATIDA 22/02/2023; FCI 13/04/2023	2523/23	
2023	E2342	MARIPOSA (73841937NSC3003)	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Janssen Cilag Farmacéutica S.A.	FCI V 2.0 14/12/2023 Y 3.0 23/03/2023	2613/23	
2023	E2343	DS1062-A-U304	Estudio aleatorizado, abierto, de Fase 3 de Dato-Dxd más Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo en sujetos sin tratamiento previo con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas con expresión alta de PD-L1 (TPS ≥50 %) avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables (Tropion-Lung08) (Dato-Dxd más Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo, en el tratamiento de primera línea en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables).	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	PROTOCOLO V 3 24/05/2022; FCI V 3.3.1 6/02/2023	2614/23	
2023	E2344	DESTINY-09	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 HER2 positivo	Dr. Andrés Guercovich	FMRNyN	FCI VL 6.0209.01 02/06/2023	2615/23	

2023	E2345	CA209-901	estudio de Fase 3, randomizado, abierto de Nivolumab combinado con Ipilimumab versus estándar de tratamiento con quimioterapia en pacientes con Carcinoma Urotelial No Resecable o metastásico no tratados previamente.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	ENM PROTOCOLO 05 27/04/2023	3006/23	
2023	E2346	LYT-100-2022-204	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis LYT-100 en pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática (EPI)	Dra. Luciana Molinari	FMRNyN	PROTOCOLO V 5.0 26/02/2023; MI LYT-100 V 8.0 12/04/2023; FCI FINAL PARTE A V 2.0-03 03/05/2023; FCI FINAL PARTE B V 1.0-01 03/05/2023; CARTA ACLARAC. N.º 5 24/01/2023; CARTA ACLARAT. N.º 6 7/03/2023; Y CARTA ACLARAT. N.º 7 02/05/2023	3005/23	
2023	E2347	PALOMA-3 / 61186372NSC3004	Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de Lazertinib con Amivantamab subcutáneas 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI V 4.0 31/03/2023	3469/23	
2023	E2348	C4221016	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 irresecable con Mutación V600E/K en BRAF positiva	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	ENM 4 AL PROTOCOLO 14/02/2023	3422/23	
2023	E2349	BIG-16-05/AFT-27/WO39391	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta, que compara Atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en Atraciclina/Taxano contra quimioterapia sola en pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo Operable.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI PPAL. 17/05/2023 V9.0; FCI CAMBIO ADM A 17/05/2023 V 3.0 OBT. DE MUESTRAS BIOLÓGICAS 20/03/2023	3470/23	
2023	E2350	COSTAR PULMÓN – 213410	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 2/3 para comparar cobolimab + dostarlimab + docetaxel con dostarlimab + docetaxel con docetaxel solo en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado que progresaron con la terapia anti pd-1 y la quimioterapia anteriores (costar pulmón).	Dr. Luciano Piazoni	FMRNyN	FCI general - Argentina – V 7.3.1.0 RNG (27-ene-2023)	3475/23	
2023	E2351	AV-951-20-301 – TINIVO 2	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico de Fase 3 para comparar Tivozanib en combinación con Nivolumab frente a 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. Enm 3.0 + FCI principal v 2.0-21/03/2023	4099/23	
2023	E2352	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés Guercovich	Fundación Intecnus	Prot. V 4 + FCI principal v4 27/04/2023	4098/23	
2023	E2353	INS1009-211	Estudio de Fase 2, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la tolerabilidad del Polvo para Inhalación Palmitico en participantes con Hipertensión Pulmonar Intersticial	Méd. Luciana Molinari	Clinica Central SA	Prot. Enm 5.0 (4) + FCI principal v 6.0.0 19/05/2023	4097/23	
2023	E2354	TINIVO-2 (AV-951-20-304)	Estudio abierto, aleatorizado, controlado, multicéntrico de Fase 3 para comparar Tivozanib en combinación con Nivolumab frente a 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. Enm 4 + FCI V 3.1 12/06/2023	4096/23	
2023	E2355	B WELL – 2 (219288)	Estudio de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con Bepirovirs en participantes con Virus de Hepatitis B Crónica negativos para el HBeAg tratados con análogos nucleosídicos/nucleotídicos	Dr. Horacio Ariza	UIC – Clínica Central S.A	Prot. Enm v 1 + FCI general v 2.2.1.2 11/04/2023...	4095/23 4552/23	
2023	E2356	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V 4 21/12/2022 + FCI principal v4 27/04/2023 + FCI tejido tumoral opcional v 3 27/04/2023 + FCI autorización pareja embarazada v 3 16/12/2022	4551/23	
2023	E2357	202101104 – FORTITUDE – 301	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 sobreexposición de FGFR2b	Dr. José Mauricio Peñaloza	FMRNyN	Prot. Enm. 03 9/05/2023 + Supl. V 3 31/05/2023	4553/23	CÁNCER DE: mama triple negativo; endometrio; cuello uterino y
2023	E2358	DREAMM-14 (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	Dra. Lucia Moreira Santiano	FMRNyN	Enm. 02 19/12/2022 + FCI General V 3.2.0.4 02/03/2023	4554/23	
2023	E2359	GS-US-592-6238	Estudio aleatorizado, abierto, Fase 3, de Sacituzumab Govitecam 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI principal v 2.5.5 24/10/2022 + FCI seguimiento emb. V 1.2.3 22/08/2023 + FCI preselección v 1.2.2 12/05/2022 + FCI grupos cruzados v 1.3.3 22/08/2022	4555/23	
2023	E2360	CA209-8HW	Estudio clínico, aleatorizado, de Fase 3b para Nivolumab solo, Nivolumab en combinación con Ipilimumab o Quimioterapia a elección del investigador, en participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico con inestabilidad microsatelital alta (MSI-H) o deficiencia en la reparación de los errores de emparejamiento del gen (dMMR).	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo 09 01/06/2023	5115/23	
2023	E2361	I3Y-MC-JPEG	Estudio de 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI de información adicional para el paciente V 8/05/2023	5114/23	
2023	E2362	MS202359-0002	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 2 grupos para evaluar la eficacia y la seguridad de Xevinapant y radioterapia en comparación con placebo y radioterapia para demostrar una mejora de la supervivencia sin enfermedad en participantes con Carcinoma Resecable de Células Escamosas de las Vías Respiratorias y Digestivas altas, que tienen un riesgo alto de recaída y no son elegibles para recibir dosis de Cisplatino.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 3.0 17/08/2022; FCI V 3.0 final 08/02/2023	5142/23	
2023	E2363	GO42784 – LIDERA	Estudio en fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de 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.	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecnus	Prot. V 4 21/12/2022 + FCI principal v 4.0 27/04/2023 + FCI pareja emb. V 3.0.0 16/12/2022 + FCI opcional V 3.0.0 27/04/23	5181/23	
2023	E2364	INS1009-212	Estudio de extensión abierta para evaluar la seguridad, tolerabilidad y la eficacia del uso a largo plazo de Treprostnil Palmitato en polvo para inhalación en participantes con Hipertensión Pulmonar relacionada con la Enfermedad Pulmonar Intersticial	Méd. Luciana Molinari	Clinica Central SA	Prot. Enm 2_V3.0_17/07/2023; FCI Ppal_V3.0.0_29Ago2023; FCI Pareja Embarazada_V1.0.0_11Aug2022...	5730/23	

2023	E2365	DEBIO 1450-BJL-205	Estudio aleatorizado, abierto, con control activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de Afabicina IV/oral en el tratamiento de pacientes con infección ósea o articular por Staphylococcus	Dr. Horacio Ariza	Clinica Central SA	Prot. V 11.0_27/04/2023-enmienda integrada 8; FCI para Argentina V2.0_07/07/2023	5734/23	
2023	E2366	BIG-16-05/AFT-27/WO39391	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta, que compara Atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en Atraciclina/Taxano contra quimioterapia sola en pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo Operable.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Argentina V15/06/2023; Anexo 1 V9_07/06/2023	5738/23	
2023	E2367	SCION (Accu Check Solo)	Estudio observacional en red de implementación de Accu Check Solo en Argentina.	Dra. Lorena González López	Clinica y Maternidad Juan Domingo Perón	Prot. V4.0_21/08/2023; Ad. AI FCI V1.0_23/08/2023	5737/23	
2023	E2368	CA057-001	Un estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico de Fase 3 que compara CC-92480, Bortezomib y Dexametasona (480Vd) versus Pomalidomida, Bortezomib y Dexametasona (Pvd) en sujetos con Mieloma Múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm 3.0_18/11/2022; FCI V3_28/02/2023	5736/23	
2023	E2369	849-010	Estudio de 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.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V5.0_07/12/2023; FCI V6.0_10/04/2023; FCI Cont. En el estudio después de la progresión V4.1_31/10/2022; FCI Embarazo V4.0_13/10/2022...	5735/23	
2023	E2370	GS-US-626-6216	Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar Zimberelimab y Domvanilimab en combinación con quimioterapia frente a Pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de Células No Pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinasas del linfoma anaplásico	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. Enm. 2_1/05/2023; FCI V6.1.4_4/08/2023	5733/23	
2023	E2371	CA224123	Estudio de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. 02_08/03/2023; FCI V1.0_31/08/2023	5732/23	
2023	E2372	PALOMA-3 / 61186372NSC3004	Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado de Lazertinib con Amivantamab subcutáneas 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. Enm. 3_11/08/2023; FCI V5.0_01/09/2023	5731/23	
2023	E2373	MARIPOSA (73841937NSC3003)	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Anexo al FCI V_31/08/2023 (4.0)	0083/23	
2023	E2374	J2G-MC-JZJC (EMBER-3)	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto de LY3484356 versus la terapia endócrina elegida por el investigador en pacientes con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endócrina.	Méd. Gabriela Guaygua Loayza	Clinica Viedma SA	Prot. Enm. (d)_31/07/2023; FCI Ppal_V15/08/2023 + FCI luego de la progresión V09/08/2023	0161/23	
2023	E2375	XL184-315	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 resistente a la castración.	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V4.0_10/11/2022; Enm. Prot. V5.0_24/01/2023; FCI V6.0_14/02/2023	0085/24	
2023	E2376	20210098 – FORTITUDE-102	Estudio de Fase 1b/3 de Benaritzumab más quimioterapia y Nivolumab versus quimioterapia y Nivolumab solo en sujetos con Cáncer Gástrico y Unión Gastroesofágica avanzado sin tratamiento previo con sobreexposición de FGFR2b	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm. 6_15/06/2023; FCI V7.1.0_22/08/2023; FCI Preselección V5.1.1_22/08/2023	0084/24	
2023	E2377	DZ2019E0001	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia tumoral de DZD9008 en pacientes con Cáncer de Pulmón No Microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V 12.0 + FCI Ppal V3.0 + Anexo FCI Prog. V2.0	0083/24	
2023	E2378	MS202359-0002	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 2 grupos para evaluar la eficacia y la seguridad de Xevinapant y radioterapia en comparación con placebo y radioterapia para demostrar una mejora de la supervivencia sin enfermedad en participantes con Carcinoma Resecable de Células Escamosas de las Vías Respiratorias y Digestivas altas, que tienen un riesgo alto de recaída y no son elegibles para recibir dosis de Cisplatino.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot. V 5.0 + FCI Ppal. V 4.0	0082/24	
2023	E2379	GS-US-592-6238	Estudio aleatorizado, abierto, Fase 3, de Sacituzumab Govitecam 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Enm Adm al Prot Enm 1 + FCI Ppal V 3.2.1 + FCI Pres V 1.3.1 + FCI Grupos Cruzados V 2.2	0081/24	
2023	E2380	MS202359_0006 (1143-SCCHN-301 (DEBIO))	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento estándar en pacientes con Carcinoma de células escamosas de Cabeza y Cuello localmente avanzado, adecuado para la quimiorradioterapia definitiva (TrilixN).	Dr., Rubén Kowalszyn	Clinica Central SA	Prot Enm V9.0 + Enm V10.0 + FCI Ppal V5.1.1 + FCI Ppal V6.1.1	0080/24	
2023	E2381	202101104 – FORTITUDE – 301	Estudio de Fase 1b/2, multicéntrico, de etiqueta abierta en canasta que evalúa la seguridad y la eficacia de Benaritzumab en monoterapia en tumores sólidos con sobreexposición de FGFR2b	Dr. José Mauricio Peñaloza	FMRNyN	Prot Enm 04 + FCI Ppal V6.1.0 + FCI Pres V5.1.0 + FCI farmacog V6.1.0	0079/24	
2023	E2382	ISY-MC-JPEG (CYCLONE-3)	Estudio de 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm (d) + FCI adic V15/08/2023	0102/24	
2023	E2383	C4391002	Estudio de Fase 1B/2, abierto y multicéntrico con aumento escalonado y expansión de la dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacodinámica y actividad antitumoral de PF-072230060 en combinación con PF-07104091 más terapia endócrina en participantes con Tumores Sólidos Avanzado	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm 2 + FCI Gral_V4.4.5 + FCI muestras biológicas opc_V1.1.1 + FCI opc sacabocados_V3.3.4 + FCI opc fresco_V3.3.4	0103/24	

2024	E2401	SAFFRON (D5087C00001)	Estudio de Fase III, 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	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI Principal V 4.0 de fecha 23 Junio 2023	1469/24	
2024	E2402	213824	Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo 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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	Prot Enm 3 de fecha 23 Jun 2023 + Carta de aceptación del investigador p/ Prot Enm 3 + FCI General V5.2.1.0 de fecha 14 Ago 2023 + FCI Pre-selección V1.1.0.0 de fecha 14 Ago 2023	1470/24	
2024	E2403	LYT-100-2022-204	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de cuatro brazos activos y controlado con placebo, de búsqueda de dosis, para evaluar la eficacia, la tolerabilidad, la seguridad y la respuesta a la dosis LYT-100 en pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopática (EPI)	Dra. Luciana Molinari	Clinica Central SA	FCI final parte A, V 3.0-04 de fecha 01 Nov de 2023 + FCI final parte B, V 2.0-02 de fecha 01 Nov de 2023.	1471/24	
2024	E2404	COSTAR PULMÓN – 213410	Estudio aleatorizado, abierto de Fase ½ para comparar Cobolímab + Dostarlimab + Docetaxel con Docetaxel solo en participantes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado que progresaron la terapia ANTI-PD(L)1 y la quimioterapia anteriores.	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	Prot Enm V 5.0 de fecha 11 Ago 2023 + FCI general V 8.3.1.0 de fecha 28 Sep 2023.	1472/24	
2024	E2405	213410	Estudio aleatorio, abierto, de Fase ½ para comparar Cobolímab + Dostarlimab + Docetaxel con Dostarlimab + Docetaxel con Docetaxel solo en participantes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado que progresaron con la terapia Anti-PD-L1 y la quimioterapia anteriores (Costar Pulmón)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V 05 de fecha 11 Ago 2023 + FCI general V 8.3.1.0 DE FECHA 28 DE Sep 2023.	1474/24	
2024	E2406	QPT-ORE-005	Estudio clínico de fase 3, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico en el que se compara la quimioinmunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregrovomab) y la quimioterapia (paclitaxel-carboplatino-placebo) en pacientes con carcinoma epitelial ovarico, de trompas de falopio o peritoneal avanzado (FLORA-5)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V 5.0 de fecha 01 Nov 2023.	1814/24	
2024	E2407	D3615C00001	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de Capivasertib + Fulvestrant en comparación con placebo + Fulvestrant como tratamiento para el Cáncer de Mama localmente avanzado (inoperable) o metastásico con receptores hormonales positivos y con receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo (HR+/HER-2 después de recidiva o progresión al momento del tratamiento después de este con un inhibidor de la aromataasa (CAPtello-291)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V 5 de fecha 01 Ago 2023 + FCI V 5.0 de fecha 30 Ago de 2023.	1813/24	
2024	E2408	GO42784: LIDERA	Estudio de 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.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V 5 de fecha 25 Ago 2023 + FCI V 5 de fecha 25 Ago 2023.	1603/24	
2024	E2409	I3Y-MC-JPCF	Estudio de fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estandar sola, en pacientes con cáncer de mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V (g) de fecha 8 Nov 2023.	1815/24	
2024	E2410	J2J-MC-JZLH	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3, de Imnulestrant adyuvante versus terapia endocrina adyuvante estándar en pacientes que previamente recibieron entre 2 y 5 años de terapia endocrina adyuvante contra el Cáncer de Mama incipiente ER+, HER2- con riesgo elevado de recidiva.	Dra. Gabriela Guaygua	Clinica Viedma SA	Prot Enm V (c) de fecha 14 Julio 2023 + FCI V 8 Nov 2023	1812/24	
2024	E2411	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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	Prot V4 de fecha 20 Nov 2023.	1971/24	
2024	E2412	GO42784 – LIDERA	Estudio de Fase III, aleatorizado, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad del Giredestrant adyuvante, en comparación con la monoterapia andocrina adyuvante elegida por el médico, en pacientes con Cáncer de Mama temprano con receptor de estrógeno positivo y HER2 negativo	Dr. Andrés Guercovich	FMRNyN	Prot V5 de fecha 25 Ago 2023.	1972/24	
2024	E2413	61186372NSC3002 – MARIPOSA 2	Estudio abierto, aleatorizado, de fase 3 de Amivantanab y Lazertinib en combinación con quimioterapia basada en Platino comparados con quimioterapia en Platino en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR tras fracaso de Osimertinib	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI_V2.0 de fecha 09 Mayo 2023.	1973/24	
2024	E2414	DEBIO 1143SCCHN-301	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de Debio 1143 en combinación con quimioterapia con un derivado de platino y radioterapia de intensidad modulada con fraccionamiento convencional en pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello localmente avanzado apto para quimiorradioterapia definitiva (TrilynX)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI ppal V7.1.1 de fecha 07 Nov 2023.	1968/24	
2024	E2415	CA057 – 001	Estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, de Fase 3 que compara CC-92480, Bortezomib y Dexametasona (480Vd), versus Pomalidomida, Bortezomib y Dexametasona (Pvd) en sujetos con Mieloma Múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot V4.0 de fecha 18 Mayo 2023.	1967/24	
2024	E2416	GS-US-626-6216	Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar Zimberlimab y Domvanalimab en combinación con quimioterapia frente a Pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de Células No Pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinsasa del linfoma anaplásico	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	FCI_V7.0.4 de fecha 03 Enero 2023.	1970/24	
2024	E2417	ML43171	Estudio de fase III, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico que evalúa la eficacia y la seguridad de Giredestrant más Everolimus en comparación con la elección de terapia endocrina del médico más everolimus en pacientes con Cáncer de Mama Metastásico o localmente avanzado con receptor de estrógeno positivo, HER2 negativo	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Protocolo V 2 + FCI Ppal. V 4.0.0_27-09-2023 + FCI Pareja Emb V 2.0.0_27-09-2023	2121/24	
2024	E2418	RC48G001	Estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad del Distamab Vedotina (RC48-ADC) solo o en combinación con el Pembrolizumab en sujetos con Crícnoma Urotelial No Resecable o Metastásico o localmente avanzado con expresión del Receptor HER2.	Dr. Rubén Kowalszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm 8 V9.0 de 06 Jun 2023 + FCI Grupos A y B V8.0 de 11 Sep 2023 + FCI Grupo C V6.1 de 11 Sep 2023 + FCI Pareja Emb V1.2 de 11 Sep 2023 + FCI Preselección opc V2.1 de 11 Sep 2023	2093/24	

2024	E2419	EDP 938-201	Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de dos partes para evaluar regimenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad infectados con el Virus Respiratorio Sincicial (VRS)	Dr. Horacio Ariza	Clinica Central SA	Prot Enm V16.0 de fecha 04 Dic 2023 + FCI V8.1 de fecha 23 Ene 2024	2455/24	
2024	E2420	BIO89-100-231	Estudio aleatorio, doble ciego, controlado con placebo, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de Pegzofermina en sujetos con Hipertrigliceridemia severa.	Med. Mana Melina	Clinica Viedma SA	FCI ppal V3.0 de fecha 22 Nov 2023	2459/24	
2024	E2421	DS1062-A-U304	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3 de Dato-Dxd mas Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo en sujetos sin tratamiento previo con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas con expresión alta de PD-L1 (TPS > 50%) avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables (Tropion-Lung08) (Dato-Dxd mas Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo, en el tratamiento de primera línea en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables)	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V4.0 de fecha 10 Mayo 2023 + FCI ppal V4.1.1 de fecha 17 Ago 2023 + FCI Selección V3.1.1 de fecha 17 Ago 2023	2458/24	
2024	E2422	C4221016	Estudio 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 irresecable con Mutación V600E/K en BRAF positiva	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V5 de fecha 09 Octubre 2023 + FCI ppal V6 de fecha 02 Nov 2023	2457/24	
2024	E2423	73841937NSC3003- MARIPOSA	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V4 de fecha 14 de Nov 2023 + FCI V6.0 de fecha 22 Junio 2022	2456/24	
2024	E2424	XL092-304	Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar XL092 en combinación con Nivolumab en comparación con Sunitinib en participantes con carcinoma avanzado o metastásico de células renales de tipo células granulares (no claras)	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Central SA	Prot Enm V2 de fecha 23 Mayo 2023 + FCI V4.0 de fecha 23 Oct 2023 + FCI V2.0 de fecha 12 Sep 2023	2454/24	
2024	E2425	CA224-104	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego de Relatlimab más Nivolumab en combinación con quimioterapia frente a Nivolumab en combinación con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con Cáncer de Pulmón no microcítico (NSCLC) en estadio IV recurrente.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	FCI ppal V10.1.1 de fecha 29Oct2023	2706/24	
2024	E2426	DB531C00002-CAMBRIA-1	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con Camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tomoifeno) en pacientes con Cáncer de Mama ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locoregional definitiva y al menos dos años de terapia endócrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V3.0 de fecha 20Junio2023 + FCI ppal V3 con fecha 08Nov2023 + FCI Pareja Embarazada V2.0 de fecha 16Feb2023	2705/24	
2024	E2427	MS202359-0002	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de 2 grupos para evaluar la eficacia y la seguridad de Xevinapant y radioterapia en comparación con placebo y radioterapia para demostrar una mejora de la supervivencia sin enfermedad en participantes con Carcinoma Resecable de Células Escamosas de las Vías Respiratorias y Digestivas altas, que tienen un riesgo alto de recaída y no son elegibles para recibir dosis de Cisplatino.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V6.0 de fecha 18Oct2023 + FCI ppal V5.0 con fecha 30Oct2023	2704/24	
2024	E2428	ZWI-ZW25-301	Estudio de Fase III, aleatorizado y multicéntrico de Zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin Tislelizumab en sujetos con Adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no resecable y HER2 positivo.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V3 con fecha 7Feb2023 + FCI ppal V4.0.4 de fecha 20Mar2023 + FCI prescreening V3.0.0 con fecha 1Mar2023 + FCI pareja embarazada V3.0.0 con fecha 1Mar2023	2752/24	
2024	E2429	M18-868	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de teslisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamoso, sobreexposición de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados.	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V6 de fecha 28Nov2023 + FCI combinado ppal V1 con fecha 30Nov2023 + FCI preselección V1 de fecha 30Nov2023	2738/24	
2024	E2430	GO42784 – LIDERA	Estudio de fase III, abierto, multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del Giredestrant adyuvante en comparación con la monoterapia endócrina adyuvante elegida por el médico, en pacientes con Cáncer de mama temprano con receptor de Estrógeno Positivo y HER2 Negativo.	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecus	Prot Enm V5 de fecha 25Ago2023 + FCI ppal V5.0.0 con fecha del 30Nov2023	2962/24	
2024	E2431	FORTITUDE – 301 (20210104 – PARTE 2)	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 sobreexposición de FGFR2b	Dr. José Mauricio Peñaloza	FMRNyN	FCI de información sobre el estudio + FCI para participar en un estudio de investigación_ARG v8.1.0_10005 – 27Dic2023	2961/24	
2024	E2432	MK-3475-587	Un estudio de extensión, de Fase III, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo en participantes que actualmente están en tratamiento o en seguimiento en estudios que incluyen Pembrolizumab	Dr. Rubén Kowalyszyn	Clinica Viedma SA	Prot Enm V5 de fecha del 05Dic2023 + FCI V4.0 con fecha del 17Feb2024	3030/24	
2024	E2433	J2J-OX-JZLC EMBER-03	Estudio de fase 3 III,aleatorizado, abierto de ImIunestrant, la terapia endocrina elegida por el investigador, e Ilunestrant en pacientes con Cáncer de Mama avanzado localmente o metastásico con receptor de estrógenos positivo y HER2 negativo, previamente tratado con terapia endocrina	Dra. Gabriela Guaygua	CIC – Clinica Viedma SA	FCI ppal Versión: 11 de Marzo de 2024	3552/24	
2024	E2434	OP-1250-301	Estudio fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de monoterapia con OP-1250 frente al estándar de atención para el tratamiento de cáncer de mama ER, HER 2, avanzado o metastásico después de la terapia endocrina y con inhibidores CDK4/6 (OPERA-01)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clinica Viedma SA	Prot Enm V2.0 de fecha 01 de Abril de 2024 + FCI ppal V5.0.0 con fecha del 23 de Abril de 2024	4666/24	
2024	E2435	J2J-MC-JZLH	Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3 de ImIunestrant 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	Dra. Gabriela Guaygua	CIC – Clinica Viedma SA	Prot Enm D de fecha 5 de Febrero de 2024 + FCI Especifico V 2 de fecha Mayo de 2024	4665/24	
2024	E2436	RC48G001	Un estudio clínico de fase 2, de múltiples cohortes, abierto, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad del Distamab Vedotina (RC48-ADC) solo o en combinación con el Pembrolizumab en sujetos con Carcinoma Urotelial No Resecable o Metastásico o localmente avanzado con expresión del Receptor HER2	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clinica Viedma SA	Prot Enm V9 de fecha 1 de Febrero de 2024 + FCI Preselección V3.0 de fecha 26 de Febrero + FCI Grupo A y B V10.0 de fecha 26 de Febrero de 2024 + FCI Grupo C V10.0 de fecha 26 de Febrero de 2024	4806/24	
2024	E2437	221530	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar dostarlimab como terapia secuencial luego de la quimiorradación en participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello localmente avanzado no resecado (JADE)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clinica Viedma SA	Prot Enm V1 de fecha 8 de Mayo de 2023 + FCI Principal V3.3.1.0 de fecha 4 de Junio del 2024 + FCI Investigación Genética V1.2.0.0 de fecha 4 de Junio de 2024 + CI Pre-selección V2.2.0.0 de fecha 4 de Junio de 2024	5096/24	

2024	E2438	20220083	Estudio aleatorizado, doble ciego que evalúa la similitud farmacocinética de ABP 206 en comparación con Opdivo (Nivolumab) en sujetos con Melanoma en Estadio III o IV extirpado en el contexto adyuvante	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V4.0 de fecha 11 de Diciembre de 2023 + FCI Principal V2.2 de fecha 30 de Mayo 2024 + FCI Pareja embarazada V2.1 de fecha 25 de Abril del 2024	5040/24	
2024	E2439	C4221016	Estudio 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 irresecable con Mutación V600E/K en BRAF positiva	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal V7 de fecha 05 de Enero de 2024	5042/24	
2024	E2440	ZWI-ZW25-301	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 resecable y HER2 positivo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V4 + FCI Principal V6.0.4 de fecha 29 de Febrero de 2024 + FCI Preselección V4.0.0 de fecha 29 de Febrero de 2024 + FCI Pareja embarazada V4.0.0 de fecha 29 de Febrero de 2024	5068/24	
2024	E2441	FORTITUDE – 301 (20210104 PARTE 2)	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	Dr. José Mauricio Peñaloza	FMRNyN	Prot Enm 5 de fecha 28 de Febrero de 2024 + FCI Principal para participar en un estudio de investigación V9.2.0 de fecha 21 de Mayo de 2024 + FCI Preselección V5.2.0 de fecha 21 de Mayo de 2024	5090/24	
2024	E2442	BIO89-100-231	Estudio aleatorio, doble ciego, controlado con placebo, de fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de Pegzofermina en sujetos con Hipertrigliceridemia severa (SHTG)	Med. Mana Melina	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V3.0 de fecha 15 de Febrero de 2024 + FCI Principal V4.0 de fecha 145 de Marzo de 2024 + FCI Preselección V2.0 de fecha 14 de Marzo de 2024 + FCI Pareja Embarazada V2.0 de fecha 8 de Abril de 2024	5041/24	
2024	E2443	GS-US-592-6173	Estudio aleatorizado, abierto, de 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	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V2 de fecha 13 de Octubre de 2023 + FCI Principal V6.2.2 de fecha 2 de Mayo de 2024 + FCI Preselección V2.1.1 de fecha 8 de Marzo de 2024 + FCI Tratamiento Cruzado V3.2.1 de fecha 8 de Marzo de 2024	5556/24	
2024	E2444	XL092-304	Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar XL092 en combinación con Nivolumab en comparación con Sunitinib en participantes con carcinoma avanzado o metastásico de células renales de tipo células granulares (no claras)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal V5.0 de fecha 16 de Mayo de 2024	5555/24	
2024	E2445	20190341	Un estudio de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y doblete de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y doblete de Platino como terapia de primera línea en sujetos con Cáncer de Pulmon de Células No pequeñas No Escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1 y positivos para KRAS p.G12C	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V2 de fecha 6 de Febrero de 2024 + Suplemento de protocolo V3 de fecha 4 de Marzo de 2024 + FCI Principal V3.3.1 de fecha 28 de Febrero de 2024 + FCI Investigaciones Futuras V3.1.0 de fecha 28 de Febrero de 2024 + FCI Continuación del tratamiento V3.1.1 de fecha 28 de Febrero de 2024 + FCI Genética V3.1.1 de fecha 28 de Febrero de 2024	5536/24	
2024	E2446	WO44236	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del Inavosilb en combinación con Phesgo como terapia de mantenimiento después de la terapia de primera línea en participantes con Cáncer de Mama HER2 Positivo, localmente avanzado o metastásico con mutación PIK3CA	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V2 de fecha 30 de Enero de 2024 + FCI Principal V3.3 de fecha 16 de Abril de 2024 + FCI Biomarcadores V2.3 con fecha 16 de Abril de 2024	5537/24	
2024	E2447	18F-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	Dr. Juan Manuel Calderón	Clínica Central SA	Prot Enm (b) V 24 de Abril de 2024 + Manual del investigador V 22 de Marzo de 2024 + FCI Principal V 12 de Junio de 2024	5590/24	
2024	E2448	SPR994-305	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento y doble simulación, multicéntrico y multinacional para evaluar la eficacia y la seguridad del bromhidrato de pivoxil de tebipenem (TBP-PIHbr) administrado por vía oral en comparación con imipenem-clastina administrado por vía intravenosa en pacientes con Infección Urinaria Complicada(IUC) o Pielonefritis Aguda (PNA)	Dr. Horacio Ariza	Clínica Central SA	Prot Enm 2 V3.3 de fecha 31 de Enero de 2024 + Manual del Investigador V11 de fecha 06 de Diciembre de 2023 + FCI Principal V2.0-02 de fecha 16 de Mayo de 2024 + FCI Embarazo V2.0-02 de fecha 16 de Mayo de 2024	5589/24	
2024	E2449	GS-US-592-6238	Estudio aleatorizado, abierto, Fase 3, de Sacituzumab Govitecam 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	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V3 de fecha 14 de Mayo de 2024 + FCI Principal V4.3.1 de fecha 03 de Junio de 2024	5588/24	
2024	E2450	TALAPARO – C3441052	Estudio de Fase III, aleatorizado y doble ciego de Talazoparib con Enzalutamida en comparación con el placebo con Enzalutamida en hombres con Cáncer de Próstata metastásico sensible a la castración con mutación del Gen DDR.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V2 de fecha 13 de Noviembre de 2023 + FCI Pricipal V4.1.2 de fecha 13 de Noviembre de 2023	5592/24	
2024	E2451	ADAURA-2 (D516FC00001)	Estudio internacional de Fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la 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	Dr. Guillermo Zenon Beguelin	FMRNyN	Prot Enm V2 de fecha 12 de Febrero de 2024 + FCI del estudio para adultos V6.0207.01 con fecha del 26 de Abril de 2024 + FCI del estudio para adultos Preselección V2.0207.01 de fecha 26 de Abril de 2024	5853/24	
2024	E2452	213823 – GALAXIES LUNG-301	Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, de fase III para investigar la seguridad y la eficacia de Belrestotug en combinación con Dostarlimab en comparación con Placebo en combinación con Pembrolizumab en participantes con Cáncer de Pulmon de Células No Pequeñas que expresan PD-L1 localmente avanzado, no operable o metastásico no tratado previamente	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	FCI General Argentina – V2.2.1.0 RNG de fecha 03 de junio de 2024	5897/24	
2024	E2453	17000139BLC3001 – SunRISe-2	Estudio de fase 3, aleatorizado, para evaluar la eficacia de TAR-200 combinado con cetrelimab comparado a quimiorradioterapia concomitante en participantes con Carcinoma Urotelial de vejiga músculo invasivo (MIBC) no elegibles a cistectomía radical.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo V4 – 17/11/2023 + FCI Ppal. V 7.0_18/06/24	6412/24	
2024	E2454	EDP 938-201	Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de dos partes para evaluar regimenes de EDP-938 en sujetos de 28 días a 36 meses de edad infectados con el Virus Respiratorio Sincicial (VRS)	Dr. Horacio Ariza	Clínica Central SA	Protocolo V18.0_09/07/2024	6413/24	
2024	E2455	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa / Subestudio de Fase I de biocomparabilidad, aleatorizado, doble ciego de la monoterapia con Nivolumab SC coformulada con rHuPH20 fabricada usando el proceso C (Grupo C) y el Procedo D (Grupo D) administrado en participantes con Carcinoma Renal de Células Claras (Ccr) avanzado o metastásico previamente tratados	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo V4_07/05/2024 + FCI Subestudio V 2.1.1_19/06/2024	6414/24	

2024	E2456	D9106C00001 (AEGEAN)	Estudio de Fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, controlado por placebo, de Durvalumab como tratamiento neoadyuvante/adyuvante en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células no Pequeñas, reseccable, Estadios II o III (AEGEAN).	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo V6.0_11/12/2023	6415/24	
2024	E2457	DS1062-A-U303 – TROPION LUNG07	Estudio aleatorizado de fase 3, de Datopotomab Deruxtecán (DATO-Dxd) y Pembrolizumab con o sin quimioterapia con Platino en sujetos sin terapia previa para el Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas, No Escamosas, avanzado o metastásico TPS de PD-L1 menor a 50 % sin alteraciones genómicas verificables.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo V2.0_03/05/2023 + FCI Ppal. V3.1.0_08/04/2024 + FCI Tejidos V3.1.0_08/04/2024	6416/24	
2024	E2458	I3Y-MC-JPEG	Estudio de 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	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo (e)_26/06/2024	6456/24	
2024	E2459	ML43171	Estudio de fase III, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico que evalúa la eficacia y la seguridad de Giredestrant más Everolimus en comparación con la elección de terapia endocrina del médico más everolimus en pacientes con Cáncer de Mama Metastásico o localmente avanzado con receptor de estrógeno positivo, HER2 negativo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Protocolo V 3 – 24/07/2024 + FCI Ppal V 5.0.0 – 20/06/2024	0258/24	
2024	E2460	MARIPOSA (73841937NSC3003)	Estudio aleatorizado de Fase 3, de terapia combinada con Amivantamab y Lazertinib versus Osimertinib versus Lazertinib como tratamiento de primera línea en pacientes con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico con mutaciones del EGFR.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Anexo V 6.0 – 16/08/2024	0257/24	
2024	E2461	DS1064-A-U304	Estudio aleatorizado, abierto, de Fase 3 de Dato-Dxd más Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo en sujetos sin tratamiento previo con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas con expresión alta de PD-L1 (TPS ≥50 %) avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables (Tropion-Lung08) (Dato-Dxd más Pembrolizumab frente a Pembrolizumab solo, en el tratamiento de primera línea en sujetos con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables).	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 5.0 + FCI Ppal V 5.1.1 ESP + FCI Selec. De Tejido V 4.1.1 ESP	0305/24 – Carta Aclaratoria V 04.11.2024	
2024	E2462	20200041 – DeLLphi – 305	Estudio de fase 3, abierto, multicéntrico, aleatorizado de Tarlatamab en combinación con Durvalumab versus solo Durvalumab en sujetos con Cáncer de pulmón de Células Pequeñas en estadio extenso después de Platino, Etopósido y Durvalumab	Dr. Luciano Piazzoni	FMRNyN	Prot Enm 1.0 + FCI Gral. V 3.3.0 + FCI Preselección Opcional V V 2.3.0	0306/24	
2024	E2463	D8531C00002-CAMBRIA-1	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de la terapia extendida con Camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) en pacientes con Cáncer de Mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado la terapia locorregional definitiva y al menos dos años de terapia endócrina adyuvante estándar sin recurrencia de la enfermedad	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 4.0 + FCI Ppal V 6.0 + FCI Pareja Embarazada V 3.0	0307/24	
2024	E2464	MonarchE-I3Y-MC-JPCF	Estudio de Fase III, randomizado, abierto, de Abemaciclib combinado con una terapia endocrina adyuvante estándar sola, en pacientes con Cáncer de Mama en estadio temprano, alto riesgo, con ganglios positivos, receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V (h)	0308/24	
2024	E2465	R3767-ONC-2055	Estudio de Fase 3 de Fianlimab (ANTI-LAG-3) y Cemiplimab en comparación con Pembrolizumab como tratamiento adyuvante en pacientes con Melanoma de alto riesgo completamente reseccado	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm 2 + FCI Ppal Global V3	0554/24	
2024	E2466	CA057-001	Un estudio abierto, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico de Fase 3 que compara CC-92480, Bortezomib y Dexametasona (480Vd) versus Pomalidomida, Bortezomib y Dexametasona (Pvd) en sujetos con Mieloma Múltiple recidivante o refractario (RRMM)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm 5.0 + FCI Ppal V 5.1 + Plan de Prevención de Embarazo de Mezigdomina V 6.0	0555/24	
2024	E2467	213823 – GALAXIES LUNG-301	Estudio de fase 2, aleatorizado, abierto, de plataforma que usa un protocolo 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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	FCI Genética V 1.2.0.0	0556/24	
2024	E2468	D8535C00001 – CAMBRIA 2	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de Camizestrant (AZD9833, un degradador selectivo del receptor de estrógeno oral de nueva generación) en comparación con la terapia endócrina estándar (inhibidor de la aromatasa o tamoxifeno) como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama temprano ER+/HER2- y un riesgo intermedio o alto de recurrencia que han completado el tratamiento locorregional definitivo y no tienen evidencia de la enfermedad	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 3.0	0565/24	
2024	E2469	OP-1250-301	Estudio fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de monoterapia con OP-1250 frente al estándar de atención para el tratamiento de cáncer de mama ER, HER 2, avanzado o metastásico después de la terapia endocrina y con inhibidores CDK4/6 (OPERA-01)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Ppal V 6.0.0	0858/24	
2024	E2470	MK 3475-564	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE – 564).	Dr., Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V 7	0850/24	
2024	E2471	213410 – COSTAR PULMON	Estudio clínico de Fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con el placebo de Pembrolizumab (MK-3475) como monoterapia en el tratamiento adyuvante del carcinoma de células renales posnecrectomía (KEYNOTE – 564).	Dr., Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 06 + FCI Ppal V 9.3.1.1 RNG CEIC	1106/24	
2024	E2472	M18-868	Estudio global de Fase 3, abierto, aleatorizado y controlado de teslisotuzumab Vedotin (ABBV-399) versus Docetaxel en sujetos con Cáncer de Pulmón de células no pequeñas no escamoso, sobreexposición de c-Met y EGFR de tipo salvaje, localmente avanzado/metastásico previamente tratados.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 7.0 + FCI Combinado V 1 + FCI Preselección V 1	1107/24	
2024	E2473	213824 – GALAXIES LUNG	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/metastásico	Dr. Luciano Piazzoni	Fundación Médica de Río Negro y Neuquén	Prot Enm 05 + FCI General V 7.3.1.0 RNG + FCI General V 9.3.1.0 + FCI Preselección V 1.2.0.0 + FCI Genética V 1.2.0.0 + FCI Biopsia Opcional V 1.2.0.0	RESOL-2025-309-E-GDERNE-MS	

2025	E2501	CA209-8HW	Estudio clínico aleatorizado de Fase 3 para Nivolumab Solo, Nivolumab en Combinación con Ipilimumab, o Quimioterapia a Elección del Investigador en Participantes con Cáncer Colorrectal Metastásico (mCRC) con Inestabilidad Microsatelital Alta (MSI-H) o diferencia en la Reparación de los Errores de Emparejamiento del Gen (dMMR)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V10 de fecha 01 de Julio de 2024	RESOL-2025-1323-E-GDERNE-MS	
2025	E2502	CLEE011012301C (TRIO033)	Estudio de Fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de Ribociclib con terapia endocrina como tratamiento adyuvante en pacientes con Cáncer de Mama en etapa inicial HER-2 negativo con receptores de hormonas positivos (nuevo estudio adyuvante con Ribociclib [LEE011]; NATALEE	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V 5.0 de fecha 25 de Abril de 2024 + FCI Anexo N°2 con fecha del 22 de Junio de 2024 al FCI Versión 5.0	RESOL-2025-1318-E-GDERNE-MS	
2025	E2503	SPR994-305	Estudio de fase 3, aleatorizado, con doble enmascaramiento y doble simulación, multicéntrico y multinacional para evaluar la eficacia y la seguridad del bromhidrato de pivoxil de tebipenem (TBP-PIHbr) administrado por vía oral en comparación con imipenem-clastina administrado por vía intravenosa en pacientes con Infección Urinaria Complicada(UC) o Pielonefritis Aguda (PNA)	Dr. Horacio Ariza	Clínica Central SA	Prot Enm 3, V 4.1 de fecha 24 de Agosto de 2024 + carta administrativa N.º 5 de fecha 21 de Agosto de 2024	RESOL-2025-1320-E-GDERNE-MS	
2025	E2504	CA209-67T	Ensayo de fase 3, abierto, aleatorizado de no inferioridad de la formulación de Nivolumab subcutáneo en comparación con Nivolumab intravenoso en participantes con Carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal_Argentina_FEFyM_V6.1.1 de fecha 07 de Octubre de 2024 + FCI Subestudio_Argentina_FEFyM_V3.1.1 de fecha 07 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1321-E-GDERNE-MS	
2025	E2505	C3441052 – TALAPARO-3	Estudio de Fase III, aleatorizado y doble ciego de Talazoparib con Enzalutamida en comparación con el placebo con Enzalutamida en hombres con Cáncer de Próstata metastásico sensible a la castración con mutación del Gen DDR.	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal V5.1.1 con fecha del 31 de Julio de 2024	RESOL-2025-1324-E-GDERNE-MS	
2025	E2506	JZP598-302	Ensayo aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluar la eficacia y la seguridad de Zanidatamab con el tratamiento de referencia comparado con el tratamiento de referencia solo para el cáncer avanzado de las vías biliares HER2- positivo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal V4.0.0 de fecha 30 de Octubre de 2024 + FCI Pre Selección V3.0.0 con fecha del 30 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1327-E-GDERNE-MS	
2025	E2507	GS-US-626-6216	Estudio de fase 3, aleatorizado y de etiqueta abierta para evaluar Zimberelimab y Domvanilimab en combinación con quimioterapia frente a Pembrolizumab con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con Cáncer de Pulmón metastásico de Células No Pequeñas sin anomalías tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico o de la quinasas del linfoma anaplásico	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm 4 de fecha 30 de septiembre de 2024 + FCI Principal V8.0.4 con fecha de 07 de Octubre de 2024 + FCI Preselección V1.0.0 con fecha de 07 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1576-E-GDERNE-MS	
2025	E2508	IMC-F106C-301	Un estudio de fase 3, aleatorizado y controlado de IMC-F106C más regímenes de Nivolumab versus regímenes de Nivolumab en participantes positivos a HLA A 02:01 con Melanoma avanzado sin tratamiento previo	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V7.0 de fecha 12 de Agosto de 2024 + FCI Principal V4.1 con fecha del 10 DE Septiembre DE 2024 + FCI Preselección V2.1.1 de fecha del 18 de Octubre de 2024 + FCI Pareja embarazada V2.0 de fecha 28 de Agosto de 2024 + FCI BIOBANCO V2.1 con fecha del 28 de Agosto de 2024	RESOL-2025-1563-E-GDERNE-MS	
2025	E2509	BT8009-230	Un estudio aleatorizado, abierto, de fase 2 / 3 de BT8009 como monoterapia o combinado en participantes con Cáncer de Urotelial metastasico o localmente avanzado (Duravelo-2)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V04 de fecha 17 de Mayo de 2024 + FCI Cohorte V2.0 con fecha de 28 de octubre + FCI Cohorte 2 V2.0 de fecha 28 de Octubre de 2024 + FCI Pareja embarazada V2.0 con fecha de 28 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1569-E-GDERNE-MS	
2025	E2510	OP-1250-301	Estudio fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de monoterapia con OP-1250 frente al estándar de atención para el tratamiento de cáncer de mama ER, HER 2, avanzado o metastásico después de la terapia endocrina y con inhibidores CDK4/6 (OPERA-01)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot Enm V3.0 de fecha 31 de Octubre de 2024 + FCI Principal V7.0.0 con fecha del 22 de Noviembre de 2024	RESOL-2025-1572-E-GDERNE-MS	
2025	E2511	221530	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar dostarlimab como terapia secuencial luego de la quimiorradación en participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello localmente avanzado no reseado (JADE)	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V2 Final de fecha 26 de Agosto de 2024 + FCI General V4.3.1.0 RNG de fecha 5 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1565-E-GDERNE-MS	
2025	E2512	V940-009 / INTERPATH-009	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab adyuvante con o sin v940 en participantes con nscLc (cáncer de pulmón de células no pequeñas) reseable en estadio II a IIIB que no logren la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino	Dr. Andrés ANTÓN	Fundación Intecus	FCI Principal V2.0 de fecha 14 de Noviembre de 2024 + manual del Investigador Edición 18 de fecha 17 de Diciembre de 2024 + Pembrolizumab Edición 25 con fecha de 10 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1664-E-GDERNE-MS	
2025	E2513	WO43919 – INAVO121	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, de etiqueta abierta que evalúa la eficacia y la seguridad de Invalosib más Fulvestrant versus Alpelisib Más Fulvestrant en pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico con receptor hormonal positivo, HER-2 negativo y utación en PIK3CA que progresaron durante o después de la terapia con un inhibidor de CDK4/6 y terapia vendocrina combinada	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	Prot V4 de fecha 4 DE Octubre DE 2024 + fci Principal v3.0 de echa 23 de Octubre de 2024 + FCI Opcional V2.0 de fecha 23 de Octubre de 2024	RESOL-2025-1652-E-GDERNE-MS	
2025	E2514	20170770- PROCLAIM	Un estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego de Romiplastim para el tratamiento de Trombocitopenia inducida por quimioterapia en pacientes que reciben quimioterapia para el tratamiento del Cáncer de Pulmón de células no pequeñas (CPCNP) Cáncer de Ovario o Cáncer de Mama	Dr. Rubén Kowalyszyn	CIC – Clínica Viedma SA	FCI Principal V12.4.3 con fecha del 21 de Noviembre de 2024	RESOL-2025-1654-E-GDERNE-MS	
2025	E2515	213823 – GALAXIES LUNG-301	Estudio doble ciego, aleatorizado, multicéntrico de fase III para investigar la seguridad y la eficacia de belrestotug en combinación con dostarlimab en comparación con placebo en combinación pembrolizumab en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas que expresa PD-L1 localmente avanzado, no operable o metastasico no tratado previamente	Dr. Luciano Piazoni	FMRNyN	Enm al Protocolo V2 de fecha 2 de Septiembre de 2024 + FCI Principal V4.3.1.0 con fecha del 29 de Noviembre de 2024	RESOL-2025-1662-E-GDERNE-MS	

[illegible]