Nº Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	WO29522IMpassion 130	Enmienda #5	Aprobación condicional, con cambios mínimos	Estudio fase III, multicéntrico, aleatorio, controlado con placebo, de Atezolizumab (Anticuerpo-PD-L1) en combinación con Nab-paclitaxel comparado con placebo con Nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de mama triple negativo metastásico sin tratamiento previo.	Dr. Omar Castillo	ROCHE	25-nov-16	11-ene-17	-
	MO28048 (SAFEHER)	Enmienda #4	Aprobación Condicional	Estudio de fase III, multinacional, multicéntrico, abierto, no aleatorizado, prospectivo, de dos cohortes, para evaluar la seguridad de trastuzumab subcutáneo con administración asistida y autoadministración para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama temrpano HER2 positivo operable.	Carlos Alcedo	ROCHE	31-dic-16	11-ene-17	-
	REPORT-HF	Cambio administrativo- nuevo Investigador Principal, sitio (Chiriquí)	Aprobación Condicional, con cambios mínimos	Registro Internacional para evaluar la práctica médica con observación longitudinal para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca.	Dr. Franklin Anguizola sitio (Chiriqui)	Novartis	05-ene-17	11-ene-16	-

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	SENACYT-FID16-097	nota de respuesta- nuevo protocolo	Aprobación Condicional	Protocolo Diversidad Genética y estructura poblacional de los parásitos de la malaria humana de Panamá.	Dr. Nicanor De Obaldía III	SENACYT	20-dic-16	11-ene-17	-
	SCSC 000	visita de cierre/ Manual del Investigador N°10	Aprobación	Un estudio a etiqueta abierta, dosis repetida, con escalonamiento de dosis para evaluar la seguridad y efectividad de SANGUINATETM para el tratamiento de úlceras en piernas en pacientes adultos con enfermedad de células falciformes.	López (PI), Dr. Dimas	Prolong Pharmaceuticals	16-dic-16	11-ene-17	11-ene-17
Entrada 1	KX-ORAX-001	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Un estudio de fase 3, de 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. Juan	Kinex Pharmaceuticals, Inc.	06-ene-17	25-ene-17	-
Entrada 2	FID16-226	Nuevo protocolo	Aprobación condicional (expedito)	Análisis filodinámico del Virus del Zika y Chikungunya en Panamá.	Lic. Alexander Martínez	SENACYT	10-ene-17	25-en-17	-

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
Entrada 3	FID16-103	Nuevo Protocolo		Variabilidad Genotípica del Gen de la Integrasa del VIH, asociada a resistencia a Drogas antirretrovirales.	Lic. Juan Castillo	SENACYT/ ICGES	12-en-17	25-ene-17	
	BO25126 APHINITY	Adendum #2 al consentimiento Informado	Aprobación	Una comparación aleatoria, multicéntrica, a doble ciego, controlada con placebo, sobre quimioterapia mas trastuzumab más placebo versus quimioterapia más trastuzumab mas pertuzumab como terapia adyuvante en pacientes con cáncer de mama primario operable positivo por HER2	Dr. Juan Carlos Alcedo), Dr.	Roche	13-ene-17 (Dr. Alcedo) 17-ene-17 (Dr. López)	25-ene-17	25-ene-17
	REPORT-HF	Cambio administrativo- nuevo Investigador Principal, sitio (Chiriquí)	Aprobación	Registro Internacional para evaluar la práctica médica con observación longitudinal para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca.		Novartis	06-feb-17	expedito	07-feb-17
Entrada 4	S/N	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Protocolo de Microbioma de la piel y su correlación con la Respuesta al tratamiento de Leishmaniasis cutánea en Panamá para su evaluación.	Dr. Néstor	Universidad de Alabama	30-en-17	08-feb-17	-

N° Entrada Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
S/N	enmienda al protocolo versión 1.4, segunda enmienda al FCI	Condicional	Protocolo Carga de la Neumonía Adquirida en una población adulta mayor de 50 años en la Provincia de Chiriquí.		CINAM. S.A	27-ene-17	08-feb-17	-
FID-14-033	Enmienda # 1	Aprobación Condicional	Hepatitis Virales co-infectan a sujetos VIH positivos en Panamá, evaluación de la variabilidad del VHB,VHC y de la genética del sujeto infectado.	Lic. Alexander	SENACYT	27-ene-17	08-feb-17	-
WO29522IMpassion 130	material para información a los pacientes y bolsos (para dispositivos electrónicos)	Aprobación	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorio, controlado con placebo, de atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con Nab-Paclitaxel comparado con placebo con Nab-Paclitaxel en pacientes con cáncer de mama triple negativo metastásico sin tratamiento previo.	Dr. Omar Castillo	ROCHE	07-feb-17	08-feb-17	08-feb-17
SENACYT -FD16-097	Segunda nota de respuesta-nuevo protocolo	Aprobacion	Diversidad Genética y estructura poblacional de los parásitos de la malaria humana de Panamá.	Dr. Nicanor de Obaldía III	SENACYT	25-ene-17	08-feb-17	08-feb-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	CLAF237A23156	Enmienda # 3	Condicional, con cambios	Un estudio de 5 años para comparar la durabilidad del control glicémico de un régimen de combinación en Vildagliptina y metoformina contra la monoterapia estándar de atención médica con metformina, iniciado en pacientes sin tratamiento previo con diabetes mellitus tipo 2	Dra. Marilyn Donato, Dr. Pablo Fletcher, Dra. Gisselle	Novartis	02-feb-17	22-feb-17	-
	N°009044.049_3	Enmienda # 3	con cambios	Factores de riesgo asociados a la transmisión del VIH y otras infecciones de transmisión sexual en adolescentes en Panamá		MEF, ICGES	07-feb-17	22-feb-17	-
	S/N	nuevo protocolo	Aprobación condicional	Protocolo Estudios Celulares sobre Plasmodium falciparum	Dra. Carmenza Spadafora	INDICASAT	06-feb-17	22-feb-17	-
	WO29522 Impassion 130	Enmienda #5	Aprobación	Estudio de fase III multicéntrico, aleatorio, controlado con placebo de atezolizumab (anticuerpo-PD-L1) en combinación con Nab-paclitaxel comparado con placebo con Nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de mama triple negativo metastásico sin tratamiento previo	Dr. Omar Castillo	Roche	07-feb-17	22-feb-17	22-feb-17

N° Entrada Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
FID16-103	Nota de respuesta- nuevo protocolo	Aprobación	Variabilidad Genotípica del Gen de la Integrasa del VIH, asociada a resistencia a Drogas antirretrovirales.	Lic. Juan Castillo	SENACYT/ ICGES	08-feb-17	22-feb-17	22-feb-17
FID16-226	nuevo protocolo – nota de respuesta	-	Análisis filodinámico del Virus del Zika y Chikungunya en Panamá.	Lic. Alexander Martínez	SENACYT	15-feb-17	Expedito	25-en-17)
N°06-17	nuevo protocolo (tesis)		Manejo Medicamentoso en las Infecciones Respiratorias Agudas (IRAS) y los factores de riesgo en Lactantes Menores (0 a 18 meses) que acuden al Hospital Materno Infantil José Domingo de Obaldía".	krystelle Iaramillo	facultad de farmacia UNACHI	-	07-mar-17	-
DISCOVER D1690R00002	Cuestionario y Nota de Agradecimiento	Aprobación condicional con cambios mínimos	Descubriendo la realidad del tratamiento de la Diabetes tipo 2 en el contexto del mundo real.	Dra. María del Pilar Grimaldo	AstraZeneca	13-feb-17	08-mar-17	-

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	MO28048 (SAFEHER)	Nota de respuesta Enmienda #4	Aprobación	Estudio de fase III multinacional, multicéntrico, abierto, no aleatorizado, prospectivo, de dos cohortes, para evaluar la seguridad de Trastuzumab subcutáneo con administración asistida y autoadministración para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama temprano HER2 positivo operable	Dr. Juan	Roche	01-feb-17	08-mar-17	08-mar-17
	FID14-033	Nota de respuesta Enmienda #1	Aprobación	Hepatitis Virales co-infectan a sujetos VIH positivos en Panamá, evaluación de la variabilidad del VHB, VHC y de la genética del sujeto infectado.	L1C. Alexander	SENACYT	16-feb-17	08-mar-17	08-mar-17
	KX_ORAX-001	Nota de respuesta – Nuevo Protocolo	Aprobación	Un estudio de fase 3 de 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. Juan Carlos	Kinex Pharmaceuticals, Inc.	23-feb-17	29-mar-17	29-mar-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	S/N	nota de respuesta- enmienda versión 1.4, 2° enmienda al CI y consentimientos informado para pacientes	Aprobación	Carga de la Neumonía Adquirida en la comunidad en una población adulta mayor de 50 años en la provincia de Chiriquí.	NOCA   14	CINAM. S.A	03-mar- 17	29-mar-17	29-mar-17
8	FLABRA	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Itratamiento pressio para el cancer de	Dra. María	AstraZeneca S.A	27-mar- 17	12-abr-17	
7	S/N	nuevo Protocolo		Conocimientos en anticonceptivos, actitudes y prácticas de la mujer Panameña	Dra. Mariela Castrellón de González.	no cuenta con patrocinador	21-mar- 17	12-abr-17	

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	2507-001 Reviv-FIM	enmienda # 6	Aprobación condicional	Primer estudio en ser humano de Reviv para ablación mínimamente invasiva de tejido prostático canceroso		NxThera Inc.	22-mar- 17	12-abr-17	
	S/N	nota de respuesta nuevo protocolo	Aprobación	Estudios celulares sobre el plasmodium falciparum	Dra. Carmenza Spadafora	INDICASAT	21-mar- 17	12-abr-17	12-abr-17
	CLAF237A23156	nota de respuesta enmienda # 3	Aprobación	Un estudio de 5 años para comparar la durabilidad del control glicémico de un régimen de combinación en Vildagliptina y metoformina contra la monoterapia estándar de atención médica con metformina, iniciado en pacientes sin tratamiento previo con diabetes	Pr. Pablo Fletcher, Dra. Marilyn Donato, Dra. Giselle	Novartis	03-abr-17	12-abr-17	12-abr-17
	TCM114IFD3001	Enmienda GEN-1	Aprobación	Acceso continuado a darunavir/ritonavir (DRV/rtv) en adultos, adolescentes y niños de 3 o más años infectados con VIH-1	Rodrionez	JANSSEN	06-abr-17	26-abr-17	26-abr-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
9	S/N	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Estudio de utilización de antibióticos en pacientes hospitalizados en el Hospital Integrado San Miguel Arcángel, Hospital Susana Jones, Hospital Luis "Chicho" Fábrega y Hospital Rafael Hernández.	Lic. Eric	ICGES	30-mar- 17	26-abr-17	
	DSC016 ROBUST 1	Enmienda D		Re-Estableciendo el Flujo por medio del Balón recubierto con fármaco para el tratamiento de la Enfermedad de Estenosis Uretral.	Dr. Kamon Rodríguez	Urotronic Inc	06-abr-17	10-may-17	10-may-17
10-17	ISM04	Nuevo Protocolo	Aprobación	Estudio clínico prospectivo, abierto, multicéntrico con una cohorte para analizar la eficacia y la seguridad del Miniject en pacientes con Glaucoma de Ángulo abierto no controlado con medicamentos hipotensores tópicos.	Dr. Ernesto Calvo	Istar Medical S.A, Bélgica	27-abr-17	10-may-17	
	2507-001 Reviv-FIM	Enmienda #6		Primer estudio en ser humano de Reviv para ablación mínimamente invasiva de tejido prostático canceroso		NxThera Inc.	27-abr-17	10-may-17	10-may-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	S/N	Nota de respuesta- Nuevo Protocolo	Aprobación	Protocolo de Microbioma de la piel y su correlación con la Respuesta al tratamiento de Leishmaniasis cutánea en Panamá para su evaluación.	Dr. Néstor	Universidad de Alabama	20-abr-17	10-may-17	10-may-17
N°11-17	S/N	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Protocolo Encuesta Nacional de Salud de Panamá	Dra. Reina Roa	MINSA, ICGES INEC	05-may- 17	01-jun-17	
	KX-ORAX-001	Enmienda # 3	Aprobación	Un estudio de fase 3 de 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. Juan Carlos	Kinex Pharmaceuticals, Inc.	25-abr-17	01-jun-17	01-jun-17
	FLABRA D0817R00002:	Nota de respuesta- Nuevo Protocolo	Aprobación	Método de primera línea para el análisis del BRCA en una población sin tratamiento previo para el cáncer de ovario. Un estudio epidemiológico en Latinoamérica.	Dra. María	AstraZeneca S.A	08-may- 17	01-jun-17	01-jun-17

N° Entrada Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
S/N	Nota de Respuesta-Nuevo Protocolo		Estudio de utilización de antibióticos en pacientes hospitalizados en las salas de medicina Interna de los siguientes hospitales: en el Hospital Integrado San Miguel Arcángel, Hospital Susana Jones, Hospital Luis "Chicho" Fábrega y Hospital Rafael Hernández.	Lic. Eric Conte	ICGES	08-May- 17	01-jun-17	01-jun-17
S/N	Nota de respuesta- Nuevo Protocolo	Aprobación	Conocimientos en anticonceptivos, actitudes y prácticas de la mujer Panameña	Dra. Mariela Castrellón	Estudiante de la Universidad de Southern California	12-may- 17	01-jun-17	01-jun-17
DRL_USG02-P/2015	versión y fecha protocolo corregido (Revisión 2 Fecha: 19-05-2016, en español e inglés,		Un estudio aleatorio, a doble ciego, de diseño paralelo y en múltiples sitios para evaluar la equivalencia terapéutica de la crema Permetrina 5% (Dr. Reddy's Laboratories, Ltd) a la crema Elimite (permethrin) 5% (Prestium Pharma, Inc.) en el tratamiento de sarna.	Dra. Yariela Grajales	Dr. Reddy's Laboratories Limited	09-may- 17	01-jun-17	01-jun-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	INFLUMIKA ICGES 14-109	ENMIENDA #5 nota de respuesta	Aprobación	Estudio multicéntrico, longitudinal de cohorte prospectivo para evaluar la repercusión de las infecciones respiratorias agudas en el desarrollo psicomotor y cognitivo de los niños (as) hasta los 24 meses de edad, incluyendo el seguimiento de la madre durante el embarazo y los efectos de las infecciones respiratorias agudas en la incidencia de abortos, bajo peso al nacer y/o partos prematuros.	Dr. Néstor Sosa	ICGES, Centro de control de enfermedades, del Departamento de Salud de EE.UU	22-may- 17	21-jun-17	21-jun-1
N°12-17	AGB 002	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Ensayo aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, multinacional para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de SAIT101 en comparación con rituxumab como tratamiento de inmunoterapia de prímera línea en pacientes con linfoma folicular con carga tumoral baja.	Castillo, Dr. Dimas Quiel, Dr. Alexis	ARCHIGEN BIOTECH LIMITED	17-may- 17	14-jun-17	
	H-030-014	Enmienda #6	Aprobación	Estudio de eficacia, inmunogenicidad y seguridad de la vacuna de toxoides de Clostridium difficile en sujetos en riesgo de desarrollar infección por C. difficile		SANOFI	18-may- 17	14-jun-17	

			1	,					
N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador		Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	SGSC-002	Enmienda # 1.0 al protocolo y consentimiento informado	Aprobación	CANCIINATE	Ninochtka Mendoza y Dr. Rafael	Prolong Pharmaceuticals	11-may- 17	14-jun-17	
	ISM04	Nota de Respuesta- Nuevo Protocolo	Aprobación	Estudio clínico prospectivo, abierto, multicéntrico con una cohorte para analizar la eficacia y la seguridad del Miniject en pacientes con Glaucoma de Ángulo abierto no controlado con medicamentos hipotensores tópicos.	Calvo	Istar Medical S.A, Bélgica	22-may- 17	14-jun-17	14-jun-17
	CLCZ696B2318M	Cambio administrativo (nuevo Investigador Principal back-up) y cambio al ICF	Aprobación	Programa de uso compasivo CLZ696B2318M: Programa para múltiples pacientes para asegurar el acceso al tratamiento con LCZ696 a pacientes diagnósticados con falla cardíaca con fracción de eyecciópn reducida (HF-rEF, por sus siglas en inglés)	Dr. Antonio Rodríguez	Novartis	15-may- 17	08-jun-17 (expedito)	08-jun-17 (expedito)

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	S/N	Nota de respuesta Enmienda #1, ICF (18 años, para padres y asentimiento (v.3.0 del 23de enero 2017)	Aprobación	Protocolo caracterización de la patogénesis de enfermedades causadas por arbovirus (DENGUE, Zika, chikungunya y otros arbovirus emergentes y re-emergentes)	González,	ICGES	22-May- 17	14-jun-17	14-jun-17
	1517_CL_0608	Manual de Investigador Edición N°9.0	Aprobación	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de la eficacia y la seguridad de Roxadustat en el tratamiento de la anemia en pacientes con insuficiencia renal crónica no tratados con diálisis.	Dr. Felipe Rodríguez, Dr. Rubiel Nieto	ASTELLAS PHARMA	31-may- 17	14-jun-17	14-jun-17
	GO25632	Manual de Investigador Versión N° 24, nov 2016	Aprobación	Estudio de fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo y multiccéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de Bevacizumab y sus biomarcadores asociados en combinación con Paclitaxel, en comparación con paclitaxel más placebo como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de mama metastásico HER2 negativo.	Dr. Juan Carlos Alcedo, Dr. Roberto I.	ROCHE	16-Jun-17	28-jun-17	28-jun-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
N°13-17	SENACYT I +D 2016	Nuevo protocolo	Aprobación Condicional	Estudios comparativos del ciclo de transmisión e infección en humanos del Virus Madariaga (MADV) y del Virus de la Encefalitis Equina Venezolana (VEE) en Panamá y Perú	Valderrama,	SENACYT/ ICGES	26-may- 17	28-jun-17	
N°14-17	S/N	Nuevo Protocolo	Aprobacion	Protocolo perfil de Riesgo de personas con VIH de los países beneficiarios del Programa Regional REDCA+ 2016	Dr. Marco Vinicio Fournier	REDCA+ Red centroamericana de personas con VIH.	12-jun-17	28-jun-17	
N°15-17	VRC 705	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Ensayo de fase 2/2B, aleatorizado, para evaluar la seguridad, inmunogenia y eficacia de una vacuna de ADN contra el virus del Zika en adultos y adolescentes sanos	Dr. Néstor Sosa	NIH (Instituto nacionales de Salud de USA), NIAID(Instituto nacional de alergias y enfermedades infecciosas), VRC (Centro de investigación de vacunas).	04-jul-17	12-jul-17	

Nº Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	DSC016 ROBUST 1	NUEVO SITIO	Aprobación	RE- Estableciendo el flujo por medio del balón recubierto con fármaco para el tratamiento de la enfermedad de estenosis	L Dr. Callistavo	UROTRONIC Inc	28-jun-17	12-jul-17	12-jul-17
	TMC114IFD3001	Anexo 1 a la edición 15 del manual del investigador Janssen Research & Development TMC114 (Darunavir) - TMC114/JNJ- 48763364 (D arunavir/Cobicistat) PREZISTA- REZOLSTA- PREZCOBIX del, fecha 17 de mayo de 2017, Manual del investigador versión 15 del 21 de abril de 2015	Aprobación	Acceso continuado a darunavir/ritonavir (DRV/rtv) en adultos, adolescentes y niños de 3 o más años infectados con VIH-1	Dr. Néstor Sosa, Dra. Amalia Rodríguez French	Janssen	30-jun-17	12-jul-17	12-jul-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
N°16-17	MO39129	Nuevo Protocolo	Aprobación condicional	Estudio clínico en fase IIIB, multicéntrico, de un solo brazo para evaluar la seguridad y tolerabilidad de emicizumab profiláctico en pacientes con hemofilia A con inhibidores.		F. Hoffmann-La Roche Ltd	11-jul-17	26-jul-17	
	DISCOVER D1690R00002	Cuestionario y Nota de Agradecimiento	Anrobación	Descubriendo la realidad del tratamiento de la Diabetes tipo 2 en el contexto del mundo real.		AstraZeneca		12-jul-17	12-jul-17
	INFLUMIKA ICGES 14-109	Cuestionario final de conocimiento sobre Zika, versión 2 del 29 de junio de 2017	Aprobación	Estudio multicéntrico, longitudinal de cohorte prospectivo para evaluar la repercusión de las infecciones respiratorias agudas en el desarrollo psicomotor y cognitivo de los niños (as) hasta los 24 meses de edad, incluyendo el seguimiento de la madre durante el embarazo y los efectos de las infecciones respiratorias agudas en la incidencia de abortos, bajo peso al nacer y/o partos prematuros.	Dr. Néstor Sosa	ICGES, Centro de control de enfermedades, del departamento de Salud de EE.UU	07-jul-17	expedito	expedito (19-jul-17)

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	KX-ORAX-001	Enmienda #4	condicional,	Un estudio de fase 3 de 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. Juan Carlos	Kinex Pharmaceuticals, Inc.	11-jul-17	26-jul-17	
	WA29748:	N versión de consentimiento informado versión 2.0 del 14 de junio de 2017,		lsegurdad v la eficacia de (Ibiniifiiziimab en	Dr. Edgardo	F. Hoffmann-La Roche Ltd	07-jul-17	26 de julio	
	WO29522 IMpassion130:	versión de ICF versión 3.0 en español del 04 de julio de 2017, adaptado de la version 7 en ingles	Aprobación	Estudio fase III Multicéntrico, aleatorio, controlado con placebo, de Atezolizumab (anticuerpo Anti-PD-L1) en combinación con Nab-Paclitaxel comparado con placebo con Nab-Paclitaxel en pacientes con cáncer de mama triple negativo metastásico sin tratamiento previo.	Dr. Omar Castillo	F. Hoffmann-La Roche Ltd	11-jul-17	26-jul-17	26-jul-17

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	S/N	Nota de respuesta 1-Nuevo Protocolo	Aprobación	Protocolo Encuesta Nacional de Salud de Panamá	Dra. Reina Roa	MINSA, ICGES INEC Presupuesto del Banco Interamericano de Desarrollo (BID).	7 de julio 17	26-jul-17	26-jul-17
N°17-17	ML39419 TOMAS	nuevo protocolo		Tiempo invertido en el tratamiento contra la anemia con agentes estimulantes de eritropoyesis (ESA por sus siglas en Inglés) en centros de hemodiálisis en Panamá: un estudio de tiempos y movimientos (TOMAS por sus siglas en inglés).	Dr. Felipe Rodríguez, Dr. Diego	F. Hoffmann-La Roche Ltd	14-jul-17	09-ago-17	
	VRC 705	nuevo Protocolo- nota de respuesta	Aprobación	Ensayo de fase 2/2B, aleatorizado, para evaluar la seguridad, inmunogenia y eficacia de una vacuna de ADN contra el virus del Zika en adultos y adolescentes sanos	Dr. Néstor	NIH (Instituto nacionales de Salud de USA), NIAID(Instituto nacional de alergias y enfermedades infecciosas), VRC (Centro de investigación de vacunas).	04-jul-17	09-ago-17	09-ago-17

Nº Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
	SGSC-002	Nota de respuestaEnmienda versión 1.0 al protocolo y al ICF versión 2.1, final, 26 de junio 2017, cambio administrativo A	Aprobación	Estudio aleatorizado, ciego simple, multicéntrico, de fase II sobre la seguridad y efectividad de SANGUINATE en comparación con una solución salina norma en pacientes adultos con enfermedad de células falciformes con crisis vasoclusivas (VOC),	Quiel, Dr. Rafael Aparicio,	Prolong Pharmaceuticals	21-jul-17	09-ago-17	09-ago-17
	KATHERINE	Enmienda # 4 al ICF (corrección)	Aprobación	Un estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico, de etiqueta abierta, para evaluar la eficacia y seguridad de Trastuzumab Emtansina versus Trastuzumab como terapia adyuvante para pacientes con cáncer de mama primario HER2 positivo con presencia de tumor residual desde el punto de vista patológico en la mama o nódulos linfáticos axilares luego de la terapia preoperatoria".	Dr. Juan Carlos	ROCHE	01-ago-17	11-ago-17	11-AGO-2017 (EXPEDITO)

N° Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador	Patrocinador	Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación	Fecha de aprobación
N° 20 -17	COMPLEMENT-1 CLEE011A2404	Nuevo protocolo	Aprobación Condicional	Estudio de fase III B, multicéntrico, abierto, para evaluar la seguridad y eficacia de Ribociclib (LEE011) en combinación con Letrozol para el tratamiento de hombres y mujeres pre y postmenopáusicas con cáncer de mama avanzando (CMa) positivo para receptores hormonales (HR+), negativo para HER2 (HER2-) sin terapia hormonal previa para enfermedad avanzada	Dr. Juan Carlos Alcedo	NOVARTIS	27-jul-17	30-ago-17	
N° 21 -17	N/A	Nuevo Protocolo	Aprobación Condicional	Parasitosis intestinal infantil en la comunidad de Tanara, Distrito de Chepo, el impacto de los asentimientos informales cercanos 2017	L Dr Azael	ICGES, Centro de Investigación y diagnóstico de enfermedades parasitarias, Universidad de Panamá y región de salud de Panamá Este, SINIP y SIN	04-ago-17	30-ago-17	

Nº Entrada	Número de Protocolo	Enmienda- Adenda-Nuevo	Decisión	Titulo	Investigador		Fecha de Ingreso y reingreso	Fecha de evaluación aprobación
	AGB 002	Nuevo Protocolo- nota de respuesta		Ensayo aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, multinacional para evaluar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de SAIT101 en comparación con rituxumab como tratamiento de inmunoterapia de prímera línea en pacientes con linfoma folicular con carga tumoral baja	Dr. Benito Castillo, Dr. Dimas Quiel, Dr. Alexis	ARCHIGEN BIOTECH LIMITED	18-ago-17	30-ago-17