

COMISION PROVINCIAL DE INVESTIGACION EN SALUD - MINISTERIO DE SALUD - PROVINCIA DE RIO NEGRO  
 REGISTRO PROVINCIAL DE INVESTIGACIONES EN SALUD

EXPEDIENTE Nº	TITULO	NOMBRE ABBREVIADO	TIPO DE INVESTIGACION	CONDICION O PROBLEMA DE SALUD QUE INVESTIGA	INVESTIGADOR RESPONSABLE	PATROCINANTE	ESTABLECIMIENTO	ESTADO DEL EXPEDIENTE	Comité de Ética que evaluó el protocolo	REGISTRO Nº
132674-S-2013	Estudio de Fase IIIb, aleatorizado que evalúa la eficacia y seguridad del tratamiento médico estándar +/- administración continua de Bevacizumab más allá de la progresión de la enfermedad en pacientes con Cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) no escamoso avanzado después del tratamiento de primera línea con Bevacizumab más quimioterapia combinada con platino	MO22097	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico con grupo placebo	Cáncer de pulmón	Dr. Rubén Kowalyszyn	Productos Roche	Clinica Viedma - Viedma- Río Negro	Aprobado por Resolución Nº 0299/ 24-01-2014	COPRIS	CI00113
131863-S-2013	Estudio de Fase III aleatorizado, abierto, multicéntrico, de dos ramas que compara la eficacia de MEK162 versus dacarbazina en pacientes con melanoma irreseccable o metastático, positivo para la mutación NRAS.	CMEK162A230	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Melanoma	Dr. Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Clinica Viedma - Viedma- Río Negro	Aprobado por Resolución Nº 3929/ 04-10-2013	COPRIS	CI00213
131656-S-2013	Estudio de tres ramas aleatorizado, abierto, de Fase II de everolimus combinado con exemestano versus everolimus solo versus capecitabina en el tratamiento de mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado, recurrente, o metastático, con receptor de estrógeno positivo, después de recurrencia o progresión con el tratamiento previo con letrozol o anastrozol.	CRAD001Y2201	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de mama	Dr. Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Clinica Viedma - Viedma- Río Negro	Aprobado por Resolución Nº 3657/ 19-09-2013	COPRIS	CI00313
	Estudio multicéntrico aleatorizado, doble ciego para evaluar la eficacia y la seguridad de solitromicina oral (CEM-101) en comparación con moxifloxacina oral en el tratamiento de pacientes adultos con neumonía bacteriana adquirida en la comunidad. Estudio de Fase III	CE01-300	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico sin grupo placebo	Neumonía adquirida en la comunidad	Dr. Alejandro Sanchez	PSI CRO SRL / Cembra Pharmaceuticals	Instituto de Investigaciones Clínicas del Policlínico Modelo	Rechazado	COPRIS	CI00413
	Estudio randomizado controlado de rivaroxaban para prevención de eventos cardiovasculares mayores en pacientes con enfermedad arterial coronaria o periférica (COMPASS-Criterio de Valoración Cardiovasculares en personas que utilizan estrategias de anticoagulación.	COMPASS	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico con grupo placebo	Prevención de eventos cardiovasculares mayores en pacientes con enfermedad coronaria o periférica	Dr. Alejandro Sanchez	Bayer Health Care	Instituto de Investigaciones Clínicas del Policlínico Modelo	Rechazado	COPRIS	CI00513
133250-S-2013	Estudio de Fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de BKM120 con Fulvestrant, en mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama localmente avanzado o metastático, con receptores hormonales (+), HER2- negativo. Tratadas con inhibidores de la aromatasa, que presentaron progresión durante o después del tratamiento a base de inhibidores mTOR	CBKM120F2303	Experimental- Ensayo clínico Farmacológico con grupo placebo	Cáncer de mama	Dr. Rubén Kowalyszyn	Novartis Argentina SA	Clinica Viedma - Viedma- Río Negro	Aprobado por Resolución Nº 5228 /23-12-2013	COPRIS	CI00613
	Aportes desde lo local a los procesos de reforma en salud mental. Conociendo las prácticas y la población asistida en el servicio de salud mental comunitaria del Hospital A.P.Ing.Huergo.	Aportes a los procesos de Reforma en salud mental	Descriptivo- simple	Personas que son atendidas por efectores del servicio de salud mental	Lic. Claudia Baffo	Comisión Nacional de Salud Investiga	Hospital A.P.Ing.Huergo	Aprobado por Resolución Nº	COPRIS	CI00713
Fecha del Informe: 08/04/2014 -lm - COPRIS										
	Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, abierto, que compara trastazumab más pertuzumab más un taxano después del tratamiento con antraciclinas versus trastazumab más emtansina más pertuzumab luego del tratamiento con antraciclinas como terapia adyuvante en pacientes con cáncer de mama primario HER 2 positivo operable	BO28407	Ensayo clínico farmacológico sin grupo placebo	Cáncer de mama	Dr. Rubén Kowalyszyn	Productos Roche S.A.Q.e I.	Clinica Viedma - Viedma- Río Negro		COPRIS	CI00114