

PROTOCOLO	INVESTIGADOR	AREA	STATUS
Um estudo randomizado, Duplo Cego, com 5 Braços de Tratamento, de Grupos Paralelos, Multicentrico, de 26 semanas de Duração para Avaliar a Eficácia, a Segurança e a Tolerabilidade da Canaglifosina em Combinação com Metformina como Terapia de Combinação Inicial no Tratamento de Sujeitos de Pesquisa com Diabetes Mellitus Tipo 2 com Controle Glicêmico Inadequado com Dieta e Exercícios, DIA 3011 – CEP 001/2014	Dr Cesar Hayashida	ENDOCRINOLOGIA	Encerrado pelo Patrocinador
ESTUDO RANDOMIZADO DE NÃO INFERIORIDADE CLINICA DA ENOXAPARINA SÓDICA DO LABORATÓRIO BLAUSIEGEL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA. EM RELAÇÃO AO MEDICAMENTO CLEXANE (SANOFI AVENTS FARMACEUTICA LTDA) NA PROFILAXIA DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO EM PACIENTES CIRURGICOS - ENOBLA0711 – CEP 009/2012	Dr Tony Furuie	VASCULAR	Até Fase de Recrutamento
Estudo fase 3, placebo-controlado, duplo-cego, multicêntrico, randomizado de paclitaxel semanal com ou sem o produto medicamentoso ramucirumabe (IMC-1121B) em pacientes com adenocarcinoma gástrico metastático, refretário ou progressivo após terapia de primeira linha com platina e fluoropirimidina - CP12-0922 – CEP 010/2011	Dr. Marcelo Tanaka	ONCOLOGIA	Concluído
Padrões de Profilaxia para Tromboembolismo Venoso em Pacientes Submetidos à Cirurgia de Artroplastia Total do Joelho e Quadril. CV185112 ST – CEP 013/2011	Dr Paulino Salin Vasconcelos	ORTOPEDIA	Concluído
Estudo de Fase III, multicentrico, randomizado, duplo-cego, duplo-mascarado, controlado por ativo e de grupos paralelos da eficacia e segurança de netupitant oral administrado em combinação com palonosetrona e dexametasona em comparação à palonosetrona e dexametasona orais para a prevenção de náusea e vômito em pacientes com câncer que recebem quimioterapia moderadamente emetogênica - NETU 08-18 – CEP 015/2011	Dr.Marcelo Tanaka	ONCOLOGIA	Até Fase de Recrutamento
LUX-BREAST 1: "Estudo aberto, randomizado, de fase III, de BIBW 2992 e vinorelbina versus trastuzumab e vinorelbina em pacientes com câncer de mama metastático com superexpressão de HER2 que tenham fracassado em um tratamento anterior com trastuzumab. Estudo 1200.75, Patrocinador: Boehringer Ingelheim. CEP 016/2010	Dr. Marcelo Tanaka	ONCOLOGIA	Até Fase de Recrutamento

LUX-lung 3: “Estudo randomizado, aberto, fase III de BIBW 2992 versus quimioterapia como tratamento de primeira linha para pacientes com adenocarcinoma de pulmão estágio IIIB ou IV portadores de mutação ativa fora de EGFR” Estudo 1200.32 – CEP 004/2011	Dr. Marcelo Tanaka	ONCOLOGIA	Concluído
Avaliação da eficácia clínica e imunogenicidade da Eritropoetina Humana Recombinante do Laboratório Blausiegel Indústria e Comércio Ltda. Em Relação ao medicamento Eprex®, produzido pelo Laboratório Janssen-Cilag, em pacientes com quadro clínico de anemia secundária à doença renal crônica.	Dr. Leonel Fernandes	NEFROLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Estudo Clínico da avaliação da não-inferioridade clínica do medicamento Imunoglobulina Humana Anti-Rh D em relação ao medicamento comparador na imunização de PUÉRPERAS Rh negativo, coombs indireto negativo e com risco de sensibilização.	Dr. Eddy Nishimura	GINECOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Estudo de fase III para avaliar a não inferioridade da levobupivacaína com excesso enantiométrico de 50% (levobupivacaína S75:R25) pesada em relação a bupivacaína racêmica (bupivacaína S50:R50) pesada em raquianestesia para procedimentos ortopédicos em membros inferiores	Dr Domingos Fernandes	ANESTESIOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Avaliação da eficácia clínica do acetato de prednisolona 1%(STER®) produzido pela União Quimica, em relação ao acetato de prednisolona 1% (PRED FORT®) produzido pela Indústria Allergan, no controle da Inflamação pós-operatória em cirurgias de catarata.	Dra Patricia Miyazato	OFTALMOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Estudo Clínico Randomizado de Avaliação da Eficácia dos Medicamentos Tópicos MAXINON® (Dexametasona + Sulfato de Neomicina + Sulfato de Polimixina B) do Laboratório União Quimica, e MAXITROL®(Dexametasona + Sulfato de Neomicina + Sulfato de Poliximina B) do Laboratório Alcon, na diminuição dos sinais e sintomas da conjuntivite bacteriana aguda.	Dra Patricia Miyazato	OFTALMOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Estudo Clínico Randomizado da Avaliação da Eficácia Comparativa entre os medicamentos oftalmológicos TOBRACORT® (Tobramicina + Dexametasona), do laboratório União Quimica e TOBRADEX® (Tobramicina + Dexametasona) do Laboratório Alcon, na diminuição de sinais e sintomas de conjuntivite bacteriana agudas.	Dra Patricia Miyazato	OFTALMOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador

NÃO INFERIORIDADE CLÍNICA DA HEPARINA SÓDICA 5.000UI/0,25ML PRODUZIDA PELA BLAUSIEGEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA EM RELAÇÃO À HEPARINA SÓDICA 5.000USP/ML PRODUZIDA PELA APP PHARMACEUTICALS NA PROFILAXIA DE TROMBOEMBOLISMO VENOSO EM PACIENTES CIRÚRGICOS, DE MÉDIO RISCO PARA O DESENVOLVIMENTO DE TROMBOEMBOLISMO. CEP 018/2011	Dr Joao Afif Abdo	UROLOGIA	Retirado pelo Patrocinador
Um Estudo Randomizado, Multicêntrico, Duplo-Cego, de Grupos Paralelos, Controlado com Placebo dos Efeitos da Canagliflozina Sobre Desfechos Renais em Participantes da Pesquisa Adultos com Diabetes Mellitus Tipo 2 – DIA 4003 – CEP 005/14	Dr Cesar Hayashida	ENDOCRINOLOGIA	Em andamento
Estudo clínico comparativo, duplo-cego, paralelo, multicêntrico, randomizado da eficácia da associação Deslorotadina 0,5 mg/ml + Pseudoefedrina 12mg/ml oral versus Loratadina 1mg/ml + Pseudoefedrina 12mg/ml (Claritin D®) oral no controle dos sintomas agudos da rinite alérgica persistente ou intermitente.	Dr Andrei Borin	OTORRINOLARINGOLOGIA	Rejeitado pelo Investigador
Estudo Clínico: AVALIAÇÃO DA EFICÁCIA E SEGURANÇA DA NOVA ASSOCIACAO EM DOSE FIXA DE CANDESARTANA CILEXETILA + CLORTALIDONA, PRODUZIDA PELA EMS S.A., NO CONTROLE DA HIPERTENSÃO ARTERIAL- CACEMS0614OR-III – 20/02/15	Dr Cesar Hayashida	ENDOCRINOLOGIA	Retirado pelo Patrocinador
Estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, orientado por eventos, controlado por placebo, dos efeitos da canagliflozina nos resultados renais e cardiovasculares em sujeitos com diabetes mellitus tipo 2 e nefropatia diabética - dne3001 – CEP 005/15	Dr Cesar Hayashida	ENDOCRINOLOGIA	Em andamento
“Registro Prospectivo, de Braço Único, Multicêntrico, Observacional para maior Validação da Segurança e Eficácia do Sistema DES Ultimaster em Pacientes Não Selecionados que Representam a Prática Clínica Diária” – e-Ultimaster Em fase inicial de seleção de centro - 2017	Dr Roberto Otsubo	CARDIOLOGIA	Aguardando iniciação de centro de meeting

<p>Heart Rescue Brazil -importante projeto internacional em parceria com o Brazilian Clinical Research Institute (BCRI), a Duke Clinical Research Institute (DCRI) e a Medtronic Philantropics. 2017</p>	<p>Dr Julio Yamano</p>	<p>Cardiologia</p>	<p>Meeting agendado</p>
<p>PROCOLO: MK3475 KN 599: Pembrolizumab Plus Rituximab Versus Rituximab in Subjects With Relapsed Follicular Lymphoma</p>	<p>Dra Karin Cecyn</p>	<p>Hematologia</p>	<p>Aguardando visita de validação de centro</p>
<p>28431754OBE3001 – <i>“Estudo Randomizado, Duplo-cego, de Grupos Paralelos, de 104 Semanas para avaliar a Segurança e Eficácia da Co-administração de Canagliflozina e Fentermina Comparadas com Placebo para o Tratamento de Participantes da Pesquisa com Sobrepeso e Obesos com Diabetes Mellitus Tipo 2”</i></p>	<p>Dr Cesar Hayashida</p>	<p>Endocrinologia</p>	<p>Em fase de Fluxo Regulatório</p>
<p>28431754OBE3002 - <i>“Estudo Randomizado, Duplo-cego, de Grupos Paralelos, de 104 Semanas para avaliar a Segurança e Eficácia da Co-administração de Canagliflozina e Fentermina Comparadas com Placebo para o Tratamento de Participantes da Pesquisa Não Diabéticos com Sobrepeso e Obesos”</i></p>	<p>Dr Cesar Hayashida</p>	<p>Endocrinologia</p>	<p>Em fase de Fluxo Regulatório</p>

This document was created with Win2PDF available at <http://www.win2pdf.com>.
The unregistered version of Win2PDF is for evaluation or non-commercial use only.
This page will not be added after purchasing Win2PDF.