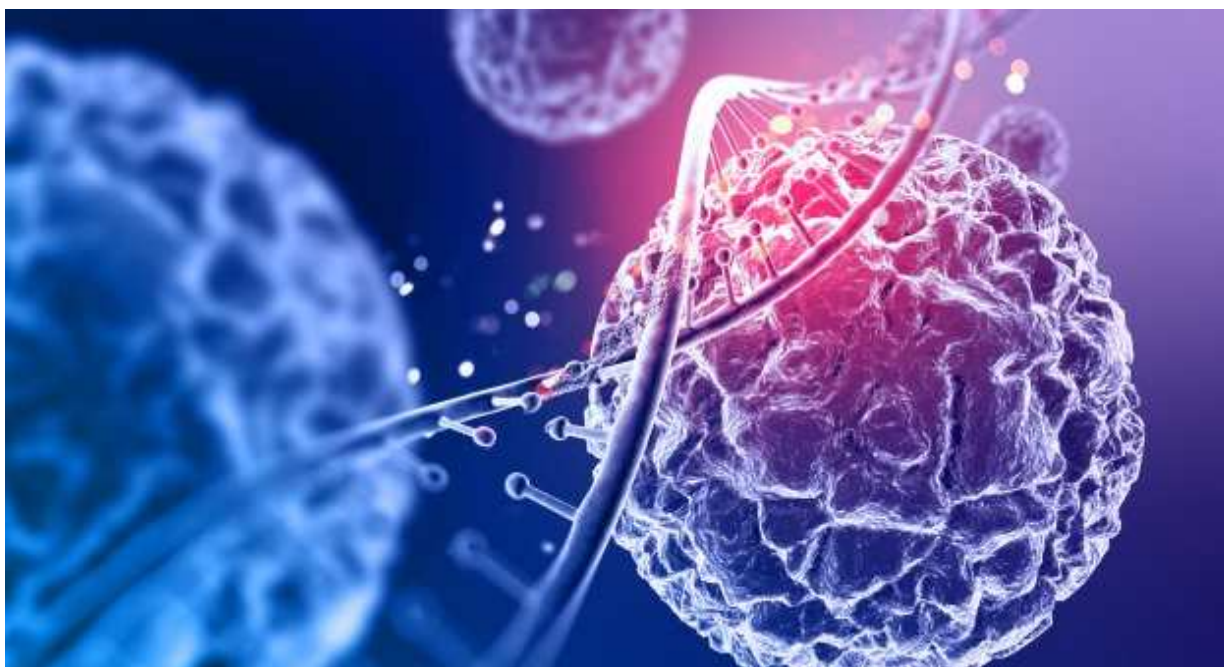


# Memòria Recerca Clínica ABS Centelles 2018



Centelles, Juny 2019

## **Índex**

- 1. INTRODUCCIÓ**
- 2. ACTIVITAT RECERCA 2018**
- 3. EVOLUCIÓ RECERCA ABS CENTELLES**
- 4. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS EL PROMOTOR**
- 5. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS LA FASE CLÍNICA**
- 6. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS LA PATOLOGÍA**
- 7. ASSAIGS CLÍNICS ABS CENTELLES 2018**

## 1. INTRODUCCIÓ

Des del 2001, l'ABS Centelles participa en diferents assaigs clínics d'investigació biomèdica, estudis observacionals, estudis en fàrmacs i en productes biològics no farmacològics; tots ells de la indústria farmacèutica.

Durant tot aquests anys ha anat incrementant la participació en el nombre d'assaigs clínics però també ha incrementat significativament la implicació general dels professionals de l'ABS, donant estructura i organització a cada projecte d'investigació, però també de manera global a la pròpia institució.

Aquesta evolució també ha comportat una millora significativa en la qualitat de la recerca, dels equips investigadors i també de l'ABS.

Aquesta memòria recull l'activitat anual de Recerca i comunicació científica de la nostra entitat, i inclou informació detallada de totes les activitats portades a terme durant el 2018.

## 2. ACTIVITAT RECERCA 2018

En total, hi ha hagut **24 estudis** en actiu durant el 2018, i d'aquests:

- 4 estudis en seguiment durant el 2018;
- 8 estudis iniciats durant el 2018;
- 11 estudis finalitzats el 2018;
- i 1 estudi iniciat i finalitzat durant el mateix 2018.

Aquests 24 estudis han requerit un total de 1.132 visites d'investigació durant el 2018, amb un promig resultant de 94,33 visites al mes.

El 2018 ha finalitzat amb un total de 314 pacients en seguiment i (no s'ha pogut obtenir els valors totals dels pacients reclutats, discontinuats i completats durant el període).

El personal de l'ABS que ha participat activament en la recerca de l'ABS Centelles durant el 2018 es distribueix en els diferents estaments:

4 investigadors principals + 2 sub-investigadors + 6 infermeres + 3 coordinadores

Els centres on es porta a terme la recerca són:

- CAP Centelles: participació 22 estudis durant el 2018
- CAP Balenyà: participació en 7 estudis durant el 2018.

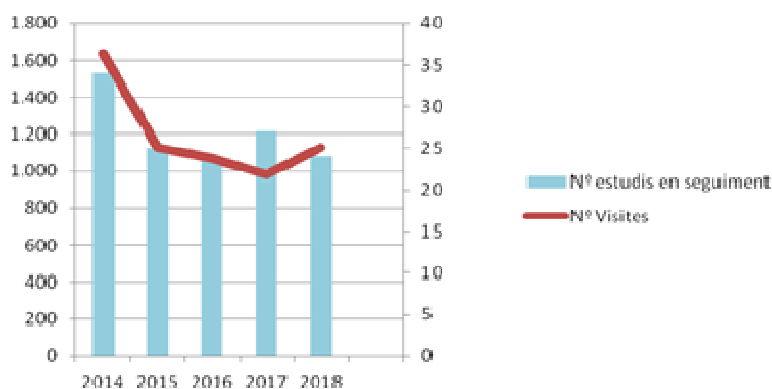
A banda de la pròpia participació en la recerca clínica de la indústria farmacèutica, l'ABS també forma part del Cluster CREBA, creat el 2014, com a centre coordinador.

Durant el 2018, l'ABS ha estat fent seguiment de:

- estudi CAPSTONE (CAP Perelada)
- estudi VOYAGE (CAP Perelada)

### 3. EVOLUCIÓ ACTIVITAT RECERCA ABS CENTELLES

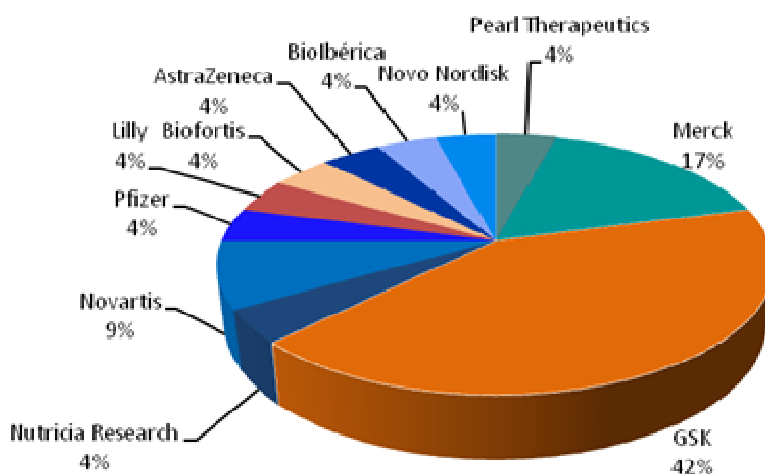
ANY	Nº Visites	Nº estudis en seguiment
2014	1.637	34
2015	1.129	25
2016	1.069	24
2017	982	27
2018	1.132	24



### 4. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS EL PROMOTOR

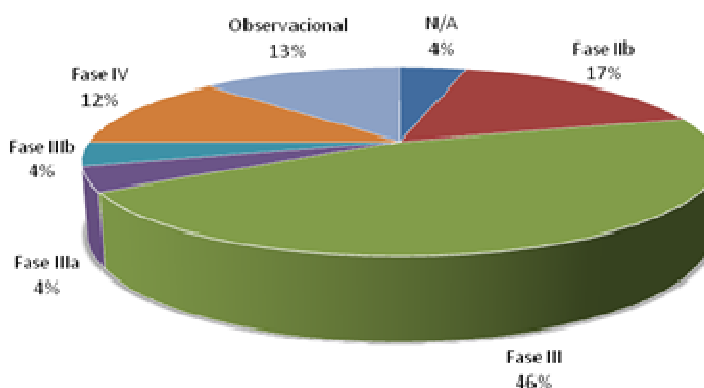
Novartis	Pearl Therapeutics	Merck	GSK	Nutricia Research	Pfizer
2	1	4	10	1	1

AstraZeneca	Biolbérica	Novo Nordisk	Biofortis	Lilly
1	1	1	1	1



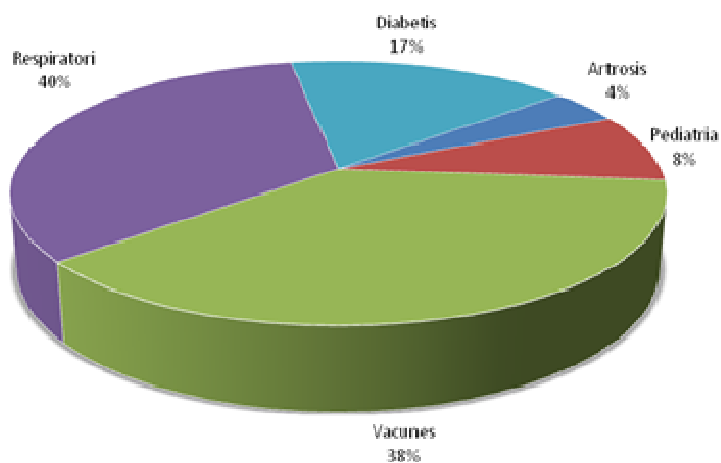
### 5. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS LA FASE

N/A	Fase IIb	Fase III	Fase IIIa	Fase IIIb	Fase IV	Observacional
1	4	11	1	1	3	3



## 6. ASSAIGS CLÍNICS SEGONS LA PATOLOGIA

Pediatrica	Artrosi	Vacunes	Respiratori	Diabetis
2	1	9	8	4



## 7. ASSAIGS CLÍNICS ABS CENTELLES 2018



<b>201038 (COPD-PASS)</b>		<b>GLP-116174</b>	
Respiratori Observacional Seguiment 2018 Dra. Encarna Martínez		Diabetis Fase III Tancat 2018 Dra. Carmen Alvarez	
<b>204486 (Zoster-056)</b>		<b>201190 (Zoster-049)</b>	
Vacunes Fase III Tancat 2018		Vacunes Fase IIIb Seguiment 2018	
<b>Centelles</b>	<b>Balenyà</b>	<b>Centelles</b>	<b>Balenyà</b>
Dra. Narejos	Dr. Xavier Farrés TANCAT 2017	Dra. Narejos	Dr. Xavier Farrés
<b>205715 (Captain)</b>		<b>201749 (ANORO)</b>	
Respiratori Fase III Tancat 2018 Dra. Encarna Martínez		Respiratori Fase IV Tancat 2018 Dra. Encarna Martínez	
<b>207489 NTHI MCAT-002 (Moraxella)</b>		<b>207040</b>	
Respiratori Fase IIb Seguiment 2018 Dra. Silvia Narejos		Respiratori Fase IV Iniciat 2018 Dra. Encarna Martínez	
<b>207467 (Menacwy)</b>		<b>204878 (Zoster-064)</b>	
Vacunes Fase IIb Iniciat 2018 Dra. Silvia Narejos		Vacunes Fase observacional Iniciat 2018	
		<b>Centelles</b>	<b>Balenyà</b>
		Dra. Silvia Narejos	Dr. Xavier Farrés



CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>207489</b> <b>NTHI MCAT-002</b> <b>(Moraxella)</b>	Estudio observador ciego para evaluar la eficacia, seguridad, reactogenicidad e inmunogenicidad de la vacuna experimental GSK3277511A de GSK Biologicals, administrada a pacientes con EPOC.	Dra. Silvia Narejos Dra. Olga Noheda Lluïsa Rodríguez Dolors Molera Alba Valencia Mercè Martinez Estefania Puigdomènech Gemma Tobajas	Respiratori  IIb	Compromís: 20 Reclutament: 9 SF: 7 Discontinuat: 1 En seguiment: 1 Completats: 0  Nº total visites: 11 Última visita feta: V5
<b>201749</b> <b>(ANORO)</b>	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble enmascaramiento, de grupos paralelos y 24 semanas de duración, para comparar umeclidinio/vilanterol, umeclidinio y salmeterol en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC).	Dra. Encarna Martinez Dra. Olga Noheda Gemma Sayós Anna Coma Alba Valencia	Respiratori  IV	Compromís: 9 Reclutament: 1 SF: 0 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 1  Nº total visites: 6 Última visita feta: V6
<b>201038</b> <b>COPD-PASS</b>	Estudio posautorización de seguridad (EPAS) observacional, de cohortes, para cuantificar la incidencia y la seguridad relativa de acontecimientos cardiovasculares y cerebrovasculares seleccionados en pacientes con EPOC que utilizan una combinación de UMEC/VI inhalados o UMEC inhalado en comparación con el tiotropio (Estudio 201038)".	Dra. Encarna Martinez Dra. Olga Noheda No Infermeria Gemma Tobajas Estefania Puigdomènech Mercè Martinez	Respiratori  Observacional	Compromís: 12 Reclutament: 3 SF: 0 Discontinuat: 1 En seguiment: 2 Completats: 0  Nº total visites: 5 Última visita feta: V18m (4ª)

<b>GLP-116174</b>	Estudio a largo plazo, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para determinar el efecto de ALBIGLUTIDA, cuando se añade al tratamiento hipoglucemiante estándar, sobre eventos cardiovasculares mayores en pacientes con DM tipo II.	Dra. Carmen Alvarez Dra. Àngels Ulled Rosa Diaz Estefania Puigdomènech Mercè Martinez	Diabetis  III	Compromís: 20 Reclutament: 8 SF: 2 Discontinuats: 3 En seguiment: 0 Completats: 3  Nº total visites: 14 Última visita feta: FU (última)
<b>204486 (Zoster-056) Centelles</b>	Estudio de vacunación cruzada con la formulación liofilizada de la vacuna de subunidades frente al Herpes Zóster (HZ/su) de GSK Biologicals (GSK 1437173A) en sujetos que previamente recibieron placebo en los estudios ZOSTER-006 y ZOSTER-022”	Dra. Silvia Narejos Dra. Anna Tantià Dra. Encarna Martinez Dra. Olga Noheda Rosa Diaz Anna Coma Dolors Molera Mercè Martinez Gemma Tobajas	Vacunes  III	Compromís: 81 Reclutament: 36 SF: 0 Discontinuats: 2 En seguiment: 0 Completats: 34  Nº total visites: 5 Última visita feta: CT m14 (5ª)
<b>204486 (Zoster-056) Balenyà</b>	Estudio de vacunación cruzada con la formulación liofilizada de la vacuna de subunidades frente al Herpes Zóster (HZ/su) de GSK Biologicals (GSK 1437173A) en sujetos que previamente recibieron placebo en los estudios ZOSTER-006 y ZOSTER-022”	Dr. Xavier Farrés Dr. José Ramón Mendez Dra. Narejos Sara Esteve Gemma Tobajas Mercè Martinez	Vacunes  III	TANCAT 2017
<b>201190 (Zoster-049) Centelles</b>	Eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la vacuna HZ/su de GSK Biologicals GSK1437173A en un estudio fase IIIb, abierto, de seguimiento a largo plazo (ZOE-LTFU) de los estudios 110390/113077 (ZOSTER-006/022) y evaluación de dosis adicionales en adultos de edad avanzada”	Dra. Silvia Narejos Dra. Anna Tantià Dra. Encarna Martinez Dra. Olga Noheda Dolors Molera Alba Valencia Gemma Sayós Anna Coma Mercè Martinez Gemma Tobajas	Vacunes  IIIb	Compromís: 81 Reclutament: 51 SF: 0 Discontinuats: 5 En seguiment: 46 Completats: 0  Nº total visites: 7 Última visita feta: V3

<b>201190 (Zoster-049) Balenyà</b>	Eficacia, seguridad e inmunogenicidad de la vacuna HZ/su de GSK Biologicals GSK1437173A en un estudio fase IIIb, abierto, de seguimiento a largo plazo (ZOE-LTFU) de los estudios 110390/113077 (ZOSTER-006/022) y evaluación de dosis adicionales en adultos de edad avanzada.	Dr. Xavier Farrés Dra. Narejos Sara Esteve Gemma Tobajas Mercè Martínez	Vacunes  IIIb	Compromís: 17 Reclutament: 13 SF: 0 Discontinuats: 2 En seguiment: 11 Completats: 0  Nº total visites: 7 Última visita feta: V3
<b>205715 (Captain)</b>	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, con control activo, de grupos paralelos para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la combinación a dosis fija de FF/UMEC/VI frente a la combinación dual a dosis fija de FF/VI, administrado una vez al día con inhalador de polvo seco, en sujetos con asma controlada inadecuadamente.	Dra. Encarna Martinez Dra. Tantiñà Gemma Sayós Anna Coma Dolors Molera Lluïsa Rodriguez Gemma Tobajas	Respiratori  III	Compromís: 10 Reclutament: 10 SF: 8 Discontinuats: 0 En seguiment: 0 Completats: 2  Nº total visites: 9 Última visita feta: FU (9ª)
<b>207467 (Menacwy)</b>	Estudio multicentrico fase IIB observador ciego, aleatorizado, controlado para evaluar la seguridad y la inmunogenicidad de diferentes formulaciones de la vacuna antimeningococica conjugada ACWY de GSK biologicals (GSK3536820Ay Menveo) administrada a adolescentes y adultos jovenes sanos de 10 a 40 años de edad, num protocolo 207467 (MENACWY CONJ-069 [V59_78] )	Dra. Silvia Narejos Dr. Xavier Farrés Dolors Molera Sara Esteve Estefania Puigdomènech Gemma Tobajas	Vacunes  IIB	Compromís: 10 (2018) + 10 (2019) Reclutament: 11 (2018) SF: 0 Discontinuats: 0 En seguiment: 11 (2018) Completats: 0  Nº total visites: 5 Última visita feta: V2

<b>204878 (Zoster-064) Centelles</b>	Estudio observacional para evaluar la fragilidad de los sujetos durante los estudios ZOSTER 006 y ZOSTER 022 y la eficacia frente HZ , inmunogenicidad y seguridad de la vacuna HZ/su segun el estado de fragilidad , codigo 204878 ZOSTER-064	Dra. Silvia Narejos Estefania Puigdomènech Mercè Martínez Gemma Tobajas	Vacunes  observacional	Compromís: 190 Reclutament: 190 SF: 0 Discontinuats: 0 En seguiment: 47 Completats: 143  Nº total visites: 1 Última visita feta: 1
<b>204878 (Zoster-064) Balenyà</b>	Estudio observacional para evaluar la fragilidad de los sujetos durante los estudios ZOSTER 006 y ZOSTER 022 y la eficacia frente HZ , inmunogenicidad y seguridad de la vacuna HZ/su segun el estado de fragilidad , codigo 204878 ZOSTER-064	Dr. Xavier Farrés Estefania Puigdomènech Mercè Martínez Gemma Tobajas	Vacunes  observacional	Compromís: 62 Reclutament: 62 SF: 0 Discontinuats: 0 En seguiment: 27 Completats: 35  Nº total visites: 1 Última visita feta: 1
<b>207040</b>	Estudio abierto aleatorizado y de grupos paralelos para evaluar el efecto del sensor para el inhalador (CIS) sobre la adherencia al tratamiento con relvar/Breo ELLIPTA en pacientes asmáticos inadecuadamente controlados	Dra. Encarna Martinez Dr. Xavier Farrés Gemma Sayós Anna Coma Sara Esteve Gemma Tobajas Estefania Puigdomènech	Respiratori  IV	Compromís: 10 Reclutament: 11 SF: 1 Discontinuats: 1 En seguiment: 0 Completats: 9  Nº total visites: 11 Última visita feta: V11



**MK VII4-016**

**V503-004**

Vacunes  
Fase III  
Iniciat 2018  
Dra. Encarna Martínez

Vacunes  
Fase III  
Tancat 2018  
Dra. Àngels Ulied

**MK 0431-845**

**V503-002 Extensió**

Diabetis  
Fase III  
Tancat 2018  
Dra. Narejos

Vacunes  
Fase III  
Seguiment 2018  
Dra. Ulied

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>V503-004</b>	Ensayo clínico abierto de fase III para evaluar la inmunogenicidad y la tolerabilidad de Gardasil®9 (vacuna polivalente de partículas similares al virus (VLP) L1 frente al virus del papiloma humano [VPH]) en mujeres adultas (de 27 a 45 años) en comparación con mujeres adultas jóvenes (de 16 a 26 años).	Dra. Ulled Dra. Martínez Rosa Díaz Alba Valencia Estefania Puigdomènech Mercè Martínez	Vacunes  III	Compromís: 54 Reclutament: 71 SF: 0 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 71  Nº total visites: 4 Última visita feta: V4
<b>Extensió V503-002</b>	Ensayo clínico en fase III para estudiar la inmunogenicidad, tolerabilidad y uniformidad de fabricación de V503 (una vacuna multivalente de partículas viroides (PV) L1 del virus del papiloma humano (VPH) en preadolescentes y adolescentes (9 a 15 años) con una comparación con mujeres jóvenes (16 a 26 años).	Dra. Ulled Rosa Díaz Eulàlia Fierro Estefania Puigdomènech	Vacunes  III	Compromís: 65 Reclutament: 58 SF: 2 Discontinuat: 8 En seguiment: 48 Completats: 0  Nº total visites: 15 Última visita feta: V19 (12ª)
<b>MK 0431-845</b>	Ensayo de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para estudiar la eficacia y la seguridad de mantener sitagliptina en comparación con la retirada de sitagliptina durante el inicio del ajuste de la dosis de la insulina glargina (LANTUS) en pacientes con DM tipo 2.	Dra. Silvia Narejos Dra. Olga Noheda Dolors Molera Lluïsa Rodríguez Gemma Tobajas	Diabetis  III	Compromís: 6 Reclutament: 4 SF: 2 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 2  Nº total visites: 10 Última visita feta: FU (10ª)

<b>MK VII4-016</b>	Estudio de fase III, multicentrico, aleatorizado, doble ciego, y controlado con un comparador activo para evaluar la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de V114 seguido de la administración, un año después, de PNEUMOVAX 23 en adultos sanos de 50 años o más ( PNEU-PATH)»	Dra. Encarna Martínez Dra. Silvia Narejos Dra. Anna Tantiñà Dra. Olga Noheda Dr. Xavier Farrés Dolors Molera Gemma Sayós Alba València Sara Esteve Lluïsa Rodríguez Anna Coma Estefania Puigdomènech Mercè Martínez Gemma Tobajas	Vacunes	Compromís: 45 Reclutament: 59 SF: 0 Discontinuats: 2 En seguiment: 57 Completats: 0  Nº total visites: 4 Última visita feta: V2
--------------------	---	--	---------	---



## Rewind (H9X-MC-GBDJ)

Diabetis  
Fase III  
Seguiment 2018  
Dra. Narejos

**\*ESTUDI FINALITZAT ABANS PER INDICACIÓ PROMOTOR**

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>Rewind (H9X-MC-GBDJ)</b>	El Efecto de Dulaglutida en Acontecimientos Cardiovasculares Graves en Pacientes con Diabetes Tipo II: Investigación de los Acontecimientos Cardiovasculares con una Administración Semanal de Incretina en Pacientes Diabéticos (Rewind)	Dra. Alvarez Rosa Diaz *Dra. Narejos	Diabetis  III	Compromís: 18 Reclutament: 27 SF: 3 Discontinuats: 3 En seguiment: 0 Completats: 0  Nº total visites: 20 Última visita feta: V16*





## B5091007 (Clover)

Vacunes  
Fase III  
Seguiment 2018  
Dra. Martínez

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>B5091007 (Clover)</b>	Estudio en fase III, controlado con placebo, aleatorizado, con evaluacion ciega por terceros, para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de una vacuna de clostridium difficile en adultos de 50 años de edad o mayores.	Dra. Encarna Martínez Dra. Silvia Narejos Dra. Anna Tantiñà Dra. Olga Noheda Dr. Xavier Farrés Dolors Molera Gemma Sayós Alba València Sara Esteve Lluïsa Rodriguez Anna Coma Estefania Puigdomènech Mercè Martinez Gemma Tobajas	Vacunes  III	Compromís: 50 Reclutament: 61 SF: 0 Discontinuats: 4 En seguiment: 57 Completats: 0  Nº total visites: 7 Última visita feta: V6



BIOIBERICA

## DRO/IV-2016-ART-02 (Picasso)

 Artrosis  
 Fase IV  
 Tancat 2018

Centelles

Balenyà

Dra. Silvia Narejos

Dr. Xavier Farrés

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
DRO/IV-2016-ART-02 (Picasso) Centelles	Ensayo clínico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de la combinación de condroitín sulfato e hidrocloreuro de glucosamina en pacientes afectados de artrosis de mano.	Dra. Silvia Narejos Dolors Molera Gemma Tobajas	Artrosis IV	Compromís: 12 Reclutament: 0 SF: 0 Discontinuats: 0 En seguiment: 0 Completats: 0  Nº total visites: 6 Última visita feta:
DRO/IV-2016-ART-02 (Picasso) Balenyà	Ensayo clínico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de la combinación de condroitín sulfato e hidrocloreuro de glucosamina en pacientes afectados de artrosis de mano.	Dr. Xavier Farrés Sara Esteve Gemma Sayós Gemma Tobajas	Artrosis IV	Compromís: 12 Reclutament: 12 SF: 3 Discontinuats: 0 En seguiment: 0 Completats: 9  Nº total visites: 6 Última visita feta: V6


**PT010005-03 (Pearl)**

Respiratori  
Fase III  
Tancat 2018  
Dr. Farrés

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>PT010005-03 (Pearl)</b>	Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de PT010 en relación con PT003 y PT009 en exacerbaciones de la EPOC durante un período de tratamiento de 52 semanas en sujetos con EPOC de moderada a muy grave.	Dr. Xavier Farrés Sara Esteve Gemma Sayós Gemma Tobajas	Respiratori  III	Compromís: 12 Reclutament: 6 SF: 5 Discontinuats: 1 En seguiment: 0 Completats: 0  Nº total visites: 15 Última visita feta: V4


**CQAW039A2317**

 Respiratori  
 Fase III  
 Iniciat i finalitzat al 2018  
 Dra. Encarna Martínez

**CQVM149B2306**

 Respiratori  
 Fase IIIb  
 Iniciat 2018

Centelles

 Dra. Encarna  
 Martínez

Balenyà

Dr. Xavier Farrés

CODI	TITOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
<b>CQAW039A2317</b>	Estudio multicentrico aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 12 semanas de duración para evaluar la eficacia y seguridad de QAW039 añadido al tratamiento de base estandar del asma en pacientes con asma no controlada.	Dra. Encarna Martínez Dra. Olga Noheda Dolors Molera Alba València Lluïsa Rodriguez Gemma Sayós Anna Coma Estefania Puigdomènech	Respiratori  III	Compromís: 3 Reclutament: 3 SF: 3 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 0  Nº total visites: 11 Última visita feta: SV (1ª)

<b>CQVM149B2306 (Argon) Centelles</b>	Estudio multicentrico, aleatorizado, parcialmente ciego con cnotrol activo abierto de grupos paralelos, de no inferioridad y 24 semanas de duracion, para comparar la eficacia y seguridad de QVM149 con una combinacion de salmeterol/fluticasona + tiotropio en pacientes con asma no controlada , codigo CQVM149B2306.	Dra. Encarna Martinez Alba València Gemma Sayós Gemma Tobajas	Respiratori  IIIb	Compromís: 3 Reclutament: 2 SF: 2 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 0  Nº total visites: 7 Última visita feta: V101 (2ª)
<b>CQVM149B2306 (Argon) Balenyà</b>	Estudio multicentrico, aleatorizado, parcialmente ciego con cnotrol activo abierto de grupos paralelos, de no inferioridad y 24 semanas de duracion, para comparar la eficacia y seguridad de QVM149 con una combinacion de salmeterol/fluticasona + tiotropio en pacientes con asma no controlada , codigo CQVM149B2306.	Dr. Xavier Farrés Sara Esteve Gemma Sayós Gemma Tobajas	Respiratori  IIIb	Compromís: 3 Reclutament: 4 SF: 3 Discontinuat: 0 En seguiment: 1 Completats: 0  Nº total visites: 7 Última visita feta: V202 (4ª)



## NN9924-4223 (Pioneer)

Diabetis  
Fase IIIa  
Finalitzat 2018  
Dra. Martínez

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
NN9924-4223 (Pioneer)	Ensayo clínico Eficacia y Seguridad de Semaglutida Oral frente a Empagliflocina en Sujetos con Diabetes Mellitus tipo 2 (PIONEER 2 frente a inhibidor SGLT-2).	Dra. Encarna Martínez Dra. Anna Tantiñà Anna Coma Gemma Sayós Dolors Molera Alba Valencia Mercè Martínez	Diabetis  IIIa	Compromís: 9 Reclutament: 14 SF: 5 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 7 Completats sense medicació: 2  Nº total visites: 13 Última visita feta: V13



## D2287R00103 (Novelty)

Respiratori  
Fase Observacional  
Iniciat 2018  
Dra. Encarna Martínez

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
D2287R00103 (Novelty)	Nuevo estudio observacional, longitudinal, en pacientes con un diagnóstico o sospecha de diagnóstico de asma y/o EPOC para describir las características de los pacientes, patrones de tratamiento y carga de la enfermedad con el paso del tiempo para identificar fenotipos y endotipos asociados a resultados diferenciales que puedan respaldar el desarrollo futuro de estrategias de tratamiento personalizadas.	Dra. Encarna Martínez Dra. Anna Tantiñà Gemma Sayós Anna Coma Lluïsa Rodríguez Alba València Gemma Tobajas Estefania Puigdomènech	Respiratori Observacional	Compromís: 40 Reclutament: 5 SF: 2 Discontinuats: 0 En seguiment: 5 Completats: 0  Nº total visites: 4 Última visita feta: V2



### EBB17TA14644 (Voyage)

Pediatría  
Fase IIb  
Iniciat 2018  
Dra. Àngels Ulied

CODI	TÍTOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
EBB17TA14644 (Voyage)	A randomised, controlled, double-blind, parallel group, multi-country study to investigate the safety and tolerance of a partly fermented infant formula containing prebiotic oligosaccharides in healthy term infants.	Dra. Àngels Ulied Dra. Laia Call Dra. Susana Matesanz Carme Puigbarraca Àngels Fumanya Alba Masó Estefania Puigdomènech Gemma Tobajas	Pediatría  IIb	Compromís: 15 Reclutament: 1 SF: 0 Discontinuats: 0 En seguiment: 1 Completats: 0  Nº total visites: 6 Última visita feta: V2





## CINNAMON

Pediatría  
 Fase N/A  
 Tancat 2018  
 Dra. Àngels Ulíed

CODI	TITOL	EQUIP INVESTIGADOR	TIPUS/FASE	RECLUTAMENT
CINNAMON	Seguridad clínica y eficacia de una nueva fórmula infantil con propósito médico (FSMP) que contiene 2 oligosacáridos de leche materna (HMOs).	Dra. Àngels Ulíed Alba València Carme Puigbarraca Mercè Martínez	Pediatría  N/A	Compromís: 10 Reclutament: 1 SF: 0 Discontinuat: 0 En seguiment: 0 Completats: 1  Nº total visites: 6 Última visita feta: V6