## **ENSAYOS CLÍNICOS Y ESTUDIOS activos junio 2024**

Entidad financiadora	Título	Unidad
Gilead Sciences SL	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Selonsertib in Subjects with nonalcoholic Steatohepatitis (NASH) and Bridging (F3) Fibrosis / Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con	Digestivo
Boston Biomedical Inc	Estudio de Fase III de BBI-608 en combinación con 5-fluorouracilo, ácido folínico e iri0tecán (FOLFIRI) en pacientes adultos con cáncer colorrectal (CCR) metastásico previamente tratado.	Oncología
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio en fase II de 52 semanas, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo, para evaluar la eficacia de R07046015/Prasinezumab (PRX002) intravenoso en participantes con enfermedad de Parkinson incipiente, con una extensión con todos los participantes en tratamiento de 6 años con enmascaramiento de 52 semanas (PASADENA)	Neurología
Astellas Pharma Europe BV	Estudio de fase 3 internacional, multicentrico, doble ciego y aleatorizado, de la eficacia de IMAB362 más mFOLFOX6, en comparación con placebo mas mFOLFOX6, como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica localmente avanzado irresecable o metastaásico, claudin (CLDN)18.2 positivo y HER2 negativo	Oncología
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para comparar atezolizumab (anticuerpo anti-pd-l1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en antraciclina/taxano frente a solo quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo operable	Oncología
Janssen Cilag SA	A Phase 3 Study Comparing Daratumumab, VELCADE (bortezomib), Lenalidomide, and Dexamethasone (D-VRd) with VELCADE, Lenalidomide, and Dexamethasone (VRd) in Subjects with Untreated Multiple Myeloma and for Whom Hematopoietic Stem Cell Transplant is Not Planned as Initial Therapy	Hematología

Entidad financiadora	Título	Unidad
LEO Pharma	Ensayo de extensión a largo plazo, multicéntrico, abierto y de un solo brazo, para evaluar la seguridad y eficacia de tralokinumab en pacientes con dermatitis atópica que participaron previamente en ensayos clínicos con tralokinumab	Dermatología
JOTEC GmbH	PLIANT II – Registro prospectivo multicéntrico para investigar el rendimiento real del sistema de endoprótesis cubierta E-liac para el tratamiento de aneurismas aortoilíacos o ilíacos uni o bilaterales	Cirugía Vascular
BRISTOL-MYERS SA	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y un comparador activo para evaluar la eficacia y seguridad de BMS-986165 en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave	Dermatología
Janssen Biotech, Inc	Estudio Fase 3b, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la terapia de reinducción intravenosa con Ustekinumab en pacientes con enfermedad de Crohn activa moderada a grave	Digestivo
PFIZER INC	Estudio de fase 3 multicéntrico aleatorizado, con grupos paralelos, con doble enmascaramiento y doble simulación, controlado con placebo para investigar la eficacia y la seguridad de PF04965842 y dipilumab en comparación con un placebo en sujetos adultos con dermatitis atópica de moderada a intensa que reciben tratamiento tópico de fondo	Dermatología
Sociedad Española de Nefrología	Estudio multicéntrico, abierto, prospectivo, aleatorizado para explorar la morbimortalidad en pacientes dializados con hemodiálisis extendida en comparación con la hemodiafiltración en línea: (Estudio MoTHER HDx)	Nefrología
Celgene Internacional	Estudio de fase 4, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de los efectos del apremilast (CC-10004) en la calidad de vida, la eficacia y la seguridad en sujetos con manifestaciones de psoriasis en placas y deterioro de la calidad de vida	Dermatología
Regeneron Pharmaceuticals Inc	Estudio con enmascaramiento doble, controlado con placebo y aleatorizado de cemiplimab complementario comparado con placebo tras tratamiento quirúrgico y radioterapia en pacientes con carcinoma epidermoide cutáneo de alto riesgo	Dermatología

Entidad financiadora	Título	Unidad
LILLY SA	Estudio en fase 3 aleatorizado, abierto, de abemaciclib en combinación con tratamiento endocrino adyuvante estándar frente a monoterapia con tratamiento endocrino adyuvante estándar, en pacientes con cáncer de mama en estadios iniciales, de alto riesgo, con afectación ganglionar, receptores hormonales positivos, HER2 negativo	Oncología
Novo Nordisk Pharma SA	Semaglutide cardiovascular outcomes trial in patients with type 2 diabetes`(SOUL)	Endocrinología
Janssen Cilag SA	Estudio aleatorizado para evaluar la seguridad y la eficacia de JNJ-70033093 (BMS-986177) por vía oral frente a enoxaparina en sujetos sometidos a una intervención quirúrgica programada de reemplazo total de rodilla	Traumatología
Shire Pharmaceutical Development Ltd	Estudio en fase IV de 2 partes, multicéntrico, compuesto de una evaluación de optimización de la dosis de 1 año aleatorizada, doble ciego, de grupos paralelos, controlada con placebo y comparador activo, seguida de una evaluación abierta de 1 año para evaluar la seguridad y la eficacia de clorhidrato de guanfacina de liberación prolongada (SPD503) en niños y adolescentes de 6 a 17 años de edad con trastorno por déficit de atención con hiperactividad	Psiquiatría
AUSTRIAN BREAST	PALLAS: (PALbociclibCoLlaborativeAdjuvantStudy): Ensayo de fase III aleatorizado de palbociclib con tratamiento endocrino adyuvante estándar frente a monoterapia con tratamiento endocri0 adyuvante estándar en cáncer de mama precoz con receptores hormonales	Oncología
Pharmaceutical Research Associates España, S.A.U	Estudio de extensión abierto y multicéntrico para caracterizar la seguridad y la eficacia a largo plazo de BMS-986165 en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave	Dermatología
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de ligelizumab como retratamiento, terapia autoadministrada y monoterapia en pacientes con urticaria crónica espontánea que han completado los estudios CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301	Dermatología

Entidad financiadora	Título	Unidad
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de ligelizumab como retratamiento, terapia autoadministrada y monoterapia en pacientes con urticaria crónica espontánea que han completado los estudios CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301	Dermatología
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de ligelizumab como retratamiento, terapia autoadministrada y monoterapia en pacientes con urticaria crónica espontánea que han completado los estudios CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301	Alergia
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio de extensión multicéntrico, doble ciego y abierto para evaluar la eficacia y seguridad de ligelizumab como retratamiento, terapia autoadministrada y monoterapia en pacientes con urticaria crónica espontánea que han completado los estudios CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301	Alergia
Sociedad de Angiología, Cirugía Vascular y Endovascular de Madrid	Registro multicéntrico sobre incidencia y características de cuadros de isquemia arterial aguda de MMII en pacientes COVID-19	Cirugía Vascular
Exelixis, Inc	Estudio de fase 3, aleatorizado, abierto, controlado, de cabozantinib (XL184) en combinación con atezolizumab frente a una segunda terapia hormonal novedosa (THN) en pacientes con cáncer de próstata metastásico y resistente a la castración	Urología
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de LEE011 o placebo en combinación con tamoxifeno y goserelina o de un inhibidor de la aromatasa no esteroideo (IANE) y goserelina para el tratamiento de mujeres premenopáusicas con cánce	Oncología
Bayer Healthcare AG	Estudio abierto, de un solo brazo, de continuación de tratamiento con darolutamida a pacientes incluidos previamente en estudios promovidos por Bayer	Urología
GALDERMA INTERNACIONAL	Estudio prospectivo, multicéntrico y a largo plazo para evaluar la seguridad y la eficacia de Nemolizumab (CD14152) en sujetos con dermatitis atópica de moderada a grave	Dermatología

Entidad financiadora	Título	Unidad
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio Fase II multicéntrico, aleatorizado, abierto, con dos brazos de tratamiento neoadyuvante, para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética de GDC-9545 más palbociclib comparado con anastrozol más palbociclib en mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama precoz no tratado, con receptor de estrógeno-positivo y Her2-negativo	Oncología
Fundación GECP	Ensayo clínico Fase III de quimioterapia versus quimioinmunoterapia como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico estadio IB-IIIA con resección completa	Oncología
Janssen Cilag SA	Estudio clínico fase 2a aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, multicéntrico y de prueba de concepto para evaluar la seguridad y eficacia de JNJ-64304500 como terapia complementaria a la terapia biológica estándar con anti-factor de necrosis tumoral alfa o anti-interleucina 12/23 en pacientes con enfermedad de Crohn activa respondedores sin remisión	Digestivo
ISCIII	Estudio Prevención y tratamiento con Calcifediol del síndrome respiratorio agudo (SARS) inducido por Coronavirus COVID-19	Urgencias
Bayer Consumer Care AG	Estudio en fase III, aleatorizado, controlado con placebo y doble ciego de darolutamida además de tratamiento de privación de andrógenos (TPA) frente a placebo más TPA en hombres con cáncer de próstata metastásico sensible a las hormonas (CPMSH)	Urología
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio en fase IIB, aleatorizado, con doble enmascaramiento, comparativo con placebo y multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de prasinezumab intravenoso en participantes con enfermedad de parkinson incipiente	Neurología
GEICAM	Estudio de Largo Seguimiento de Pacientes con Cáncer de Mama Incluidos en Estudios en Estadios Precoces del Grupo GEICAM. LARGO SEGUIMIENTO	Oncología
Daiichi Sankyo Inc	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto y controlado de trastuzumab deruxtecán (t-dxd) frente a trastuzumab emtansina (t-dm1) en pacientes con cáncer de mama primario her2 positivo de alto riesgo que presentan enfermedad invasiva residual en mama o en ganglios linfaticos axilares tras el tratamiento neoadyuvante (DESTINY-Breast05	Oncología

Entidad financiadora	Título	Unidad
	Profilaxis de hemorragia diferida con PURASTAT® tras resección endoscópica mucosa de lesiones colorrectales de gran tamaño en pacientes con alto riesgo de sangrado. Registro prospectivo	Digestivo
Inmunotek,S.L	Ensayo Clínico de eficacia y seguridad, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, con inmunoterapia subcutánea en pacientes con rinitis/rinoconjuntivitis con o sin asma de leve a moderada sensibilizados a gramíneas y cupresáceas	Alergia
	Analgesia postoperatoria mediante el bloqueo bilateral del plano del músculo erector espinal en cirugía de columna lumbar: estudio prospectivo, aleatorizado y doble ciego	Anestesia
Boehringer Ingelheim España SA	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de BI 425809 una vez al día durante un periodo de tratamiento de 26 semanas en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2).	Psiquiatría
GlaxoSmithKline SA	Estudio de fase III, multinacional, observador ciego, aleatorizado, controlado con placebo para demostrar la eficacia de una dosis única, así como de dosis anuales de revacunación, de la vacuna en investigación RSVPreF3 OA de GSK en adultos de 60 años o más de edad, con el número de protocolo 212494 (RSV OA=ADJ-006)	Salud laboral
	Analgesia incisional comparada con analgesia epidural en cirugía abdominal abierta. Estudio prospectivo y aleatorizado	Anestesia
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Ensayo multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que evalúa el impacto de inclisirán en los acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE) en participantes con enfermedad cardiovascular establecida (ECV) (VICTORION-2 PREVENT).	Medicina Interna
Boehringer Ingelheim España SA	Estudio de extensión, abierto, de un único grupo, para estudiar la seguridad a largo plazo de BI 425809, una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que hayan completado un estudio previo de fase III de BI 425809 (CONNEX-X	Psiquiatría

Entidad financiadora	Título	Unidad
Inventiva S.A	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo de lanifibranor en pacientes adultos con esteatohepatitis no alcohólica (EHNA) sin cirrosis y estadio de fibrosis hepática grado 2 (F2)/grado 3 (F3)	Digestivo
Fundación SEIMC-GESIDA	DTG / 3TC frente a BIC / FTC / TAF como terapia de mantenimiento en personas que viven con VIH: ensayo clínico abierto y aleatorizado	Enfermerdades Infecciosas
GlaxoSmithKline SA	Estudio de fase 2, aleatorizado, en paralelo y abierto para investigar la seguridad, eficacia y farmacocinética de varios regímenes de dosificación de belantamab mafodotín (GSK2857916) en monoterapia en participantes con mieloma múltiple en recaída o refractario (DREAMM-14)	Hematología
Hospital de Fuenlabrada	Ensayo Clínico Multicéntrico Fase IV para evaluar la eficacia de la quimioterapia intraoperatoria hipertérmica (HIPEC) con Mitomicina-C tras la citorreducción quirúrgica completa en pacientes con Metástasis Peritoneales de Cáncer de Colon.	Cirugía
GlaxoSmithKline SA	Estudio de 52 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, de grupos paralelos, multicéntrico, de no inferioridad, para evaluar la tasa de exacerbación, las mediciones adicionales de control del asma y la seguridad en participantes adultos y adolescentes con asma grave con fenotipo eosinofílico tratados con GSK3511294 en comparación con mepolizumab o benralizumab	Alergia
Fondazione Michelangelo	Quimioterapia neoadyuvante con nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de mama her2 negativo de alto riesgo Estudio ETNA	Oncología
UNICANCER	ALBAN: un ensayo de fase III, aleatorizado y abierto, que evalúa la eficacia del atezolizumab administrado de forma concomitante con instilaciones vesicales de BCG (Bacilo de Calmette-Guérin) durante un año en pacientes con cáncer de vejiga sin invasión muscular con alto riesgo de recidiva y que no han sido tratados previamente con BCG	Urología

Entidad financiadora	Título	Unidad
F. Hoffmann-La Roche Ltd	A phase III, randomized, open-label, multicenter study evaluating the efficacy and safety of adjuvant Giredestrant compared with physician's choice of adjuvant endocrine monotherapy in patients with estrogen receptor-positive, HER2-negative early breast cancer	Oncología
Fundación SEIMC-GESIDA	Ensayo clínico fase IV, aleatorizado, multicéntrico y doble ciego diseñado para evaluar la seguridad y la conveniencia del cambio de DTG/3TC por BIC/FTC/TAF en personas con VIH, buen control virológico y vulnerabilidades neuropsiquiátricas: Estudio MIND	Enfermerdades Infecciosas
Camurus AB	Ensayo en fase 3 aleatorizado, multicéntrico, abierto, comparativo con tratamiento activo para evaluar la eficacia y seguridad de octreotida (CAM2029) subcutánea de liberación prolongada frente a octreotida LP o lanreotida ATG en pacientes con tumores neuroendocrinos gastroenteropancreáticos.	Oncología
ASAC PHARMACEUTICAL IMMUNOLOGY S.A	Estandarización Biológica in vivo de Extracto Alergénico Gramíneas. Estudio EBEA-G	Alergia
GBG Forschungs GmbH	Estudio fase III de post-neoadyuvancia que evalúa Sacituzumab Govitecan, un anticuerpo conjugado, en pacientes con cáncer primario de mama HER2 negativo con alto riesgo de recaída tras el tratamiento neoadyuvante estándar – SASCIA	Oncología
GEICAM	Estudio Fase II, aleatorizado, para evaluar la incidencia de discontinuación debida a Diarrea en los 3 primeros ciclos de tratamiento en pacientes con Cáncer de Mama Precoz HER2 positivo (HER2+), Receptor Hormonal positivo (RH+), tratados con Neratinib más Loperamida versus Neratinib con escalada inicial de dosis más Loperamida (según necesidad) versus Neratinib más Loperamida más Colesevelam. Estudio DIANER	Oncología
BeiGene, Ltd	Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego de BGB-A1217 y del anticuerpo anti- TIGIT, en combinación con tislelizumab comparado con pembrolizumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico inoperable o metastásico, no tratado previamente, con expresión de PD-L1 y localmente avanzado	Oncología

Entidad financiadora	Título	Unidad
AbbVie Spain SLU	Estudio de fase 2 abierto en sujetos con cáncer de pulmón no microcítico no epidermoide localmente avanzado o metastásico con amplificación de MET no tratado previamente	Oncología
Fundación PETHEMA	Estudio multicéntrico, aleatorizado y abierto de romiplostim más dexametasona frente a dexametasona en pacientes con trombocitopenia inmune primaria recién diagnosticada	Hematología
Cerevel Therapeutics, LLC	Ensayo abierto de 58 semanas de tavapadón en la enfermedad de Parkinson (ensayo TEMPO-4)	Neurología
Arvinas Estrogen Receptor, Inc (Arvinas)	Estudio de Fase 2 abierto, aleatorizado y no comparativo de ARV-471 o anastrozol en mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama ER+/HER2- en el entorno neoadyuvante	Oncología
Cerevel Therapeutics, LLC	Ensayo de fase III doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de grupos paralelos y de 27 semanas para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de dos dosis fijas de tavapadón en la enfermedad de Parkinson precoz (ENSAYO TEMPO-1)	Neurología
Biogen Idec Research Limited	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, de 2 partes sin interrupciones, parte A (fase II)/parte B (fase III), para evaluar la eficacia y la seguridad de BIIB059 en participantes con lupus eritematoso cutáneo subagudo activo o lupus eritematoso cutáneo crónico con o sin manifestaciones sistémicas y resistente o intolerante al tratamiento antipalúdico (AMETHYST)	Dermatología
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio aleatorizado, doble ciego con doble enmascaramiento y grupos paralelos en el que se compara la eficacia y seguridad de remibrutinib frente a teriflunomida en participantes con esclerosis múltiple recurrente, seguido de una extensión abierta del tratamiento con remibrutinib	Neurología
Fundació de Gestió Sanitaria Sant Creu y Sant Pau	GEM21menos65. A Phase III trial for NDMM patients who are candidates for ASCT comparing Extended VRD plus Early Rescue Intervention vs Isatuximab-VRD vs Isatuximab-V-Iberdomide-D	Hematología

Entidad financiadora	Título	Unidad
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A	Estudio de fase III con un solo grupo para evaluar la eficacia y la seguridad de ONCOFID-P-B (conjugado paclitaxel-ácido hialurónico) administrado por vía intravesical a pacientes con carcinoma in situ de vejiga sin respuesta a BCG, con o sin enfermedad papilar Ta-T1	Urología
IKF KLINISCHE KREBSFORSCHUNG	Ensayo ABC-HCC: Ensayo en fase IIIb, aleatorizado, multicéntrico y abierto de atezolizumab más bevacizumab frente a quimioembolización transarterial (QETA) en carcinoma hepatocelular en estadio intermedio	Digestivo
HUFA	Bloqueo ecoguiado de nervios geniculares de rodilla en pacientes con gonartrosis mediante analgésico local o mediante la combinación de anestésico local con corticoide: Estudio piloto ciego aleatorizado controlado con placebo	Rehabilitación
NuCana plc	Estudio de fase II, aleatorizado, abierto, de optimización de la dosis/pauta de NUC-3373/leucovorina/irinotecán más bevacizumab (NUFIRI-bev) frente a 5-FU/leucovorina/irinotecán más bevacizumab (FOLFIRI-bev) para el tratamiento de pacientes con cáncer colorrectal metastásico irresecable previamente tratado	Oncología
AbbVie Deutschland GmbH & Co KG	Estudio de fase 1, de primera administración en el ser humano, para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia de ABBV-400 en sujetos adultos con tumores sólidos avanzados	Oncología
Fondazione Ricerca Traslazionale (FoRT)	Estudio de fase II, aleatorizado, no comparativo, en el que se investiga la mejor secuencia de inhibidores de la tirosina cinasa del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR-TKI) en el cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) con mutaciones en el EGFR en estadio avanzado o metastásico	Oncología
Universidad Europea de Madrid	La estimulación transcraneal por corriente directa combinada con el ejercicio areróbico para el tratamiento del dolor lumbar crónico inespecífico: un ensayo clínico aleatorizado.	
GSK Research & Development Limited	Estudio Fase III, multicéntrico, aleatorizado y doble ciego para evaluar la eficacia y seguridad de la administración de bepirovirsen en pacientes con Hepatitis B crónica HBeAg negativos y en tratamiento con análogos de nucleós(t)idos (B-Well 2)	Digestivo

Entidad financiadora	Título	Unidad
HMNC Holding GmbH	Estudio de fase II, multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, controlado con placebo y de 14 semanas de duración, con un periodo de tratamiento de 8 semanas, para evaluar la eficacia y la tolerabilidad de una dosis fija de BH-200 (250 mg dos veces al día) en pacientes ambulatorios con Trastorno Depresivo Mayor (TDM)"	Psiquiatría
SOLTI	Estudio de fase III, multicéntrico y abierto de ribociclib en comparación con palbociclib en pacientes con cáncer de mama avanzado con receptores hormonales positivos/HER2-negativo/HER2-Enriquecido - ensayo HARMONIA	Oncología
Merck Sharp & Dohme LLC	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia	Medicina Interna
AbbVie Deutschland GmbH & Co KG	Estudio de fase II, abierto, para evaluar la seguridad y la eficacia de telisotuzumab vedotin (ABBV-399) en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico c-Met+ tratado previamente"	Oncología
Emalex Biosciences, Inc	Estudio de retirada multicéntrica, doble ciego, controlado con placebo y aleatorizado para evaluar la seguridad y el mantenimiento de la eficacia del ecopipam en niños, adolescents y adultos con syndrome de Tourette	Psiquiatría
Sunovion Pharmaceuticals Inc	Estudio en fase II/III, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos, comparativo con placebo, con dosis flexible y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de SEP-363856 en el tratamiento de adultos con trastorno de ansiedad generalizada	Psiquiatría
Institut de Recerca de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau	Ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, de evaluación de la eficacia y seguridad del donepezilo versus placebo en e deterioro cognitivo leve asociado a la Enfermedad de Parkinson	Neurología
Janssen Cilag SA	Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de JNJ-77242113 para el tratamiento de pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave con retirada aleatorizada y retratamiento	Dermatología

Entidad financiadora	Título	Unidad
Janssen Cilag SA	Estudio de fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, controlado con placebo y de determinación de la dosis para evaluar la eficacia y la seguridad de JNJ-77242113 para el tratamiento de la colitis ulcerosa activa moderada a grave	Digestivo
ARENA PHARMACEUTICALS INC,	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad del etrasimod por vía oral como tratamiento de inducción y mantenimiento para la enfermedad de Crohn activa de moderada a grave	Digestivo
Merck Sharp & Dohme LLC	Estudio de fase 3, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 para reducir las complicaciones cardiovasculares graves en participantes con riesgo cardiovascular elevado	Cardiología
Janssen Cilag SA	Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y controlado con el comparador activo deucravacitinib para evaluar la eficacia y la seguridad de JNJ 77242113 para el tratamiento de pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave."	Dermatología
NOVO NORDISK A/S	Eficacia y seguridad de cagrilintida y semaglutida (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg) administradas de forma conjunta una vez a la semana frente a semaglutida 2,4 mg, cagrilintida 2,4 mg y placebo en personas con enfermedad renal crónica y diabetes tipo 2 que tienen sobrepeso u obesidad	Endocrinología
Emalex Biosciences, Inc	Estudio abierto y multicéntrica para evaluar la seguridad a largo plazo de los comprimidos de ecopipam en niños, adolescentes y adultos con síndrome de Tourette	Psiquiatría
Merck Sharp & Dohme LLC	Estudio de extensión de fase 3 abierto para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-0616 en adultos con hipercolesterolemia	Medicina Interna
LILLY SA	Estudio de fase 3, aleatorizado, con enmascaramiento doble, comparativo con un placebo, para investigar el efecto de lepodisirán sobre la reducción de los acontecimientos cardiovasculares adversos graves en adultos que presenten elevación de la lipoproteína(a) y enfermedad cardiovascular ateroesclerótica confirmada o riesgo de sufrir un primer acontecimiento cardiovascular - ACCLAIM-Lp(a)	Medicina Interna

Entidad financiadora	Título	Unidad
Incyte Corporation	Estudio en fase III, aleatorizado, con enmascaramiento doble, de 52 semanas y comparativo con placebo sobre la eficacia y la seguridad de povorcitinib en participantes con vitíligo no segmentario.	Dermatología
GlaxoSmithKline Biologicals S.A	Estudio Fase IIIb, aleatorizado, abierto, multinacional, multicéntrico, de extensión y vacunación cruzada para evaluar la inmunogenicidad y seguridad de diferentes pautas de revacunación, así como la persistencia de una dosis única de la vacuna RSVPreF3 OA en adultos de 60 años o más de edad que participaron en el estudio RSV OA=ADJ-006	Salud laboral
AMGEN SA	Estudio aleatorizado y con doble enmascaramiento para comparar la farmacocinética entre ABP 234 y Keytruda® (pembrolizumab) en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico y no epidermoide en fase inicial como tratamiento posquirúrgico tras la resección y la quimioterapia con derivados del platino.	Oncología