

Estudios clínicos suspendidos, cancelados, desistidos y denegados.

Actualizado 25-05-2016									
Nº	Año	Referencia	Solicitante	Patrocinador	Monitoreo Clínico	Nombre estudio	Número protocolo	Resolución autorización	Estado Estudio
1	2008	12615/07	Merck Sharp and Dhome	Merck Sharp and Dhome	Merck Sharp and Dhome	Montelukast sódico oral vs Fluticasona propionato y Placebo en pacientes fumadores con asma crónica.	MK-0476/332	046 15/enero/2008	Suspendido.
2	2008	7560/08	PPD	MedImmune	PPD	Estudio de fase 1/2a randomizado, randomizado, doble ciego, controlado con placebo con escalamiento de dosis para evaluar la seguridad, tolerancia, inmunogenicidad y excreción viral similar a vacuna de MEDI-534, una vacuna intranasal atenuada y viva contra el virus respiratorio sincicial (VRS) y el virus parainfluenza tipo 3 (PIV3) en niños sanos de 6 a < de 24 meses de edad y en infantes de 2 meses de edad.	MI-CP178	Sin resolución	Denegado mediante Resolución ISP N° 2224 del 30/abril/2009.
3	2010	4841/10	Laboratorio de Especialidades Farmacéuticas Knop	Laboratorio de Especialidades Farmacéuticas Knop	Laboratorio de Especialidades Farmacéuticas Knop	Eficacia de Echinacea Purpurea en la prevención de enfermedades respiratorias agudas en niños de 2 a 4 años.	Sin número	2048 09/julio/2010	Suspendido por el Comité Ético Científico del Servicio de Salud Metropolitano Sur el día 12/abril/2011.
4	2010	EC230215/10	Merck S.A.	Merck S.A.	Subdirección de Investigación Clínica Hospital Clínico Pontificia Universidad de Chile	Eficacia de la metformina como intervención profiláctica en gestantes con insulino resistencia en la prevención de la diabetes gestacional	ECL1-2010	3688 25/marzo/2011	Suspendido por el Comité Ético Científico del Hospital Clínico de la Universidad de Chile desde el 21/octubre/2011 al 14/diciembre/2011.
5	2013	EC470699/13	Laboratorios Andrómaco S.A.	Laboratorios Andrómaco S.A.	Laboratorios Andrómaco S.A.	Prevalencia, impacto en calidad de vida y respuesta a Rifaximina en pacientes cirróticos con encefalopatía hepática mínima.	Sin número	20148 24/septiembre/2013 3991	Cancelado mediante Resolución ISP N° 5992 del 04/diciembre/2014.
6	2015	EC596483/14	Resolution Latin América Chile Cía. Ltda.	AB Science	Resolution Latin América Chile Cía. Ltda.	Estudio multicéntrico, doble ciego, randomizado, controlado con placebo y de grupos paralelos, con duración de 24 semanas de tratamiento con asitinib administrado a diario por vía oral. El tratamiento en estudio se administrará como terapia adicional a pacientes que lleven un mínimo de 6 meses con una dosis estable de inhibidores de la colinesterasa (donepezilo, rivastigmina o galantamina) y/o memantina, siempre que no esté previsto modificar dicha dosis en el transcurso del estudio.	AB09004	Sin resolución	Desistido mediante Resolución ISP N° 2794 del 18/agosto/2015.