

Cuadro Resumen EC COVID-19

Actualizado al 30/12/2020.

	Número de Protocolo y Título de Estudio Clínico	Patrocinador / Solicitante	Estado
1	EFC16844: ESTUDIO ADAPTATIVO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE SARILUMAB EN PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID.19.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	Estudio clínico autorizado por ISP mediante Resolución N° 11729 de fecha 11 de mayo de 2020, a realizarse en el centro de investigación Instituto Nacional del Tórax a cargo de la investigadora principal Dra. Patricia Fernández. Incorporación de centros: -Hospital Regional de Talca, Dr. Rafael Silva. -Hospital Dr. Sótero del Río, Dr. Martín Lasso. -Hospital San Borja Arriarán, Dr. Marcelo Lindh.
2	EFC16858: ESTUDIO ADAPTATIVO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, ABIERTO, MULTINACIONAL Y MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE HIDROXICLOROQUINA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID-19 DE MODERADA A GRAVE.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	Proceso de evaluación suspendido de parte de la Sección Estudios Clínicos con fecha 26 de mayo de 2020. Estudio clínico desistido, por motivo del patrocinador, mediante Resolución N° 15987 de fecha 01 de julio de 2020.
3	PDY16879: ESTUDIO FASE 1B, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFECTO INMUNOMODULADOR DEL INHIBIDOR RIPK1 SAR443122 EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID 19 SEVERO.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	Estudio clínico autorizado por ISP mediante Resolución N° 15983 de fecha 01 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Centro de Investigación del Maule a cargo del Dr. Rafael Silva. -Instituto Nacional del Tórax a cargo de la Dra. Patricia Fernández. -Hospital Lucio Córdova, a cargo del Dr. José Martínez.
4	D822FC00001: ESTUDIO DE FASE 2, EN RÉGIMEN ABIERTO Y ALEATORIZADO DE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE ACALABRUTINIB JUNTO CON EL MEJOR TRATAMIENTO DE APOYO COMPARADO CON EL MEJOR TRATAMIENTO DE APOYO EN SUJETOS HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	ACERTA PHARMA B.V / ASTRAZENECA S.A.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 05 de junio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 17696 de fecha 21 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Centro de Investigaciones Médicas Respiratorias (CIMER) a cargo de la Dra. Rosa María Feijoo.

			-Hospital San Martín de Quillota, Dra. Juana Pavié. -Centro de Investigación Curicó, a cargo del Dr. Víctor Martínez.
5	KPL-301-C203: ESTUDIO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO CON MAVRILIMUMAB (KPL-301) EN SUJETOS ADULTOS HOSPITALIZADOS CON NEUMONÍA E HIPERINFLAMACION GRAVES POR COVID-19	KINIKSA PHARMACEUTICALS, LTD. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 03 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 20800 de fecha 20 de agosto de 2020, para realizarse en los siguientes centros: -Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. -Hospital Clínico Universidad de Chile, a cargo del Dr. Eduardo Tobar. -Hospital de Urgencia Asistencia Pública, a cargo del Dr. Francisco Zamora.
6	R10933-10987-COV-2066: PROTOCOLO PRINCIPAL QUE EVALÚA LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA (S) DE SARS-COV-2 PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24202 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. -Clínica Alemana de Santiago a cargo del Dr. Sebastián Ibáñez. -Instituto Nacional del Tórax, a cargo de la Dra. Patricia Fernández. -Hospital Dr. Gustavo Fricke a cargo del Dr. Carlos Raffo.
7	R10933-10987-COV-2067: PROTOCOLO PRINCIPAL QUE EVALÚA LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA (S) DE SARS-COV-2 PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES AMBULATORIOS CON COVID-19.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 26439 de fecha 22 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Ricardo Espinoza.
8	R10933-10987-COV-2069: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA DE SARS-COV-2 PARA LA PREVENCIÓN DE LA INFECCIÓN POR SARSCOV-2 EN CONTACTOS DOMÉSTICOS DE PERSONAS INFECTADAS CON SARS-COV-2.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 07 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 26162 de fecha 20 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Ricardo Espinoza. -Centro de Investigaciones Médicas Respiratorias a cargo de la Dra. Patricia Fernández.

9	214094: ESTUDIO RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, EN EL QUE SE EVALÚA LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE OTILIMAB IV EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR SEVERA RELACIONADA CON LA COVID-19.	GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 17949 de fecha 23 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Centro de Investigación del Maule/Hospital Regional de Talca, a cargo del Dr. Rafael Silva. -Clínica Las Condes, a cargo del Dr. Tomás Regueira. -CENRESIN, a cargo de la Dra. Juana Pavié. -Hospital Barros Luco Trudeau, a cargo del Dr. Luis Castillo.
10	Coronavac03CL: ESTUDIO CLÍNICO MULTICÉNTRICO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD E INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFECCIÓN POR SARS-COV-2 EN ADULTOS CON ALTO RIESGO DE INFECCIÓN.	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE Fabricante: SINOVAC BIOTECH CO., LTD.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24204 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en el Centro de Investigaciones Clínicas UC (CICUC), Hospital Clínico de la Pontificia Universidad Católica de Chile, a cargo de la investigadora principal Dra. Katia Abarca. Centros de investigación adicionales: -Clínica San Carlos de Apoquindo, a cargo de la Dra. Marcela Potin. -CICUC/Áreas ambulatorias Red de Salud UC Christus, a cargo del Dr. Álvaro Rojas. -Hospital Carlos Van Buren, a cargo de la Dra. Daniela Fuentes. -Hospital Dr. Gustavo Fricke, a cargo de la Dra. Marcela González -Hospital Félix Bulnes, a cargo del Dr. Carlos Pérez. -Complejo Asistencial Dr. Sótero del Río a cargo de la Dra. Paulina Donato. -Hospital Clínico U. de Chile a cargo del Dr. Alejandro Afani. -Clínica Los Andes a cargo de la Dra. Paula Guzmán. -Clínica Alemana de Santiago a cargo de la Dra. Paula Muñoz.

11	VAC31518COV3001: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE FASE 3, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE AD26.COV2.S PARA LA PREVENCIÓN DE COVID-19 MEDIADA POR SARS-COV-2 EN ADULTOS A PARTIR DE 18 AÑOS DE EDAD.	JANSSEN VACCINES & PREVENTION B.V. / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 23309 de fecha 17 de septiembre de 2020, a realizarse en el Centro de Investigación del Maule a cargo del investigador principal Dr. Rafael Silva. Centros de investigación adicionales notificados: -Sociedad Medica Novoa y Brunet Limitada, a cargo de Dr. José Manuel Novoa. -Facultad de Medicina U. de Chile, a cargo de Dr. Miguel O´Ryan. -Hospital Dr. Hernán Henríquez Aravena, a cargo del Dr. Manuel Muñoz. -CeCim Biocinetic, a cargo de la Dra. Carla Saavedra. -CINVEC Estudios Clínicos Quinta Región, a cargo del Dr. Renato Jiménez.
12	D8110C00001: ESTUDIO DE FASE III ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, EN ADULTOS, PARA DETERMINAR LA SEGURIDAD, EFICACIA E INMUNOGENICIDAD DE AZD1222, UNA VACUNA DE VECTOR CHADOX1 NO REPLICANTE, PARA LA PREVENCIÓN DE LA COVID-19.	ASTRAZENECA AB / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 24 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 27225 de fecha 30 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. Centros de investigación adicionales notificados: -CENRESIN a cargo de la Dra. Juana Pavié. -Facultad de Medicina Universidad de Chile a cargo del Dr. Sergio Vargas. -Hospital Dr. Luis Calvo Mackenna, a cargo de la Dra. María Elena Santolaya.
13	UN ESTUDIO ALEATORIO EN GRUPOS DE INTERFERÓN VERSUS CUIDADOS ESTÁNDARES EN LA REDUCCIÓN DE TRANSMISIÓN SARS-COV-2. ESTUDIO "CONTENIENDO LA ENFERMEDAD DEL CORONAVIRUS 19 (CONCORD-19).	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 26 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24205 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en la Pontificia Universidad Católica de Chile, a cargo del Dr. José Antonio Castro.

14	ABX464-401: Un estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de ABX464 en el tratamiento de la inflamación y prevención de la insuficiencia respiratoria aguda asociada a COVID-19 en pacientes de ≥ 65 y ≥ 18 años de edad infectados con SARS-CoV-2 con al menos un factor de riesgo adicional (Estudio MIR-AGE).	ABIVAX / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CÍA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 01 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 28552 de fecha 16 de noviembre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Luis Alfredo Herrada.
15	MK4482-002: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE MK-4482 EN ADULTOS NO HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 23 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 25637 de fecha 14 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Bicentenario a cargo del Dr. Ignacio Rodríguez. Centros de investigación adicionales notificados: -Fundación Arturo López Pérez, a cargo de la Dra. María Fernanda Yarad. -Centros Médicos Espacio EME, a cargo del Dr. Germán Cruz. - Universidad de Los Andes, a cargo del Dr. Carlos Pérez.
16	MK4482-001: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE MK-4482 EN ADULTOS HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 23 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 25638 de fecha 14 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Complejo Asistencial Hospital Dr. Sótero del Río a cargo del Dr. Martín Lasso. Centros de investigación adicionales notificados: -Hospital San José, a cargo de la Dra. Erika Dahl. -Hospital Clínico FUSAT, a cargo del Dr. Plinio Fernández. -Hospital de Enfermedades Infecciosas Dr. Lucio Córdova, a cargo del Dr. José Martínez. -Universidad de Los Andes, a cargo del Dr. Carlos Pérez.
17	COV-01: ENSAYO DE PLATAFORMA DEL CONSORCIO DE LA INDUSTRIA PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MULTIPLES POSIBLES AGENTES PARA EL TRATAMIENTO DE LA COVID-19 EN PACIENTES HOSPITALIZADOS.	AMGEN INC. / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 25 de septiembre de 2020, a realizarse en centros de investigación por confirmar. Pendiente aprobación de un CEC acreditado.

18	VIR-7831-5001: ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DEL ANTICUERPO MONOCLONAL VIR-7831 PARA EL TRATAMIENTO PRECOZ DE LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS 2019 (COVID-19) EN PACIENTES NO HOSPITALIZADOS.	VIR BIOTECHNOLOGY, INC. / SYNEOS HEALTH CHILE S.A.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 02 de octubre de 2020, a realizarse en el centro de investigación BIOCINETIC SPA, a cargo de la Dra. Carla Saavedra. Pendiente aprobación de un CEC acreditado.
19	CS-CTP-AD5NCOV-III: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III GLOBAL, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO Y DE DISEÑO ADAPTATIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD E INMUNOGENICIDAD DE LA VACUNA RECOMBINANTE CONTRA EL NUEVO CORONAVIRUS (VECTOR DE ADENOVIRUS TIPO 5) EN ADULTOS DE 18 AÑOS Y MAYORES.	CANSINO BIOLOGIC INC; INSTITUTO DE BIOTECNOLOGIA DE BEIJING / BOPAL SPA	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 02 de octubre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 28388 de fecha 13 de noviembre de 2020, a realizarse en el centro de investigación CIMER, a cargo de la Dra. Rosa María Feijoo. Centro de investigación adicionales: -Hospital Dr. Hernán Henríquez Aravena, a cargo del Dr. Fernando Lanás. -Hospital de Puerto Montt Dr. Eduardo Schütz Schroeder, a cargo de Dra. Loreto Twele. -Hospital Base San José de Osorno, a cargo del Dr. Bernardo Goecke. -Clínica Alemana de Valdivia, a cargo del Dr. Mario Calvo. -Hospital San Borja Arriarán, a cargo del Dr. Gabriel Maluenda
20	GC2006: ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DEL INHIBIDOR DE ALFA1-PROTEINASA LÍQUIDA (HUMANA) MÁS TRATAMIENTO MÉDICO ESTÁNDAR (TME) FRENTE A PLACEBO MÁS TME EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	GRIFOLS THERAPEUTICS LLC / CTI CLINICAL TRIAL AND CONSULTING SERVICES CHILE S.p.A.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 21 de octubre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 27162 de fecha 29 de octubre de 2020, a realizarse en el centro de investigación Hospital Padre Alberto Hurtado, a cargo de la Dra. Marcela Gómez. Centros de investigación adicionales: -Clínica Las Condes, a cargo del Dr. Jorge Dreyse. -Hospital Carlos Van Buren, a cargo de la Dra. Claudia Cartagena.
21	1434-0009: EFICACIA Y SEGURIDAD DE BI 764198 EN LA PREVENCIÓN O LA PROGRESIÓN DEL SDRA Y DE LAS COMPLICACIONES RELACIONADAS CON EL SDRA SECUNDARIO A COVID-19 (ACCIÓN EN COVID-19).	BOEHRINGER INGELHEIM LTDA. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de noviembre de 2020, y autorizado por el ISP mediante Resolución N°31882 de fecha 28 de diciembre de 2020, a realizarse en el centro de investigación Hospital Padre Alberto Hurtado, a cargo de la Dra. María Cristina Schnettler.

22	EFFECTIVIDAD DEL TRATAMIENTO CON IVERMECTINA EN PACIENTES CON COVID-19, CLÍNICA INDISA, 2020.	CLÍNICA INDISA / DR. SEBASTIÁN UGARTE U.	Estudio clínico sometido al ISP el 17 de diciembre de 2020. Se encuentra en evaluación.
23	CW002: ENSAYO CONTROLADO ALEATORIZADO DE INTERVENCIÓN TEMPRANA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON LA COVID-19: FAVIPIRAVIR Y LA ATENCIÓN HABITUAL FRENTE A LA ATENCIÓN HABITUAL.	CHELSEA AND WESTMINSTER HOSPITAL NHS FOUNDATION TRUST/ LEONARDO ANDRÉS CHANQUEO CORNEJO	Estudio clínico sometido al ISP el 21 de diciembre de 2020. Se encuentra en evaluación.