

**Estudios en farmacología clínica no autorizados por la ANMAT (desistimiento del trámite por parte del patrocinador o denegatoria por parte de la ANMAT)**

AÑO	EXPEDIENTE	ESTUDIO	PATROCINADOR	SITUACION
2011	1-47-22141-11-8	RGH-MD-56 EVALUACIÓN DOBLE CIEGO, CONTROLADA CON PLACEBO, DE LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CARIPRAZINA EN PACIENTES CON DEPRESIÓN BIPOLAR	QUINTILES POR FOREST RESEARCH INSTITUTE INC	DENEGADO
2011	1-47- 5843-11-9	"UN ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, PARA COMPARAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CXA-201 INTRAVENOSO Y LEVOFLOXACINA INTRAVENOSA EN LA INFECCIÓN DEL TRACTO URINARIO COMPLICADA, INCLUYENDO PIELONEFRITIS"/ CXA-CUTI-10-04	PHARMACEUTICAL RESEARCH	DENEGADO
2011	1-47-10-482-11-1	ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE FASE 3 SOBRE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA PIRFENIDONA EN PACIENTES CON FIBROSIS PULMONAR IDIOMÁTICA.	COVANCE (ARGENTINA) S.A	DENEGADO
2011	1-47-0000-21190-11-0	ESTUDIO ALEATORIZADO, ABIERTO, MULTICÉNTRICO, PARA EVALUAR LA ACTIVIDAD ANTIVIRAL, LA SEGURIDAD Y LA FARMACOCINÉTICA DEL ABT 450 CON RITONAVIR (ABT 450/R) EN COMBINACIÓN CON ABT 267 Y/O ABT 333, CON Y SIN RIBAVIRINA (RBV), ADMINISTRADOS DURANTE 8, 12 O 24 SEMANAS A SUJETOS CON INFECCIÓN CRÓNICA POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS C DEL GENOTIPO 1 QUE NO HAN RECIBIDO TRATAMIENTO ANTERIOR O NO HAN RESPONDIDO AL TRATAMIENTO	ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2012	1-47-16143-12-0	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ABIERTO, DE 18 MESES PARA EVALUAR SEGURIDAD Y TOLERANCIA A LARGO PLAZO DE VALSARTÁN EN PARTICIPANTES DE 6 A 17 AÑOS DE EDAD CON HIPERTENSIÓN ARTERIAL, CON O SIN ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	DENEGADO
2012	1-47-2-66-12-2	PROTOCOLO N.º FPS-AS-202 "ESTUDIO DE DETERMINACIÓN DE DOSIS DE 12 SEMANAS DE DURACIÓN PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE FP SPIROMAX® (PROPIONATO DE FLUTICASONA EN POLVO PARA INHALACIÓN) ADMINISTRADO DOS VECES AL DÍA EN COMPARACIÓN CON PLACEBO EN ADOLESCENTES Y ADULTOS CON ASMA PERSISTENTE GRAVE NO CONTROLADA CON TRATAMIENTO ESTEROIDEO INHALADO EN DOSIS ALTAS	PPD ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2012	1-47-4597-12-5	ESTUDIO INTERNACIONAL, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO DE RINDOPEPIMUT/GM-CSF CON TEMOZOLOMIDA ADYUVANTE EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO RECIENTE DE GLIOBLASTOMA EGFRVIII POSITIVO, EXTIRPADO QUIRÚRGICAMENTE. PROTOCOLO CDX110-04	INTRIALS SA EN REPRESENTACIÓN DE CELLDX THERAPEUTICS, INC.	DESISTIMIENTO

2012	1-47-20665-12-8	UN ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE CINACALCET HCL EN SUJETOS PEDIÁTRICOS CON ENFERMEDAD RENAL CRÓNICA E HIPERPARATIROIDISMO SECUNDARIO RECIBIENDO DIÁLISIS	AMGEN INC REPRESENTADO POR QUINTILES ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2012	1-47-2-41-12-5	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO PARA COMPARAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE CEFTOLOZANE/AZOBACTAM POR VÍA INTRAVENOSA CON LA ADMINISTRACIÓN DE PIPERACILINA/AZOBACTAM EN LA NEUMONÍA ASOCIADA AL RESPIRADOR	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE CUBIST	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-64-13-7	ESTUDIO FASE II DE VINORELBINA ORAL EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (NSCLC) LOCALMENTE AVANZADO O METASTÁSICO CON MUTACIÓN POSITIVA DEL RECEPTOR DEL FACTOR DE CRECIMIENTO EPIDÉRMICO (EGFR), LUEGO DEL FRACASO DE UN TRATAMIENTO CON INHIBIDORES DE LA TIROSINA QUINASA (TKI) DEL EGFR EN PRIMERA LÍNEA	ROVAFARM ARGENTINA S.A., REPRESENTANTE EN LA ARGENTINA DE PIERRE FABRE MEDICAMENT	DENEGADO
2013	1-47-2-81-13-5	EFICACIA Y SEGURIDAD DE 2 DOSIS DE AGOMELATINA (10 MG/DÍA O 25 MG/DÍA) VERSUS PLACEBO ADMINISTRADOS POR VÍA ORAL DURANTE 12 SEMANAS EN PACIENTES AMBULATORIOS NO DEPRIMIDOS CON TRASTORNO DE ANSIEDAD GENERALIZADA. ESTUDIO INTERNACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE GRUPOS PARALELOS EN 3 RAMAS, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, DE 12 SEMANAS.	SERVIER ARGENTINA S.A	DENEGADO
2013	1-47-2-146-13-6	EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA ADMINISTRACIÓN ORAL DE TIANEPTINA (25 A 50 MG/DÍA) EN PACIENTES DE EDAD AVANZADA CON TRASTORNO DEPRESIVO MAYOR. ESTUDIO DE 8 SEMANAS INTERNACIONAL, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, DE DOSIS FLEXIBLE, CON GRUPOS PARALELOS, CONTROLADO CON PLACEBO, CON ESCITALOPRAM COMO CONTROL ACTIVO, SEGUIDO DE UN PERÍODO DE EXTENSIÓN DEL TRATAMIENTO OPCIONAL DOBLE CIEGO DE 16 SEMANAS.	SERVIER ARGENTINA S.A	DENEGADO
2013	1-47-1110-751-13-9	ESTUDIO DE FASE 1, DE ESCALAMIENTO DE DOSIS, SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA CON BVD-523, EN PACIENTES CON MALIGNIDADES AVANZADAS.	CLINIPACE S.A. EN REPRESENTACIÓN DE BIOMED VALLEY DISCOVERIES INC.	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-163-13-9	ISIS 449884-CS2: ESTUDIO FASE 2, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD Y EFICACIA DE ISIS 449884 ADMINISTRADO UNA VEZ POR SEMANA A PACIENTES CON DIABETES MELLITUS TIPO 2 QUE SON TRATADOS CON METFORMINA	ORGANIZACIÓN DE INVESTIGACIONES CLÍNICAS S.A.	DESISTIMIENTO
2013	1-0047-5086-13-8	ESTUDIO COMPARATIVO, PROSPECTIVO Y ALEATORIZADO ENTRE EL STENT BIOFREEDOM™ RECUBIERTO CON EL FÁRMACO BIOLIMUS A9™ Y EL STENT METÁLICO SIN RECUBRIMIENTO GAZELLE™ EN PACIENTES QUE CORREN UN RIESGO ELEVADO DE SUFRIR HEMORRAGIAS- NÚMERO 12EU01	TANGO COORDINATING CENTER S.A	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-157-13-9	20120262: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y DE FASE 3 DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ABP 501 EN COMPARACIÓN CON ADALIMUMAB EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE MODERADA A SEVERA	AMGEN	DESISTIMIENTO

2013	1-47-2-200-13-6	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO Y CON PLACEBO, DE 16 SEMANAS DE DURACIÓN, SEGUIDO DE UNA EVALUACIÓN A LARGO PLAZO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE IXEKIZUMAB (LY2439821) EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE ACTIVA	QUINTILES EN REPRESENTACION DE ELLI LILLY	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-159-13-6	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO Y CON PLACEBO, DE 16 SEMANAS DE DURACIÓN, SEGUIDO DE UNA EVALUACIÓN A LARGO PLAZO DE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE IXEKIZUMAB (LY2439821) EN PACIENTES CON ESPONDILITIS ANQUILOSANTE ACTIVA	QUINTILES EN REPRESENTACION DE ELLI LILLY	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-181-13-0	AB08026- ESTUDIO PROSPECTIVO, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ABIERTO, CONTROLADO CON FÁRMACO ACTIVO, DE GRUPOS PARALELOS, FASE 3, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MASITINIB A LA DOSIS DE 7,5 MG / KG /DÍA CON DACARBAZINA EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON MELANOMA METASTASICO NO RESECABLE DE GRADO 3 O 4 CON UNA MUTACIÓN EN EL DOMINIO JUXTAMEMBRANA DE C-KIT.	LAT RESEARCH SRL EN REPRESENTACIÓN DE AB SCIENCE	DESISTIMIENTO
2013	1-47-4469-13-5	ESTUDIO DE LA EFICACIA, LA SEGURIDAD Y LA CALIDAD DE VIDA LUEGO DE LA TERAPIA FOTODINÁMICA VASCULAR DIRIGIDA (FVD) CON TOOKAD® SOLUBLE PARA EL TRATAMIENTO MÍNIMAMENTE INVASIVO DE CÁNCER DE PRÓSTATA LOCALIZADO- CLIN1201 PCM304	ACTIVA CRO S.A. EN REPRESENTACIÓN DE STEBA BIOTECH S.A.	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-177-13-8	ESTUDIO MULTICÉNTRICO PROSPECTIVO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE BAY 41-6551 COMO TERAPIA ADYUVANTE EN PACIENTES CON NEUMONÍA OCASIONADA POR ORGANISMOS GRAM NEGATIVOS INTUBADOS Y CON VENTILACIÓN MECÁNICA”,	BAYER HEALTHCARE AG, REPRESENTADO POR BAYER SA	DESISTIMIENTO
2013	1-47-2-186-13-9	ESTUDIO CLÍNICO FASE III DE CURSO ULTRA CORTO CON RIFAPENTINA/ISONIACIDA PARA LA PREVENCIÓN DE TUBERCULOSIS ACTIVA EN INDIVIDUOS INFECTADOS CON VIH CON INFECCIÓN LATENTE POR TUBERCULOSI	FUNDACIÓN IBIS	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-193-14-4	ESTUDIO TIPS3 : ESTUDIO RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR UNA POLIPÍLDORA (POLYCAP), BAJA DOSIS DE ASPIRINA Y SUPLEMENTO DE VITAMINA D EN PREVENCIÓN PRIMARIA – ESTUDIO INTERNACIONAL POLYCAP 3 (POR SUS SIGLAS EN INGLÉS, TIPS 3)	FUNDACIÓN ECLA EN REPRESENTACIÓN DE LABORATORIO AUSTRAL S.A.	DENEGADO
2014	1-47-2-108-14-1	ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III, SOBRE UNA SERIE DE CASOS ACERCA DE LA REVERSIÓN DEL EFECTO ANTICOAGULANTE DEL DABIGATRÁN MEDIANTE LA ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA DE 5.0 G DE IDARUCIZUMAB (BI 655075) EN PACIENTES TRATADOS CON ETEXILATO DE DABIGATRÁN QUE PRESENTEN HEMORRAGIA NO CONTROLADA O QUE REQUIEREN PROCEDIMIENTOS O CIRUGÍA DE EMERGENCIA	BOEHRINGER INGELHEIM S.A.	DENEGADO
2014	1-47-2-93-14-9	ESTUDIO DE FASE III COMPARANDO LA ASOCIACIÓN MELOXICAM/GLUCOSAMINA CON MELOXICAM Y GLUCOSAMINA EN MONOTERAPIA EN EL TRATAMIENTO DE LA OSTEOARTRITIS DE RODILLA	ZENTER RESEARCH S.A., EN REPRESENTACIÓN DE ZODIAC PRODUCTOS FARMACÉUTICOS S.A	DENEGADO

2014	1-47-2-14-14-6	“ESTUDIO PROSPECTIVO, FASE2B/3,MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO, DE GRUPOS PARALELOS Y 24 SEMANAS DE DURACIÓN CON POSIBLE EXTENSIÓN, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MASITINIB CON METOTREXATO, EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA CON RESPUESTA INADECUADA A 1. METOTREXATO O A 2. CUALQUIER FAME INCLUYENDO AL MENOS UN FÁRMACO BIOLÓGICO SI LOS PACIENTES NO HAN RESPONDIDO PREVIAMENTE AL METOTREXATO O A 3. METOTREXATO EN COMBINACIÓN CON CUALQUIER FAME INCLUIDOS LOS FÁRMACOS BIOLÓGICOS”	AB SCIENCE	DENEGADO
2014	1-47-2-146-14-2	ESTUDIO ALEATORIZADO, CONTROLADO, DOBLE CIEGO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE VOCLOSPORINA (23.7 MG DOS VECES AL DÍA, O 39.5 MG DOS VECES AL DÍA) CON PLACEBO PARA LOGRAR LA REMISIÓN EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA ACTIVA. (AUR-VCS-2012-01).	PHARM-OLAM INTERNATIONAL S.R.L.	DENEGADO
2014	1-47-2-129-14-4	ESTUDIO RANDOMIZADO DOBLE CIEGO CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE UNA CREMA CON MRX-6 AL 2% EN PACIENTES PEDIÁTRICOS CON DERMATITIS ATÓPICA LEVE A MODERADA, SEGUIDO POR UNA ETAPA ABIERTA	LAB: CELSUS THERAPEUTICS, PLC., REPRESENTADO EN ARGENTINA POR AS&A CALIDAD SRL	DENEGADO
2014	1-47-2-138-14-5	COMPARACIÓN ENTRE LA CEREBROLISINA Y EL DONEPECILO: ENSAYO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD EN PACIENTES CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER DE LEVE A MODERADA	I3 LATIN AMERICA ARGENTINA S.A. POR EVER NEURO PHARMA GMBH	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-163-14-0	ESTUDIO CON DOBLE ENMASCARAMIENTO, CONTROLADO CON PLACEBO, CON PERÍODO DE ETIQUETA ABIERTA PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MEDI-551 EN SUJETOS ADULTOS CON NEUROMIELITIS ÓPTICA Y TRASTORNOS DEL ESPECTRO DE LA NEUROMIELITIS ÓPTICA (CD-IA-MEDI-551-1155)	MEDIMMUNE-PPD	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-131-14-1	ALDOXORUBICIN-P3-ST5-01: “ESTUDIO DE FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA, PARA INVESTIGAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE ALDOXORUBICINA EN COMPARACIÓN CON LA ELECCIÓN DEL INVESTIGADOR EN SUJETOS CON SARCOMAS DE TEJIDO BLANDO METASTÁSICOS, LOCALMENTE AVANZADOS O IRRESECABLES, YA SEA QUE FUERON RECIDIVANTES O RESISTENTES A LA QUIMIOTERAPIA NO ADYUVANTE ANTERIOR”	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES LTDA. SUC. ARG.EN REPRESENTACIÓN DE CYTRX CORPORATION	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-97-14-3	ESTUDIO DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DISEÑO CRUZADO PARA EVALUAR LA EFICACIA CLÍNICA Y LA SEGURIDAD DE LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA DEL INHIBIDOR DE C1-ESTERASA DERIVADO DE PLASMA HUMANO EN EL TRATAMIENTO PROFILÁCTICO DEL ANGIOEDEMA HEREDITARIO. PROTOCOLO # CSL830_3001	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE CSL BEHRING GMBH	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-5-14-5	CLCZ696A2320E1 ESTUDIO DE EXTENSIÓN ABIERTO A LARGO PLAZO (52 SEMANAS) PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DEL TRATAMIENTO LCZ696 SOLO Y EN COMBINACIÓN CON AMLODIPINA EN PARTICIPANTES CON HIPERTENSIÓN ESENCIAL	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO

2014	1-47-11728-14-4	CINC424A2407 "ESTUDIO DE REINICIO DE TRATAMIENTO: ESTUDIO DE FASE II, ABIERTO, DE UNA SOLA RAMA, DE REINICIO DEL TRATAMIENTO CON RUXOLITINIB DE PACIENTES CON MIELOFIBROSIS DESPUÉS DE LA INTERRUPCIÓN DEL TRATAMIENTO DEBIDO A LA PÉRDIDA DE RESPUESTA Y/O A UN EVENTO ADVERSO."	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-143-14-1	191-078: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE 24 SEMANAS Y GRUPOS PARALELOS, CON UNA EXTENSIÓN A LARGO PLAZO DE 28 SEMANAS, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE UNA COMBINACIÓN PARA NEBULIZACIÓN DE PROPIONATO DE FLUTICASONA (PF)/FUMARATO DE FORMOTEROL (FF) CON RESPECTO A PF Y FF EN MONOTERAPIA EN PACIENTES CON EPOC	PPD ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-12-14-9	"ESTUDIO ABIERTO, DE EXTENSION, DE UN SOLO BRAZO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD A LARGO PLAZO DE ABP 501 EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE MODERADA A SEVERA"	AMGEN	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-103-14-3	ESTUDIO FASE 3B, MULTICÉNTRICO, QUE EVALÚA LA EFICACIA DE GOLIMUMAB INTRAVENOSO EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE CUYO CONTROL DE LA ENFERMEDAD HA DISMINUIDO A PESAR DEL TRATAMIENTO CON INFILIXIMAB (REMICADE®)"	JANSSEN	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-124-14-6	B5371002 "ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE PF-06438179 E INFILIXIMAB EN COMBINACIÓN CON METOTREXATO EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA DE MODERADA A INTENSA, QUE HAN TENIDO UNA RESPUESTA INADECUADA AL METOTREXATO".	PFIZER	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-112-14-4	"ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, EN DOBLE CIEGO Y DE GRUPOS PARALELOS, DE LA ADMINISTRACIÓN SUBCUTÁNEA DE CNTO 136 (SIRUKUMAB) EN MONOTERAPIA, COMPARADO CON ADALIMUMAB EN MONOTERAPIA, EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA"	JANSSEN	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-161-14-3	ESTUDIO DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, DE GRUPOS PARALELOS, DE CONTROL ACTIVO PARA COMPARAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE CHS-0214 VERSUS ENBREL® EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDEA Y RESPUESTA INADECUADA AL TRATAMIENTO CON METOTREXATO (CHS-0214-02), PATROCINADO POR COHERUS BIOSCIENCES	MEDPACE	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-14-14-6	"ESTUDIO PROSPECTIVO, FASE2B/3, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO, DE GRUPOS PARALELOS Y 24 SEMANAS DE DURACIÓN CON POSIBLE EXTENSIÓN, PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MASITINIB CON METOTREXATO, EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDE ACTIVA CON RESPUESTA INADECUADA A 1. METOTREXATO O A 2. CUALQUIER FAME INCLUYENDO AL MENOS UN FÁRMACO BIOLÓGICO SI LOS PACIENTES NO HAN RESPONDIDO PREVIAMENTE AL METOTREXATO O A 3. METOTREXATO EN COMBINACIÓN CON CUALQUIER FAME INCLUIDOS LOS FÁRMACOS BIOLÓGICOS"	RESOLUTION LATIN AMERICA S.A.	DESISTIMIENTO

2014	1-47-2-133-14-7	ESTUDIO INTERNACIONAL MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO CONTROLADO POR PLACEBO DE MEDI4736 COMO TERAPIA SECUENCIAL EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (CPCNP), LOCALMENTE AVANZADO, NO RESECABLE (ETAPA III) QUE NO HAN PROGRESADO DESPUÉS DE LA QUIMIOTERAPIA DEFINITIVA CON PLATINO CONCURRENTES (PACIFIC)	QUINTILES ARGENTINA S.A. EN REPRESENTACIÓN DE ASTRAZENACA AB	DESISTIMIENTO
2014	1-47-8331-14-4	CÓDIGO DEL PROTOCOLO: CLEE011X2107 "ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE FASE IB/II DE COMBINACIÓN DE LEE011 Y BYL719 CON LETROZOL EN PACIENTES ADULTAS CON CÁNCER DE MAMA AVANZADO CON RECEPTORES ESTROGÉNICOS POSITIVOS"	NOVARTIS ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-65-14-2	ENSAYO ABIERTO, ALEATORIZADO, ADAPTATIVO, DE DOS GRUPOS Y MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA FARMACOCINÉTICA Y LA FARMACODINÁMICA DE DOS DOSIS DE OSELTAMIVIR (TAMIFLU®) EN EL TRATAMIENTO DE LA GRIPE EN MENORES INMUNOCOMPROMETIDOS, DE 2 SEMANAS A MENOS DE 13 AÑOS DE EDAD, CON INFECCIÓN DE GRIPE CONFIRMADA	HOFFMANN-LA ROCHE, LTD. REPRESENTADO EN ARGENTINA POR PPD ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-151-14-9	UN ESTUDIO FASE IIIB, ALEATORIZADO, DE ETIQUETA ABIERTA PARA PROBAR EFICACIA Y SEGURIDAD DE DOLUTEGRAVIR O EFAVIRENZ CADA UNO ADMINISTRADO CON DOS NRTIS EN ADULTOS INFECTADOS CON VIH 1 VÍRGENES A TRATAMIENTO ANTIRRETROVIRAL QUE INICIAN TRATAMIENTO PARA TUBERCULOSIS SENSIBLE A RIFAMPICINA.	PPD ARGENTINA S.A.	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-145-14-9	ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III, ABIERTO, DESTINADO A ESTUDIAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO COMBINADO DE MK-5172/MK-8742 COMPARADO CON BOCEPREVIR/INTERFERÓN PEGILADO/RIBAVIRINA (PR) EN PACIENTES CON INFECCIÓN CRÓNICA POR EL VIRUS DE LA HEPATITIS C DE GENOTIPO 1 QUE NO RECIBIERON TRATAMIENTO PREVIO O QUE NO RESPONDIERON AL TRATAMIENTO ANTERIOR CON PR	MSD	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-126-14-3	UN ESTUDIO ABIERTO DE FASE 3B, CON DISTRIBUCIÓN ALEATORIA, SOBRE LA ACTIVIDAD ANTIVIRAL Y LA SEGURIDAD DE DOLUTEGRAVIR EN COMPARACIÓN CON LOPINAVIR/RITONAVIR, AMBOS ADMINISTRADOS CON TERAPIA DUAL CON INHIBIDORES NUCLEÓSIDOS DE LA TRANSCRIPTASA REVERSA EN SUJETOS ADULTOS CON INFECCIÓN POR VIH-1 CUYO TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA HA FRACASADO	VIIV HEALTHCARE & GLAXOSMITHKLINE (GSK), EN REPRESENTACIÓN DE VIIV HEALTHCARE	DESISTIMIENTO
2014	1-47-2-36-14-2	ENSAYO MULTICÉNTRICO DE FASE III, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO Y CON DOBLE SIMULACIÓN PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE 2 DOSIS ORALES DIARIAS DE ONO-4641 (0,05 MG Y 0,1 MG) CON LA ADMINISTRACIÓN INTRAMUSCULAR SEMANAL DE 30 MG DE INTERFERÓN-B-1A EN SUJETOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE RECIDIVANTE	QUINTILES ARGENTINA S.A. EN REPRESENTACIÓN DE MERCK KGAA	DESISTIMIENTO

2015	1-47-2-51-15-5	ESTUDIO DE FASE II DE BÚSQUEDA DE DOSIS, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE 24 SEMANAS DE DURACIÓN, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE 3 DOSIS DE NAMILUMAB (20 MG, 80 MG Y 150 MG) EN COMBINACIÓN CON METOTREXATO (MTX) EN SUJETOS CON ARTRITIS REUMATOIDE (AR) DE MODERADA A GRAVE, SEGUIDO POR UN ESTUDIO DE EXTENSIÓN CON TRATAMIENTO ACTIVO DE 48 SEMANAS DE DURACIÓN	QUINTILES ARGENTINA S.A., EN REPRESENTACIÓN DE TAKEDA DEVELOPMENT CENTER AMERICAS, INC. (TDC),	DENEGADO
2015	1-47-2-66-15-8	ESTUDIO DOBLE CIEGO, RANDOMIZADO, FASE III DE COPANLISIB EN COMPARACIÓN CON PLACEBO EN PACIENTES CON LINFOMA NO HODGKIN INDOLENTE REFRACTARIO A RITUXIMAB (ILNH) CHRONOS-2" PROTOCOLO 17322.	BAYER S.A.	DENEGADO
2015	1-47-2-69-15-9	UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, A DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO SOBRE LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE BG00012 EN EL RETRASO DE LA PROGRESIÓN DE LA DISCAPACIDAD EN SUJETOS CON ESCLEROSIS MÚLTIPLE SECUNDARIA PROGRESIVA	QUINTILES PARA BIOGEN IDEC	DESISTIMIENTO
2015	1-47-2-111-15-2	ESTUDIO DE EXTENSIÓN DE 26 SEMANAS DE LA SEGURIDAD Y LOS EFECTOS CLÍNICOS DE EVP-6124 EN SUJETOS CON ENFERMEDAD DE ALZHEIMER QUE ESTÉN RECIBIENDO ACTUALMENTE O HAYAN RECIBIDO PREVIAMENTE UN MEDICAMENTO INHIBIDOR DE LA ACETILCOLINESTERASA	I3 LATIN AMERICA ARGENTINA S.A. EN REPRESENTACION DE FORUM	DESISTIMIENTO
2015	1-47-2-226-15-0	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO DURANTE 52 SEMANAS CON QGE031 S.C. EN PACIENTES ASMÁTICOS INADECUADAMENTE CONTROLADOS CON UNA DOSIS MEDIA O ALTA DE CORTICOSTEROIDES INHALADOS MÁS AGONISTAS BETA ADRENÉRGICOS DE ACCIÓN PROLONGADA, CON O SIN CORTICOSTEROIDES ORALES-CQGE031B2204	NOVARTIS ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO
2015	1-47-2-112-15-6	TV1106-IMM-30021: ESTUDIO FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE TV-1106 EN ADULTOS CON DEFICIENCIA DE HORMONA DE CRECIMIENTO QUE NO ESTÁN SIENDO TRATADOS ACTUALMENTE CON RHGH	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD	DESISTIMIENTO
2015	1-47-2-113-15-1	TV1106-IMM-30022: ESTUDIO FASE 3, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, ABIERTO, CONTROLADO CON COMPARADOR PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE TV-1106 SEMANAL COMPARADO CON RHGH DIARIO (GENOTROPIN®) EN ADULTOS CON DEFICIENCIA DE HORMONA DE CRECIMIENTO	INC RESEARCH CRO ARGENTINA SRL EN REPRESENTACIÓN DE TEVA PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD	DESISTIMIENTO
2015	1-47-2-54-15-6	ESTUDIO ABIERTO, RANDOMIZADO, MULTICÉNTRICO, DE 2 BRAZOS Y GRUPOS PARALELOS DE 26 SEMANAS DE DURACIÓN QUE INVESTIGA LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA INSULINA DETEMIR FRENTE A LA INSULINA NEUTRA PROTAMINA DE HAGEDORN EN COMBINACIÓN CON METFORMINA Y DIETA/EJERCICIO SOBRE EL CONTROL GLUCÉMICO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES CON DIABETES TIPO 2 CONTROLADOS DE MANERA INSUFICIENTE CON METFORMINA ± OTRO(S) ANTIDIABÉTICO(S) ORAL(ES) ± INSULINA BASAL	NOVO NORDISK A/S REPRESENTADO EN ARGENTINA POR NOVO NORDISK PHARMA ARGENTINA S.A	DESISTIMIENTO

2015	1-0047-0002-12-15-0	ESTUDIO DE FASE 2, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE MHAA4549A, UN ANTICUERPO MONOCLONAL, EN COMBINACIÓN CON OSELTAMIVIR COMPARADO CON OSELTAMIVIR PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCION POR INFLUENZA A SEVERA	COVANCE (ARGENTINA) S.A	DESISTIMIENTO
2015	1-0047-002-6-15-0	ESTUDIO DE FASE III, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO Y DOBLE ENMASCARADO PARA EVALUAR LA EFICACIA, LA SEGURIDAD Y LA TOLERABILIDAD DE CARBAVANCE (MEROPENEM/RPX7009) EN COMPARACIÓN CON PIPERACILINA/TAZOBACTAM EN EL TRATAMIENTO DE LAS INFECCIONES COMPLICADAS DE LAS VÍAS URINARIAS, INCLUIDA PIELONEFRITIS AGUDA, EN ADULTOS. (REMPEX-505)	MEDPACE	DESISTIMIENTO