

COMITÉ DE BIOÉTICA EN INVESTIGACIÓN DEL INSTITUTO CONMEMORATIVO GORGAS DE ESTUDIOS DE LA SALUD
REGISTRO DE PROTOCOLOS DE INVESTIGACIÓN ACTIVOS
AÑO 2013. Actualizado - julio 10

Nº	NÚMERO DE PROTOCOLO	TÍTULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
1.	062-03-2012	Eficacia del tratamiento temprano con fosfato de oseltamivir para disminuir la severidad de la enfermedad respiratoria en niños menores de 10 años hospitalizados con influenza en El Salvador y Panamá.	Dra. Dora Estripeaut, Dra. Kathia Luciani, Dra. Tirza De León	Universidad de Guatemala	14-06-12	04-10-12
2.	0881A-1-4532	Estudio abierto aleatorizado en la Región de América Latina para comparar la seguridad y la eficacia de Etanercept con la terapia con DMARD convencionales en sujetos con artritis reumatoide.	Dr. Generoso Guerra Dr. Antonio Cachafeiro	Wyeth Pharmaceutical s Inc	13-03-09	30-06-09
3.	10TASQ10	Estudio de Fase 3, randomizado, doble ciego, controlado con placebo de Tasquinimod en hombres con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración.	Dr. Juan Carlos Alcedo, Dr. Roberto I. López, Dr. Alejandro Manduley, Dr. Javier Antonio del Rosario Gibbs.	Active Biotech AB		
4.	111375 (HPV-025 EXT 013)	Estudio abierto, de seguimiento a largo plazo, de la inmunogenicidad y seguridad de la vacuna HPV-16/18 VLP/AS04 de GlaxoSmithKline Biologicals en sujetos saludables femeninos hasta 10 años después de administrada la primera dosis de la vacuna en el estudio HPV-013.	Dr. Luis Márquez	GlaxoSmithKline	23-09-09	17-11-09
5.	114541	Estudio fase III, observador ciego, aleatorizado, controlado con un comparador que no es vacuna contra la influenza, multinacional y multicéntrico de la eficacia de la vacuna candidata a cuadrivalente, inactiva, de virion hendido contra la influenza estacional de GSK Biológicos GSK2282512A (FLUQ-QIV), administrada intramuscularmente a niños/niñas saludables de 3 a 8 años de edad.	Dra. Nadia Guevara	GlaxoSmithKline	04-01-11	26-04-11
6.	115523 (ZOSTER-002)	Un estudio clínico fase III, aleatorizado, observador ciego, controlado con placebo, multicéntrico para evaluar la eficacia profiláctica, seguridad e inmunogenicidad de la vacuna candidata gE/AS01B, contra el herpes zóster de GSK Biológicos cuando se administra por vía intramuscular en un régimen de dos dosis a receptores adultos de trasplante autólogo de células madre hematopoyéticas (HCT).	Dr. Fernando Díaz.	GSK	01-08-12	27-11-12
7.	1199.14	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de fase III para investigar la eficacia y la seguridad de BIBF 1120 oral más tratamiento estándar con Premetrexed comparado con placebo más tratamiento estándar con Premetrexed en pacientes con cáncer de pulmón a células no pequeñas estadio IIIB/IV o recurrente luego del fallo de la quimioterapia de primera línea.	Dr. Roberto López Dr. Juan Carlos Alcedo Dr. Fernando Cebamanos	Boehringer Ingelheim	4-12-08	14-04-09

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
8.	11R WS 2136911	Carga de la Neumonía Adquirida de la Comunidad en una Población Adulta Mayor de 50 años en la Provincia de Chiriquí, República de Panamá.	Dr. Néstor Sosa, Dr. Rafael E. Rodríguez.	Pfizer ICGES	01-03-12	08-05-12
9.	20110113	Protocolo de Acceso abierto de Denosumab para sujetos con Cáncer Avanzado.	Dr. Omar Castillo Fernández.	Amgen Inc.	07-12-11	31-01-12
10.	71036006	Estudio multicéntrico, aleatorizado, ciego para el investigador, controlado por placebo de diseño paralelo, que compara las tabletas vaginales de Estradiol de TEVA Pharmaceuticals con tabletas vaginales Vagifem® (Estradiol) (Novo Nordisk) en el tratamiento de Vaginitis Atrófica.	Dra. María G. Ramírez	TEVA Pharmaceutical s	-	08-08-12
11.	A3191172	Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupo paralelo, sobre la seguridad cardiovascular en pacientes con Osteoartritis o Artritis Reumatoide, con un alto riesgo de Enfermedad Cardiovascular, comparando el Celecoxib versus Naproxeno y el Ibuprofeno.	Dr. Generoso Guerra. Dra. Rita Trujillo	Pfizer Inc.,	29-05-12	12-07-12
12.	BH21260RG	Proyecto de investigación del almacén de muestras de Roche en asociación con el protocolo BH21260 estudio de grupo paralelo, multicéntrico, aleatorizado abierto, controlado, para evaluar todas las causas de mortalidad y morbilidad cardiovascular en pacientes en diálisis con nefropatía crónica y aquellos sin tratamientos de restitución renal bajo tratamiento con MIRCERA o ESA de referencia.	Dr. Rafael Pérez	Hoffmann-La Roche LTD	15-11-08	10-03-09
13.	BI.205.452	Estudio multicéntrico, randomizado, comparativo con tratamiento activo, doble ciego, con doble placebo y en grupos paralelos para comparar la eficacia y seguridad de 2.5 µg y 5 µg de solución para inhalación de tiotropio administrado mediante un inhalador Respinat® y las capsulas para inhalación de tiotropio de 18 µg administrado mediante HandiHaler.	Dra. Lorena Noriega Dr. Marcos López Dr. Eric Guevara	Boehringer Ingelheim	23-04-10	29-06-10
14.	BO16348 HERA versión G	Estudio comparativo, aleatorio de tres brazos de 1 y 2 años Herceptin contra no administrar Herceptin en mujeres con cáncer de mama primario HER2 positivo que han completado quimioterapia adyuvante	Dr. Roberto I. López	Productos Roche S.A	13-10-2008	25-11-2008
15.	BO22227	Estudio de fase III, randomizado, abierto para comparar la farmacocinética, eficacia y seguridad de trastuzumab subcutáneo (SC) con trastuzumab intravenoso (IV) administrado a mujeres con cáncer de mama temprano (CMT) HER2 positivo.	Dr. Roberto López	Roche	14-08-09	26-01-10

Nº	NÚMERO DE PROTOCOLO	TÍTULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
16.	BO22589	Estudio fase III, aleatorizado, de 3 brazos, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de T-DM1 en combinación con Pertuzumab o de T-DM1 en combinación con placebo de Pertuzumab (ciego para Pertuzumab) con la combinación de Trastuzumab más Taxano, como tratamiento de primera línea contra el cáncer de mama HER2 positivo, progresivo o recurrente, localmente avanzado o metastásico.	Dr. Juan Carlos Alcedo	Roche	24-08-10	14-12-10
17.	BO25114	Un estudio de fase III, doble ciego, controlado con placebo, aleatorizado, multicéntrico que evalúa la eficacia y seguridad de pertuzumab en combinación con Trastuzumab y quimioterapia en pacientes con cáncer gástrico y de la unión gastroesofágica HER2-positivo metastásico.	Dr. Roberto I. López	Roche		10-07-13
18.	BO25126	Una comparación aleatoria, multicéntrica, a doble ciego, controlada con placebo, sobre quimioterapia más trastuzumab más placebo versus quimioterapia más trastuzumab más pertuzumab como terapia adyuvante en pacientes con cáncer de mama primario operable positivo por HER2.	Dr. Roberto I. López, Dr. Juan Carlos Alcedo.	Roche	30-08-11	29-05-12
19.	BO27798/B	Un estudio fase IIIb, multicéntrico, abierto, aleatorizado, que compara dos regímenes de dosificación de Trastuzumab, cada uno en combinación con quimioterapia con cisplatino/capecitabina, como tratamiento de primera línea en pacientes con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica HER2-positivo metastásico que no han recibido tratamiento previo para la enfermedad metastásica.	Dr. Roberto I. López.	Roche	13-10-11	31-01-12
20.	BO27938: KATHERINE	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico, de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y seguridad de Trastuzumab Emtasina versus Trastuzumab como monoterapia 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 en los nódulos linfáticos axilares luego de la terapia.	Dr. Juan Carlos Alcedo, Dr. Roberto I. López	Roche		15-05-13
21.	CAIN457F2302	Un estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de secukinumab para demostrar la eficacia a las 24 semanas y para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia a largo plazo hasta 2 años en pacientes con artritis reumatoidea activa con una respuesta inadecuada a los agentes anti-TNF α .	Dra. Ilsa Moreno, Dr. Generoso Guerra.	Novartis	18-08-11	11-10-11
22.	CAIN457F2311	Un estudio fase III aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico de secukinumab subcutáneo en jeringas prellenadas para demostrar la eficacia a las 24 semanas y evaluar la eficacia, seguridad, tolerabilidad y conveniencia de uso a largo plazo, de hasta 5 años, en pacientes con artritis reumatoide activa, quienes tienen una respuesta inadecuada a los agentes anti-TNF α .	Dres. Galen López, Dr. Generoso Guerra	Novartis	06-09-12	27-11-12

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
23.	CAMN107A2404	Estudio aleatorizado de fase III de optimización de dosis de Imatinib comparado con Nilotinib en pacientes con Leucemia Mieloide Crónica con respuesta subóptima ala dosis estándar de Imatinib.	Dr. German Espino Dra. Ninotchka Mendoza Dr. Ernesto Fanilla	Novartis Pharmaceutical s	18-12-08	10-03-09
24.	CAMN107DBR01	Estudio aleatorio de Fase III para la comparación del Nilotinib 800 mg versus Imatinib 800 mg para el tratamiento de pacientes con tumores estomacales gastrointestinales que no responden al Imatinib de 400 mg.	Dr. Fernando Cebamanos	Novartis Pharmaceutical s	15-09-08	13-01-09
25.	CFTY720D2325	Estudio multicéntrico, abierto, de 4 meses de duración para explorar la seguridad y tolerabilidad de fingolimod 0,5 mg en pacientes con formas recurrentes de esclerosis múltiple.	Dr. Arón Benzadón Dr. Fernando Gracia.	Novartis	24-01-12	12-06-12 05-09-12
26.	CLAF237A23156. LAF237/GALVUS	Un estudio de 5 años para comparar la durabilidad del control glicémico de un régimen de combinación con Vildagliptina y Metformina contra la monoterapia estándar de atención médica con Metformina, iniciado en pacientes sin tratamiento previo con Diabetes Mellitus tipo 2.	Dra. Marilyn Donato, Dra. Giselle Rodríguez, Dr. Pablo Fletcher	Novartis	08-03-12	12-06-12
27.	CLCZ696B2314	Estudio multicéntrico, randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, con control activo para evaluar la eficacia de LCZ696 en comparación con enalapril en pacientes con insuficiencia cardiaca crónica y fracción de eyección reducida.	Dr. Rubén Nieto Dr. Gabriel Frago Dr. Baldomero Gonzalez	Novartis	19-01-10	27-04-10
28.	CQVA149A2339	Un estudio controlado con activo y placebo para evaluar la seguridad a largo plazo de QVA149 una vez al día durante 52 semanas en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) con limitación del flujo aéreo de moderada a severa.	Dra. Lorena Noriega, Dr. Tarsicio Perea. Dr. Reynaldo Chandler	Novartis	13-08-12	12-09-12
29.	CYD16	Inmunogenicidad y seguridad de la vacuna contra el sarampión, la parotiditis y la rubéola (MMR®II) administrada de forma concomitante con la vacuna tetravalente contra el dengue a niños sanos de 12 a 13 meses de edad en México y Panamá.	Dra. Kathia Luciani	Sanofi Pasteur	05-07-12	12-09-12
30.	D5896C00027	Estudio de seguridad de 26 semanas, randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con droga activa, multicéntrico, multinacional, que evalúa el riesgo de eventos serios relacionados con el asma durante el tratamiento con Symbicort®, una combinación fija de corticosteroide inhalado (ICS) (budesonida) y un agonista β2 de acción prolongada (LABA) (formoterol) en comparación con el tratamiento con ICS (budesonida) solo en pacientes adultos y adolescentes (≥12 años) con asma.	Dra. Lorena Noriega	AstraZeneca	01-12-11	27-03-12
31.	DORIPED 3001	Estudio prospectivo, fase III, Aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para establecer la seguridad y tolerabilidad del Doripenem comparado con Meropenem en niños hospitalizados con infecciones intra-abdominales complicadas.	Dr. Xavier Sáez Llorens	Johnson Johnson &	1-09-10	14-12-10

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
32.	DORIPED 3002	Estudio prospectivo, fase III, Aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para establecer la seguridad y tolerabilidad del Doripenem comparado con Cefepime en niños hospitalizados con infecciones complicadas del tracto urinario.	Dr. Xavier Sáez Llorens	Johnson & Johnson	1-09-10	14-12-10
33.	EFC11319-ELIXA	Estudio multicéntrico, de grupo paralelo, controlado con placebo, doble ciego, aleatorio para evaluar las repercusiones cardiovasculares durante el tratamiento con Lixisenatida en los pacientes diabéticos tipo 2 después de Síndrome Coronario Agudo.	Dr. Baldomero González, Dr. Elis González, Dr. Bey Mario Lombana, Dr. Eholo Castro.	Sanofi – Aventis Group	29-03-12	12-06-12
34.	GO25632	Estudio de fase III, aleatorizado, a doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico 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. Roberto I. López, Dr. Juan Carlos Alcedo.	Roche	23-05-12	12-07-12
35.	GS-US-104-352	Un estudio aleatorio, de etiqueta abierta, de fase III que compara la seguridad y la eficacia de cambiar la estavudina o zidovudina por fumarato de disoproxilo de tenofovir versus continuar con la estavudina o zidovudina en niños infectados por el VIH virológicamente suprimidos que reciben tratamiento antiretroviral altamente activo	Dr. Xavier Sáez Llorens	Lab. Gilead Sciences	30-09-2006	07-11-2006
36.	MA27950 / A	Un estudio comparativo observacional global en pacientes con artritis reumatoide (AR) que están siendo tratados con un inhibidor del factor de necrosis tumoral (FNT) como primera terapia biológica.	Dr. Generoso Guerra	Compañía F. Hoffmann-La Roche Ltd	21-12-11	29-05-12
37.	MHST2011-01	Uso del Caproato de 17 α Hidroxiprogesterona en la prevención del parto pretérmino en pacientes con episodio previo de amenaza de parto en el embarazo actual. Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado.	Dr. Rodrigo Velarde, Dr. Osvaldo Reyes.	HST	20-04-11	14-06-11
38.	MHST2011-03	Dieta de Líquidos Claros vs. Ayuno durante la labor de parto en el Hospital Santo Tomás, 2011. Estudio clínico, aleatorizado, controlado. Investigadores principales.	Dr. Jorge Espinosa, Dr. Osvaldo Reyes.	HST	27-06-11	30-08-11
39.	MHST2011-05	Incidencia de trastornos hipertensivos del embarazo en pacientes adolescentes y su relación con el concepto de Primipaternidad. Estudio de casos y controles, Maternidad del Hospital Santo Tomás, 2011.	Dra. Leisa Rosas, Dr. Osvaldo Reyes.	HST	27-06-11	08-05-12
40.	MHST2011-06	Uso de la Carbetocina vs. Oxitocina en la prevención de hemorragias post parto en pacientes con preeclampsia severa. Estudio controlado aleatorizado doble ciego.	Dr. Osvaldo Reyes.	HST	08-07-11	13-12-11

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
41.	MHST2011-07	Comparación entre la relación de proteína/creatinina en orina al azar y la proteinuria en 24 horas en pacientes con trastorno hipertensivo del embarazo. Estudio de validación de prueba diagnóstica.	Dr. Osvaldo Reyes	HST	16-01-12	13-03-12
42.	MHST2012-06	Hidralazina vs. Labetalol en el tratamiento de los trastornos hipertensivos severos del embarazo. Estudio propectivo, aleatorizado, controlado.	Dr. Osvaldo Reyes Dr. Samuel Delgado Dr. Rodrigo Velarde	HST	21-03-12	12-06-12
43.	MK-0663107-01	Ensayo clínico de fase III, de dos partes, aleatorizado, en doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico, para evaluar la eficacia y la tolerabilidad relativas de dos dosis de MK0663/etoricoxib en pacientes con artritis reumatoidea..	Dr. Generoso Guerra			12-06-13
44.	ML28428/A	Comportamiento Epidemiológico de la Ascitis tratada con Bevacizumab más quimioterapia en cáncer Epitelial avanzado de ovario.	Dr. Juan Carlos Alcedo, Dr. Roberto I. López	Roche Servicios S.A	08-3012	30-01-13
45.	MO28048	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 como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama temprano HER2 positivo operable (Estudio Safeher).	Dr. Juan Carlos Alcedo	F. Hoffmann - LaRoche	20-07-12	01-08-12
46.	MO28231	Estudio multicéntrico, de brazo único de tratamiento, de Trastuzumab Emtansina (T-DM1) en pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico, HER2 positivo, que han recibido tratamiento previo basado en quimioterapia y anti-HER2.	Dr. Roberto I. López, Dr. Juan Carlos Alcedo	F. Hoffmann - LaRoche		30-01-13
47.	MO28457	Estudio aleatorio abierto, multicéntrico para evaluar la preferencia del paciente con la administración de Rituximab subcutáneo versus Rituximab intravenoso en paciente con Linfoma difuso de células B Gigantes CD20+, o Linfoma folicular no Hodgkin CD20+ de grados 1, 2 ó 3A sin tratamiento previo.	Dr. José Luis Franceschi, Dra. Ninotchka Mendoza Dr. Ernesto Fanilla	F. Hoffmann - LaRoche		29-05-13
48.	NA25220/A	Estudio aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos sobre la seguridad y el efecto sobre el resultado clínico de tocilizumab SC comparado con placebo SC en combinación con medicamentos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (DMARDS) tradicionales en pacientes con artritis reumatoide activa de moderada a severa.	Dr. Generoso Guerra	F. Hoffmann-La Roche	4-02-11	29-03-11
49.	NEURO 001	Características fisiológicas y efectos del envejecimiento en personas mayores de 64 años atendidas en el servicio de geriatría del Complejo Hospitalario Metropolitano Dr. Arnulfo Arias Madrid de la Caja de Seguro Social.	Dr. Frank Ferro.	INDICASAT – AIP	08-06-12	12-09-12

Nº	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
50.	PIENSA	Programa de Investigación y Educación en Salud Anticonceptiva entre mujeres que consultan por Anticoncepción Hormonal combinada de auto administración.	Dr. Jaime Sánchez, Dr. Ernesto Álvarez, Dra. Ana González, Dr. Konstantino Tserotas			30-01-13
51.	S/N	Protocolo Epidemiología del Hantavirus, Sistema de Vigilancia y su descentralización en Soná, Veraguas	Dr. Blas Armién	ICGES	13-03-2006	30-05-2006
52.	S/N	Estudio de la Epidemiología Molecular y Vigilancia de la Farmacorresistencia del Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH) en la Región Mesoamericana	Dr. Néstor Sosa	CIENI INER	11-06-10	28-09-10
53.	S/N	Registro Nacional, Centroamericano y del Caribe de pacientes con esclerosis múltiple, 2011- 2015.	Dr. Fernando Gracia	ICGES / HST	15-02-11	09.08-11
54.	S/N	Impacto de la prohibición de Fumar en espacios cerrados sobre los ingresos hospitalarios por Infarto Agudo de Miocardio. Panamá 2011.	Dra. Reina Roa.	Roswell Park Center Institute de Búfalo Nueva Cork / ICGES /SENACYT	18-02-11	29-03-11
55.	S/N	Efecto del tratamiento con L-carnitina y extracto de Maca (<i>Lepidium meyenii</i>) en los parámetros seminales de hombres infértiles.	Dr. Carlos Poveda.	ICGES /SENACYT	19- 04-11	30-08-11
56.	S/N	Protocolo Determinación de <i>Tricomona vaginalis</i> , VIH 1+2, <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , <i>Chlamidia trachomatis</i> , <i>Mycoplasma genitalium</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> y <i>Papiloma virus</i> , en pacientes de infertilidad.	Lic. Erick Chu.	ICGES /SENACYT	28- 04-11	26-07-11
57.	S/N	Protocolo Uso suplementario de oxígeno al 80% para evaluar la frecuencia de infección de herida quirúrgica post cesárea en el Hospital Santo Tomás. Estudio clínico, controlado, aleatorizado.	Dra. Bleixen Admadé, Dr. Osvaldo Reyes.	HST	04-05-11	27-09-11
58.	S/N	Protocolo Estudio de los conocimientos, actitudes y prácticas (CAP) sobre estilos de vida saludables en Salud Bucal, en las Comunidades con alta prevalencia de Caries Dental. Regiones de Panamá Este, Comarca Ngäbe Bugle, Herrera, Los Santos, Darién y Coclé. Año 2011.	Dra. Aracelly de López, Dra. Lourdes López.	ICGES /SENACYT	22-06-11	09-08-11
59.	S/N	Protocolo Encuesta Mundial de Tabaco en Adultos. Panamá. Año 2011.	Dra. Reina Roa.	MEF	30-06-11	26-07-11
60.	S/N	Diagnóstico y Caracterización Molecular de <i>Giardia lamblia</i> y <i>Cryptosporidium spp</i> en niños panameños menores de cinco años de diversas regiones del país.	Dr. Azael Saldaña.	ICGES /SENACYT	23-08-11	08-11-11
61.	S/N	Determinación de Perfiles Oncogénicos en Pacientes Panameñas con Cáncer de Mama.	Dra. Eyra Ruíz.	ICGES /SENACYT	02-09-11	13-12-11
62.	S/N	Protocolo Una evaluación biológica y conductual del VIH en poblaciones seleccionadas de los servicios uniformados.	Dr. Aurelio Núñez.	COPRECOS		13-12-11

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
63.	S/N	Protocolo Diagnóstico del Proyecto AIDSTAR-One: Necesidades de Salud de las Poblaciones Transgénero y los Servicios disponibles en tres países de América Central.	Dr. Aurelio Núñez.	USAID/ UNAIDS	23-11-11	13-03-12
64.	S/N	Protocolo Desarrollo de pruebas no invasivas para el diagnóstico de tuberculosis, usando muestras de orina.	Dra. Dora I. Estripeaut.	Universidad Jhons Hopkins	06-07-11	14-02-12
65.	S/N	Estimación del tamaño de la población de trabajadoras comerciales del sexo (TCS) y hombres que tienen relaciones sexuales con hombres (HSH) en la Región Centroamericana.	Dr. Aurelio Núñez.	MINSA	18-08-11	28-02-12
66.	S/N	Protocolo Estudio de algunos parámetros de la calidad de atención en planificación familiar en los Centro de Salud de las 14 regiones sanitarias de la República de Panamá.	Lic. Haydeé Flores Castro.	ICGES	21-11-11	28-02-12
67.	S/N	Protocolo Resultado Perinatal en Ruptura Prematura de Membranas en Productos Pretérmino según el Volumen de Líquido Amniótico. Estudio Prospectivo de Cohorte.	Dr. Osvaldo Reyes. Dr. Miguel Ángel Hernández, Dra. Vanitza Berrio.	HST	20-02-12	24-04-12
68.	S/N	Protocolo Malaria en Regiones No-Amazónicas de Latino América: Prevalencia y sus características Demográficas y Sociales.	Dr. José Calzada.	SENACYT	16-11-11	13-03-12
69.	S/N	Estudio retrospectivo sobre la diversidad de los principales virus respiratorios circulantes en Panamá mediante abordajes moleculares y bioinformáticos.	Dr. Juan Ramón Arbiza	ICGES	18-07-12	01-08-12
70.	S/N	Descripción actual de la transmisión Materno-Infantil del VIH y la Sífilis Congénita en la República de Panamá. 2008-2011.	Dra. Lorna Jenkins.	-		16-01-13
71.	S/N	Protocolo Calidad de Vida de las Mujeres sobrevivientes de Cáncer de Mama en Panamá.	Lic. Mayela Castro	-		03-04-13
72.	S/N	Protocolo Piloto para rastreo y obtención de tasas de destino final de referencias del Programa de Salud Escolar de Panamá.	Dra. Jesica Candanedo.	-		20-02-13
73.	S/N	Protocolo Intervención de Impacto en Adolescentes Vulnerables para la Prevención de Conductas de Riesgo, en V grados de Escuelas Públicas de Panamá Viejo.	Dra. Raquel de Mock	-		23-04-13
74.	S/N	Factores dietéticos asociados con riesgo de enfermedades cardiovasculares en escolares y sus padres en Mesoamérica.	Lic. Flavia Fontes			15-05-13

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TITULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
75.	S/N	Estudio Piloto del autoconocimiento y autoeficacia de la población de tercera edad en el Centro de Salud de Parque Lefevre, Nuevo Veranillo y Policlínica Manuel María Valdés. Región Metropolitana de Salud y San Miguelito 2013.	Dra. Lourdes López	MEF		15-05-13
76.	S/N	Estudio Entomológico Longitudinal de la Dinámica de Transmisión de Malaria en la Región No Amazónica de América Latina.	Dr. Lorenzo Cáceres			10-07-13
77.	S/N	Proyecto multicéntrico para el Estudio Epidemiológico de la Detección de la Caries Dental en el ICDAS modificado, en menores de 6 años, en área urbano marginal de los Distritos de Panamá y San Miguelito.	Dr. Carmen Aminta Gálvez.	IADP	13-09-12	12-06-13
78.	S/N	Protocolo Determinación de posibles Biomarcadores para Diagnosticar el riesgo del paciente a padecer de Miocardiopatía Dilatada causada por mutación del gen que codifica para las proteínas de membrana nuclear láminas A y C	Dr. Jorge Motta	SENACYT	18-11-11	31-01-12
79.	S/N	Análisis del Genotipo del Biofilm dental en adolescentes y adultos con enfermedad periodontal en clínicas odontológicas de centros de salud, seguridad social y universitarias en la región de salud de Panamá Metro. Año 2001.	Lourdes Lopéz	ICGES /SENACYT	19-01-11	29-03-11
80.	S/N	Protocolo Análisis Filogenético Retrospectivo de los aislados del Virus Dengue en Panamá (1994-2011).	Lic. Yamilka Díaz	ICGES	03-05-12	01-08-12
81.	S/N	Estudio de los agentes infecciosos causantes de diarreas en menores de cinco años en Panamá.	Lic. Dalis Mojica.	ICGES	04-04-12	07-09-12
82.	S/N	Evaluación desde una perspectiva de género de los factores biopsicosociales y culturales asociados a la adherencia a la terapia antirretroviral en los y las adolescentes con VIH o SIDA en Panamá y Colón. 2011.	Dra. Dora Estripeaut	ONUSIDA, UNICEF UNFPA	21-12-11	24-10-12
83.	S/N	Aplicación de PCR múltiple alelo específico en la Detección de Tuberculosis Multidrogo resistente a partir del Frotis de Esputo con Baciloscopia positiva provenientes de la Región Metropolitana, San Miguelito y Colón.	Lic. Fedora Lanzas.	ICGES /SENACYT	05-09-11	13-12-11
84.	S/N	Protocolo Epidemiología del VIH en Panamá.	Dr. Juan Pascale	ICGES	-	-
85.	S-12-21	Un estudio esencial, aleatorizado, doble ciego de Fase 3 de WR 279,396 (Crema Tópica de Paromomicina + Gentamicina) y Crema Tópica de Paromomicina sola para el tratamiento de la Leishmaniasis Cutánea en Panamá.	Dr. Néstor Sosa.	Waklter Reed Army, Institute of Research USA		06-03-13
86.	TMC114IFD3001	Acceso continuado a darunavir/ritonavir (DRV/rtv) en adultos infectados con VIH-1.	Dra. Amalia Rodríguez Dr. Néstor Sosa	Tibotec	13-06-11	09-08-11
87.	TMC125-TiDP35-C239	Acceso continuo a la etravirina en sujetos infectados con VIH-1 que experimentaron el tratamiento.	Dr. Néstor Sosa, Dr. Alfredo Cantón.	Tibotec	08-09-11	27-09-11

N°	NÚMERO DE PROTOCOLO	TÍTULO	INVESTIGADOR	PATROCINADOR	FECHA DE INGRESO	FECHA DE APROBACIÓN
88.	TMI-13-01	Evaluación clínica prospectiva aleatorizada de la seguridad y la eficacia del implante Cypass asistido con Viscoelástico en pacientes con Glaucoma de Ángulo abierto.	Dr. Rocco Melillo.			12-06-13
89.	V212-001-02	Una prueba clínica de fase III, en doble ciego, randomizado, controlada con placebo, multicéntrica para estudiar la seguridad, tolerabilidad, eficacia e inmunogenicidad de V212 en receptores de trasplantes autólogos de células hematopoyéticas.	Dr. Ernesto Fanilla	Merck Sharp & Dohme Corp.	11-01-11	26-04-11
90.	V212-011-00	Una prueba clínica de fase III, randomizada, controlada con placebo para estudiar la seguridad y eficacia de V212 en pacientes adultos con tumor sólido o malignidad hematológica.	Dr. Roberto I. López.	Novartis	07-07-11	13-12-11
91.	YO28322	Estudio fase III aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo evaluando la eficacia y seguridad de Onartuzumab (MetMab) en combinación con 5-fluoruracilo, ácido folínico, y Oxaliplatino (mFOLFOX6) en pacientes con cáncer gastroesofágico metastásico HER2 negativo y MET-positivo.	Dr. Roberto I. López	Roche	30-08-12	27-11-12