

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
GEICAM	Ensayo Clínico multicéntrico, Fase III, randomizado, comparando 6 ciclos del régimen FEC con 4 ciclos de FEC seguidos de 8 dosis de TAXOL semanal en régimen secuencial, como tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operado y afectación axilar
GEICAM	Ensayo clínico multicéntrico fase III randomizado comparando 6 ciclos de régimen FAC (fluorouracilo, doxorubicina y ciclofosfamida) con 4 ciclos de régimen FAC seguido de 8 Administraciones de Taxol semanal en régimen secuencial, como tratamiento adyuvant
GEICAM	Ensayo clínico multicéntrico fase III, randomizado para la comparación de la combinación de epirubicina y ciclofosfamida (EC) seguido de docetaxel (T) con epirubicina y docetaxel (ET) seguido de capecitabina (X) en el tratamiento adyuvante de pacientes co
Janssen Cilag SA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con producto activo, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dosis flexibles de esketamina intranasal más un antidepresivo oral en sujetos adultos con depresión resistente al trat
Janssen Cilag SA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con producto activo de esketamina intranasal más un antidepresivo oral para la prevención de las recaídas en depresión resistente al tratamiento
Urgo Recherche	Evaluación de la eficacia y tolerancia de un nuevo dispositivo médico en el tratamiento local de úlceras del pie diabético: estudio clínico prospectivo, controlado, aleatorizado, multicéntrico europeo conducido en doble ciego DISCOVERY RCT
Janssen Cilag SA	Estudio de extensión, abierto, de seguridad a largo plazo de esketamina en la depresión resistente al tratamiento. Seguridad y mantenimiento de la respuesta al tratamiento con esketamina con dosis repetidas en intervalos determinados por la gravedad de lo
Astellas Pharma Europe BV	Estudio de fase 3, aleatorizado, abierto y controlado con tratamiento activo para evaluar la eficacia y la seguridad de roxadustat en el tratamiento de la anemia en pacientes con insuficiencia renal crónica no tratados con diálisis.
GETHI	Estudio multicéntrico, fase 2 de nivolumab en combinación con ipilimumab para pacientes con tumores pediátricos sólidos avanzados del adulto
Federation Francophone de Cancérologie Digestive	Tratamiento adyuvante con FOLFOX-4 versus FOLFOX-4 + cetuxibam para el cáncer de colon en estadio III extirpado completamente
Puma Biothechnology	Ensayo aleatorizado, en doble ciego y controlado con placebo, de neratinib (HKI-272) después de trastuzumab en mujeres con cáncer de mama en estadio inicial con sobreexpresión/amplificación de HER-2/neu
José Luño Fernández	Efecto del ácido acetilsalicílico en la prevención primaria del riesgo cardiovascular en paciente con enfermedad renal crónica (Estdio AASER)

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
LYSARC	Estudio de fase III, randomizado, doble ciego, de mantenimiento de Lenalidomia (Revlimid) frente a placebo en pacientes respondedores de edad avanzada con linfoma difuso de células B grandes y tratados con R-Chop en primera línea
Roche Farma SA	Estudio multicéntrico, fase III, abierto, aleatorizado, en pacientes con linfoma no-Hodgkin indolente avanzado, previamente no tratados para evaluar el beneficio de GA101 (RO5072759) más quimioterapia en comparación con rituximab más quimioterapia seguida de terapia de mantenimiento con GA101 o rituximab en pacientes respondedores
Eli Lilly and Company	Estudio multicéntrico, aleatorizado, en doble ciego y controlado con placebo, para comparar la eficacia y la seguridad de LY2439821 frente a etanercept y placebo en pacientes con psoriasis en placas grado moderado a severo
Celgene SL	Estudio observacional post-autorización para evaluar la respuesta de la función renal al tratamiento de pacientes con mieloma múltiple en recaída y con aclaramiento de creatinina < 50 ml / min / 1,73m ²)
Grupo Español de Tratamiento de Tumores de Cabeza y Cuello	Ensayo en fase II de un régimen secuencial de quimioterapia de inducción con panitumumab y paclitaxel seguida de radioterapia más panitumumab en pacientes con cáncer de cabeza y cuello localmente avanzado que no son candidatos al tratamiento con derivados
Sanofi-Aventis	Ensayo aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y grupos paralelos para evaluar el efecto de SAR236553/REGN727 sobre la aparición de acontecimientos cardiovasculares en pacientes que han experimentado recientemente un síndrome coronario agudo
Celgene SL	Estudio observacional post-autorización para evaluar la evolución en la práctica clínica habitual en pacientes recién diagnosticados de síndrome mielodisplásico (SMD) o leucemia mielomonocítica crónica (LMMC), en función del momento de inicio de tratamiento activo. ERASME
GEICO	Reclasificación molecular de estadios iniciales de cáncer de ovario, implicaciones pronósticas y predictivas
GRESSER	Registro español de pacientes con espondiloartritis axial tratados con anti-TNF. Estudio REGISPONSER-BIO
Queen Mary University London	Efecto de la infusión intracoronaria de células mononucleares derivadas de la médula ósea (CMN-MO) sobre la mortalidad por cualquier causa en el infarto agudo de miocardio
Silke Heeren	Evaluación exploratoria de la posibilidad de retención a largo plazo de gadolinio en los huesos de los pacientes que han recibido medios de contraste de gadolinio según sus antecedentes médicos
Fundación PETHEMA	Estudio fase III nacional, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de tratamiento de inducción con bortezomib/lenalidomida/dexametasona /VRD-GEM), seguido de altas dosis de quimioterapia con mefalán-200 (MEL-200) vs.

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	Busulfan-melfalán (BUMEL) y consolidación con VRD-GEM para pacientes con mieloma múltiple sintomático de nuevo diagnóstico menores de 65 años
Fondazione Michelangelo	Quimioterapia neoadyuvante con nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de mama her2 negativo de alto riesgo Estudio ETNA
Astellas Pharma Europe BV	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de la eficacia y la seguridad de FG-4592 en el tratamiento de la anemia en pacientes con insuficiencia renal crónica no tratados con diálisis
FI H 12 de Octubre	Ensayo multicéntrico, aleatorizado, controlado y abierto para evaluar la eficacia del tratamiento secuencial con Tacrolimus-Rituximab versus Esteroides mas Ciclofosfamida en pacientes con nefropatía membranosa primaria
GELTAMO	Estudio fase II aleatorizado y multicéntrico de dos brazos de tratamiento (R-COMP versus R-CHOP) en pacientes de edad avanzada (≥ 60 años) con linfoma difuso de células B grandes (LDCBG)/linfoma folicular grado IIIb no localizado de nuevo diagnóstico
Fundación Académica Española de Dermatología y Venereología	No EPA Registro español de cirugía de Mohs
	Estudio REMICAM: Comorbilidad y supervivencia de las mioatías inflamatorias de origen autoinmune en la Comunidad Autónoma de Madrid
AbbVie Farmacéutica SLU	Registro no intervencionista de larga duración para evaluar la seguridad y la efectividad de HUMIRA® (adalimumab) en pacientes con colitis ulcerosa (CU) de actividad moderada a grave (LEGACY).
FIB HU Príncipe de Asturias	Detección precoz de la degeneración axonal en estadios preclínicos de la esclerosis múltiple (síndrome radiológico aislado) mediante Potenciales Evocados Visuales Multifocales y Tomografía de Coherencia Óptica
Fundación Miguel Servet	Registro de pacientes con leucemia mieloide crónica con alta probabilidad de alcanzar respuesta molecular completa
IPSEN PHARMA SA	Estudio observacional y prospectivo para evaluar el alivio del dolor tras 4 ciclos de inyecciones de toxina botulínica tipo A (BoTN-A) en pacientes con espasticidad de miembros inferiores tras un ictus
Grupo Español de Investigación en Sarcomas	Estudio observacional de la epidemiología e historia natural de tumores mesenquimales de baja incidencia.
Genzyme Corporation	Protocolo del Registro de Gaucher
Dra Nieves Mata (H.Torrejón)	PROYECTO EMHA: Azatioprina para el tratamiento de la hipoacusia autoinmune con respuesta a corticoides orales: Estudio multicéntrico
Fundación PETHEMA	Estudio fase III nacional, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de tratamiento de mantenimiento con Lenalidomida y dexametasona versus Lenalidomida, dexametasona y MLN9708 tras trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos para pacientes con

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	mieloma múltiple sintomático de nuevo diagnóstico
GEICO	Ensayo Clínico fase IIB, aleatorizado, multicéntrico, de continuación o no continuación con 6 ciclos de temozolomida tras los 6 primeros ciclos de tratamiento estándar en primera línea en pacientes con glioblastoma.
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio de fase III multicéntrico, doble ciego y controlado con placebo de la eficacia y seguridad de etrolizumab durante la inducción y el mantenimiento en pacientes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave resistentes o intolerantes a los inhibidores del FNT
Grupo Español de Linfoma y Trasplante Autólogo de Médula Ósea	Estudio fase II multicéntrico abierto para evaluar la eficacia y toxicidad de la terapia de mantenimiento con rituximab tras el tratamiento de rescate en pacientes con linfoma de células del manto recurrente o refractario no candidatos a trasplante autólogo o Alogénico de progenitores hematopoyéticos
Boehringer Ingelheim España SA	Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado controlado de grupos paralelos para investigar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de BI 409306, administrado oralmente durante un periodo de tratamiento de 12 semanas comparado con placebo en pacientes
Bayer Healthcare AG	Estudio en fase III multinacional, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo sobre la eficacia y seguridad de ODM-201 en varones con cáncer de próstata no metastásico de alto riesgo resistente a la castración
Fundación Española de Reumatología	REAPSER: Registro Nacional de Artritis Psoriasisica de la SER.
Ablynx NV	Estudio multicéntrico de fase I/IIa en lactantes y niños que comienzan a andar, sin otra patología que no sea la infección de las vías respiratorias inferiores por el virus sincitial respiratorio, para la cual deben estar diagnosticados y hospitalizados,
Merck Sharp & Dohme de España SA (MSD)	Ensayo clínico de fase II, aleatorizado y abierto para estudiar la eficacia y la seguridad de la combinación de MK-5172 y MK-3682 con MK-8742 o MK-8408 en sujetos con infección crónica por el VHC de GT1 y GT2
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, con doble simulación, para evaluar la eficacia y seguridad de etrolizumab comparado con infliximab en pacientes con colitis ulcerosa activa entre moderada e intensa que no han recibido tratamiento previo con inhibidores del TNF
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio abierto de extensión y supervisión de la seguridad de pacientes con colitis ulcerosa de moderada a grave previamente inscritos en estudios de fase III con etrolizumab
CNIO	Estudio prospectivo multicéntrico de factores pronósticos en cáncer de PROstata resistente a la castración tratados con doceTaxel o Cabazitaxel. Estudio PROSTAC
Janssen Research &	Estudio de fase III, aleatorizado, controlado con placebo y doble

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
Development, LLC	ciego de JNJ-56021927 en combinación con acetato de abiraterona y prednisona en comparación con acetato de abiraterona y prednisona en sujetos con cáncer de próstata metastásico resistente
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de LEE011 o placebo en combinación con tamoxife0 y goserelina o de un inhibidor de la aromatasas no esteroideo (IANE) y goserelina para el tratamiento de mujeres premenopáusicas con cáncer
Regeneron Pharmaceuticals Inc	Estudio de fase III para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de Dupilumab administrado a pacientes adultos con dermatitis atópica grave que no estén adecuadamente controlados con o no toleren bien la Ciclosporina A por vía oral, o cual
FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE AYUDA A LA INVESTIGACIÓN EN PARKINSON	Estudio epidemiológico de la enfermedad de Parkinson y sus cuidadores en España
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	OPTIMISE (Optimización del Tratamiento de Mantenimiento con Secukinumab 300mg) [Optimización del tratamiento de mantenimiento a largo plazo de la piel blanqueada en pacientes con psoriasis crónica en placas de moderada a grave: Estudio randomizado, multic
FRESENIUS MEDICAL CARE	PD- Mejora de la eficacia de la diálisis con la DPA-adaptada (PD-IDEA)
Sanofi Pasteur	Ensayo de eficacia, inmunogenicidad y seguridad de la vacuna de toxoides de Clostridium difficile en sujetos en riesgo de desarrollar infección por C. difficile
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	MONALEESA-3: Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de ribociclib en combinación con fulvestrant para el tratamiento de varones y de mujeres postmenopáusicas con cáncer de mama avanzado con receptor hormonal positivo, HER2-negativo que n
SEOM	Estudio NEOCOPING: decisión compartida y calidad de vida en pacientes con cáncer en estadio precoz tratados con quimioterapia adyuvante
Hospira, UK LTD	Estudio Postcomercialización Observacional de Cohortes en Pacientes con Enfermedad Inflamatoria Intestinal (EII) Tratados con Inflectra (Infliximab) en la Práctica Clínica Habitual (CONNECT-IBD
Alberto Carmona Bayonas	Estudio EPA-SP titulado: Evaluación de factores pronósticos y esquemas de tratamiento del adenocarcinoma gástrico metastásico en la práctica clínica
GEICAM	Estudio Observacional no posautorización (no-EPA) Estudio prospectivo de registro de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado no resecable o metastásico (CMM). Estudio RegistEM
Janssen Cilag SA	REAL DECRETO 223/2004 Estudio fase 3, aleatorizado, doble-ciego y controlado con placebo de JNJ-56021927 más terapia de privación

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	de andrógeOs (TPA) frente a TPA en sujetos con cáncer de próstata metastásico hormo0sensible (CPmHS) de baja carga tumoral
GEICAM	Estudio Observacional No-EPA GEICAM/ALAMO IV Estudio Observacional retrospectivo de evolución de pacientes con cáncer de mama en hospitales del grupo Geicam (2002-2005) ALAMO IV
GEICO	Ensayo clínico fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico en pacientes con cáncer de ovario avanzado (incluidos las pacientes con peritoneal primario y/o cáncer de trompa de Falopio) de alto grado seroso o endometriode,
GELTAMO	Ensayo clínico Fase II multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de Ibrutinib en combinación con rituximab en pacientes con formas clínicas indolentes de Linfoma de Células del Manto
CHU de Saint-Étienne	Estudio en fase IIIb multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado, para evaluar la eficacia y seguridad de Rivaroxaban 10 mg frente a E0xaparina 4.000 UI para la profilaxis de TEV en cirugía ortopédica me0r. Estudio PRONOMOS
Genentech Inc	Ensayo clínico fase Ib, ciego, aleatorizado, multicéntrico, de dosis múltiples ascendentes, para evaluarla seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinámica de UTTR1147A administrado por inyección subcutánea en pacientes con úlceras neuropáticas
Intercept Pharmaceuticals Inc	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento, a largo plazo y controlado con placebo paraevaluar la seguridad y la eficacia del ácido obeticólico en sujetos con esteatohepatitis no alcohólica
B-Braun	Estudio prospectivo, aleatorizado, doble-ciego, internacional y multicéntrico sobre la seguridad y la eficacia de la solución 6% Hydro-xyethyl starch (HES) comparada con una solución electrolítica en pacientes sometidos a cirugía abdominal PHOENICS
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio aleatorizado, multicéntrico para evaluar el efecto de secukinumab 300 mg por vía s.c. administrado durante 52 semanas en pacientes con psoriasis en placas moderada a grave de nueva aparición como intervención temprana en comparación con el tratami
Janssen Cilag SA	Estudio Multicéntrico de Fase 3, Aleatorizado, Doble Ciego para Evaluar la Eficacia Comparativa de Guselkumab (CNT01959) y Secukinumab en el Tratamiento de la Psoriasis en Placa de Moderada a Grave.
Takeda Development Centre Europe Ltd	Estudio de seguridad a largo plazo de Entyvio (vedolizumab): un estudio de cohortes internacional, observacional y prospectivo para comparar vedolizumab con otros agentes biológicos en pacientes con colitis ulcerosa o enfermedad de Crohn
Merck Sharp & Dohme de España SA (MSD)	Estudio post autorización de seguridad de golimumab en colitis ulcerosa usando el registro español ENEIDA
PFIZER SA	Estudio de fase IIb, aleatorizado, doble ciego, controlado mediante placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de la vacuna de 4

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	antígenos de Staphylococcus aureus (SA4Ag) en adultos que van a someterse a intervenciones quirúrgicas abiertas programadas de artrodesis vertebral posterior con instrumentación en varios niveles.
Teva Pharma, SLU	Registro español de pacientes tratados con acetato de glatiramero (CopaxoneR) 40 mg/ml
H LUNDBECK A/S	Estudio intervencional, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con placebo, con control activo (fluoxetina) y dosis fija de vortioxetina en pacientes pediátricos de 7 a 11 años con trastorno depresivo mayor (TDM)
Unidad del Dolor	Valoración de la incidencia de insomnio, calidad de vida y efectividad del tratamiento con Tapentadol liberación prolongada (LP) en pacientes con dolor crónico intenso
AVEO Pharmaceuticals, Inc	Estudio de Fase 3, aleatorizado, controlado, multicéntrico y abierto, para comparar el tivozanib clorhidrato frente al sorafenib en sujetos con carcinoma de células renales avanzado resistente al tratamiento
H LUNDBECK A/S	Estudio intervencional, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con placebo, con control activo (fluoxetina) y dosis fija de vortioxetina en pacientes pediátricos de 12 a 17 años con trastorno depresivo mayor (TDM)
H LUNDBECK A/S	Estudio de extensión a largo plazo, abierto y con flexibilidad de dosis de vortioxetina en niños y adolescentes de 7 a 18 años de edad con trastorno depresivo mayor (TDM).
H LUNDBECK A/S	Estudio de extensión a largo plazo sin interrumpir el tratamiento, abierto y con flexibilidad de dosis de vortioxetina en niños y adolescentes de 7 a 17 años de edad con trastorno depresivo mayor (TDM)
FISEVI	Cohorte Española de bacteriemias 2016: epidemiología, manejo clínico y factores pronósticos al diagnóstico. Estudio PRO-BAC 2016.
Regeneron Pharmaceuticals Inc	Estudio abierto de dupilumab en pacientes con dermatitis atópica que han participado en ensayos clínicos previos con dupilumab (versión 03:12/01/2015)
Gilead Sciences SL	Estudio de fase II, abierto, multicéntrico, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de la combinación a dosis fija (CDF) de sofosbuvir/velpatasvir y la CDF de sofosbuvir/velpatasvir más ribavirina en pacientes con infección crónica por el VHC de
GETECCU	Estudio epidemiológico de la incidencia de enfermedad inflamatoria intestinal en población adulta en España
GlaxoSmithKline SA	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, con grupos paralelos, de ausencia de inferioridad, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dolutegravir más lamivudina en comparación con dolutegravir más teOfovir/emtricitabina
Sociedad Española de Reumatología	Evaluación del efecto de la retirada del tratamiento sobre la actividad de la espondiloartritis con dosis reducidas de antiTNF: Estudio, abierto, controlado y aleatorizado.

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
Boston Biomedical Inc	Estudio de Fase III de BBI-608 en combinación con 5-fluorouracilo, ácido folínico e iriOtecán (FOLFIRI) en pacientes adultos con cáncer colorrectal (CCR) metastásico previamente tratado.
Bayer Hispania SL	Estudio observacional para la identificación de los factores de riesgo asociados a eventos cardiovasculares Mayores en pacientes con fibrilación auricular no valvular tratados con un anticoagulante oral directo (Rivaroxaban). Estudio EMIR.
Janssen-Cilag International N.V	Estudio doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de la esketamina intranasal, además del tratamiento integral según la práctica habitual, para la reducción rápida de los síntomas del trastorno depresivo mayo
AUSTRIAN BREAST	PALLAS: (PALbociclibCoLLaborativeAdjuvantStudy): Ensayo de fase III aleatorizado de palbociclib con tratamiento endocrino adyuvante estándar frente a mo0terapia con tratamiento endocri0 adyuvante estándar en cáncer de mama precoz con receptores hormonales
Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria	Evaluacion del modelo de selección, estratificación y atención farmacéutica al paciente con infección crónica por VHC, de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria: Estudio prospectivo de cohortes. (MAS-C)
Gilead Sciences SL	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Selonsertib in Subjects with nonalcoholic Steatohepatitis (NASH) and Bridging (F3) Fibrosis / Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con
Gilead Sciences SL	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de selonsertib en pacientes con cirrosis compensada debida a esteatohepatitis no alcohólica (EHNA)
Janssen-Cilag International N.V	Estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con un placebo psicoactivo para evaluar la eficacia y la seguridad de tres dosis fijas (28, 56 y 84 mg) de esketamina intranasal junto con la asistencia integral convencional en la reducción rápida de los síntomas del trastorno depresivo mayor, incluida la ideación suicida, en sujetos pediátricos considerados en riesgo de suicidio inminente
Boston Biomedical Inc	Estudio en fase III de la combinación de BBI-608, nab-paclitaxel y gemcitabina en pacientes adultos con adenocarcinoma pancreático metastásico
SOLTI	CORALLEEN: Ensayo clínico de fase 2 de poliquimioterapia o letrozol más ribociclib (LEE011) como tratamiento neoadyuvante en pacientes posmenopáusicas con cáncer de mama de tipo luminal B y HER2 negativo
LILLY SA	Estudio en fase 3 aleatorizado, abierto, de abemaciclib en combinación con tratamiento endocrino adyuvante estándar frente a monoterapia con tratamiento endocrino adyuvante estándar, en pacientes con cáncer de mama en estadios iniciales, de alto riesgo, con afectación ganglionar, receptores hormonales positivos, HER2 negativo

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
Biocompatibles UK Ltd	Evaluating TheraSphere® in Patients with Metastatic Colorectal Carcinoma fo the Liver who have Failed First Line Chemotherapy (EPOCH)
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio de fase III, multicéntrico, randomizado, de atezolizumab versus placebo administrado en combinación con paclitaxel, carboplatino y bevacizumab en pacientes con cáncer de ovario, trompa de Falopio, o peritoneal primario en estadio III o IV de nuevo diagnóstico
Otsuka Pharmaceutical	Factores pronósticos de la persistencia en pacientes con esquizofrenia tratados con una inyección mensual de aripiprazol de acción prolongada en la práctica clínica española: estudio observacional retrospectivo
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	SKIPPAIN (Rapidez en el alivio del dolor en pacientes con espondiloartritis axial inducido por secukinumab), Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de 24 semanas de duración para evaluar la eficacia y seguridad de secukinumab en el control del dolor espinal en pacientes con espondiloartritis axial
Celltrion Inc.	Estudio en fase 1 abierto, aleatorizado, de grupos paralelos para evaluar la farmacocinética, la eficacia y la seguridad de CT-P13 subcutáneo y CT-P13 intravenoso en pacientes con enfermedad activa de Crohn y pacientes con colitis ulcerosa activa
Bayer Healthcare AG	Ensayo clínico aleatorizado, controlado con comparador activo, multicéntrico, abierto para el tratamiento y ciego para el observador para las dosis de BAY1213790, para evaluar la seguridad y la eficacia de diferentes dosis de BAY1213790 en la prevención del tromboembolismo venoso en pacientes sometidos a una artroplastia de reemplazo total de rodilla - FOXTROT
D. Santiago Osorio Prendes	Estudio sobre la frecuencia y las consecuencias clínicas de las interacciones medicamentosas de los inhibidores de la Tirosin Cinasa (ITK) en pacientes con Leucemia Mieloide Crónica (LMC)
Janssen Biotech, Inc	Registro de exposición a largo plazo prospectivo y observacional de pacientes adultos con colitis ulcerosa de moderada a grave (OPAL)
PFIZER INC	Estudio en fase IIb, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, con grupos paralelos y de búsqueda de dosis de PF-06651600 y PF-06700841 por vía oral como tratamiento de inducción y tratamiento crónico en pacientes con colitis ulcerosa moderada o grave
Dr Javier Ripolles Melchor	POWER audit. Postoperative Outcomes Within an Enhanced Recovery Alter Surgery Protocol Auditoria Nacional de complicaciones después de la cirugía gastrointestinal baja (colorectal) electiva por dentro de un protocolo de recuperación mejorada después de la cirugía
Pilar Llamas Sillero	Estudio observacional para conocer la incidencia de eventos hemorrágicos y/o trombóticos en pacientes tratados con dabigatran, rivaroxaban, apixaban o edoxaban

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
BabisantAI Bio	Estudio fase IIb de búsqueda de dosis para evaluar la seguridad y eficacia de Bavisant en el tratamiento de la somnolencia diurna excesiva (SDE) en pacientes con enfermedad de Parkinson (EP). Estudio CASPAR.
Almirall SA	Estudio clínico abierto para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de dimetilfumarato en adultos con psoriasis crónica en placas moderada-grave en la práctica clínica (Estudio DIMESKIN 1)
GEICAM	Estilos de vida saludables y calidad de vida en mujeres con cáncer de mama
The European Organisation for Research and Treatment of Cancer	Ensayo aleatorizado en fase IIIb para comparar la irradiación más la deprivación adyuvante de andrógenos a largo plazo con antagonista de la GnRH frente al agonista de la GnRH más prevención de los brotes en pacientes con riesgo muy alto de cáncer de próstata localizado o localmente avanzado. Estudio conjunto ROG y GUCG de la EORTC. Pegasus
F. Hoffmann-La Roche Ltd	Estudio en fase II de 52 semanas, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo, para evaluar la eficacia de R07046015 (PRX002) intravenoso en participantes con enfermedad de Parkinson incipiente, con una extensión con enmascaramiento de 52 semanas (PASADENA). Estudio Pasadena
Alliance Foundation Trials LLC	PATINA. Ensayo de fase III, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de palbociclib + terapia anti-HER2 + terapia endocrina frente a terapia anti-HER2 + terapia endocrina después de un tratamiento de inducción para el cáncer de mama metastásico con receptores hormonales positivos (RH+)/HER2-positivo (AFT-38)
FIDIA FARMACEUTICI S.p.A	Phase I exploratory study of ONCOFID-P-BTM (Paclitaxel-Hyaluronic acid) administered for 12 consecutive weeks followed by maintenance therapy in BCG unresponsive/intolerant patients with Bladder Carcinoma in Sity (CIS)
Dra. Sara Rafaél Fernandez	Eficacia y seguridad del concentrado de plasma autólogo rico en factores de crecimiento en el tratamiento del endometrio fino en pacientes sometidas a transferencia de embriones crio-preservedos: Ensayo Clínico Fase III
Fundación Ramón Domínguez	Estudio observacional transversal para evaluar la adherencia al tratamiento en pacientes con artritis reumatoide en España
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	La carga de la Migraña en centros de cefalea especializados que tratan pacientes que han fallado a tratamientos preventivos (BECOME)
AbbVie Spain SLU	Estudio de Evaluación de la monoterapia y de la terapia combinada con el gel intestinal de Levodopa-Carbidopa
Asociación de Investigación de la Enfermedad Tromboembólica Venosa de la Región de Murcia	Evaluación y validación del Índice Epiphany en la estratificación pronóstica del paciente con cáncer y tromboembolismo pulmonar

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
Sanofi Gezyme	Subregistro prospectivo, multicéntrico y observacional de seguridad postautorización para caracterizar el perfil de seguridad a largo plazo del uso comercial de eliglustat (Cerdelga®) en pacientes adultos con enfermedad de Gaucher
Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares Carlos III (CNIC)	Tratamiento con betabloqueantes tras infarto de miocardio sin fracción de eyección reducida
PFIZER INC	Análisis retrospectivo de factores clínicos asociados a un mayor beneficio con Axitinib en Cáncer Renal metastásico (Estudio AXILONG)
Dr Alberto Herreros de Tejada Echanojauregui	Evaluación de la colonoscopia con dispositivo específico para la detección de adenomas: estudio multicéntrico, prospectivo y aleatorizado
BeiGene, Ltd	Estudio de fase 3, en doble ciego y aleatorizado, de BGB-290 frente a placebo como tratamiento de mantenimiento en pacientes con cáncer gástrico localmente avanzado o metastásico, inoperable, que han respondido a una quimioterapia de primera línea basada en el platino
	Análisis retrospectivo de factores clínicos asociados a un mayor beneficio con Lonsurf® en cáncer colorectal metastásico
GELTAMO	Nivolumab for relapsed/refractory classical Hodgkin's lymphoma: Spanish experience and results of the use in the daily clinic outside clinical trials.
Dr Jose Miguel Cisneros Herreros	Registro de infecciones por bacterias multirresistentes_seimc_2018
GECP	Ensayo clínico Fase II, para evaluar la efectividad de tipifarnib en pacientes con carcinoma de pulmón no microcítico avanzado escamoso con mutación HRAS
AbbVie Spain SLU	Prevalencia de la enfermedad de Parkinson avanzada en pacientes tratados en los hospitales del sistema público español. Estudio paradise
	Eficacia del tratamiento con atropina al 0,01% para el control de la progresión de la miopía en niños españoles
GEICO	A phase II multicenter, open-label, single arm trial of avelumab in combination with pegylated liposomal doxorubicin in recurrent/metastatic endometrial cancer
Teva Branded Pharmaceutical Products R&D, Inc	Estudio aleatorio, con doble ciego y controlado con placebo de TEV-50717 (deutetrabenacina) para el tratamiento del síndrome de Tourette en niños y adolescentes.
Grupo Español multidisciplinar en Cáncer Digestivo (GEMCAD)	Estudio aleatorizado de fase II para evaluar la eficacia de FOLFIRI + panitumumab en el tratamiento en segunda línea de pacientes con cáncer colorrectal metastásico RAS no mutado que han recibido FOLFOX + panitumumab en primera línea de tratamiento
KYOWA KIRIN FARMACEÚTICA, S.L.U.	Estudio observacional EPA-SP. Evaluación de la calidad de vida de pacientes con estreñimiento inducido por opioides en tratamiento

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	con Naloxegol. Estudio de un año de seguimiento
LEO Pharma	Ensayo fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de tralokinumab en combinación con corticosteroides tópicos en pacientes con dermatitis atópica de moderada a grave que sean candidatos para un tratamiento sistémico
Astellas Pharma Europe BV	Estudio de fase 3 internacional, multicentrico, doble ciego y aleatorizado, de la eficacia de IMAB362 más mFOLFOX6, en comparación con placebo mas mFOLFOX6, como tratamiento de primera línea en sujetos con adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica localmente avanzado irresecable o metastaásico, claudin (CLDN)18.2 positivo y HER2 negativo
CALLIDITAS THERAPEUTICS AB	Estudio randomizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de Nefecon en pacientes con nefropatía por IgA primaria en riesgo de progresión a enfermedad renal terminal (NeflgArd)
Teva Branded Pharmaceutical Products R&D, Inc	Estudio abierto de seguridad a largo plazo que incluye un período de retirada aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de TEV-50717 (deutetrabenacina) para el tratamiento del síndrome de Tourette en niños y adolescentes
Behring GmbH	Estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo y de grupos paralelos para investigar la eficacia y seguridad de CSL112 en pacientes con síndrome coronario agudo
Fundación Hipercolesterolemia Familiar	Ensayo clínico de bajo nivel de intervención, abierto y multicéntrico para evaluar el efecto de alirocumab sobre el volumen, la arquitectura y la composición de la placa aterosclerótica en sujetos con Hipercolesterolemia Familiar del Registro SAFEHEART. Estudio ARCHITECT.
	Registro de Dermatitis de Contacto de la AEDV
Sanofi-Aventis Recherche & Développement	Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y multicéntrico, para evaluar el efecto de efpeglenatida sobre los acontecimientos cardiovasculares en pacientes con diabetes tipo 2 y alto riesgo cardiovascular
Takeda Farmacéutica España S.A.	Caracterización de un modelo multidimensional para predecir la evolución de la enfermedad de Crohn: Estudio piloto (Premonition-CD)
PFIZER S.L.U.	Estudio multicentrico y prospectivo para determinar el impacto de la inmunización antineumocócica sobre las exacerbaciones agudas de la EPOC. Estudio IMPACE
FIBAO (Fundación para la Investigación Biosanitaria de Andalucía Oriental)	Eficacia de Fulvestrant 500mg como primera línea de tratamiento para mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama metastásico receptor de estrógenos positivos (RE+) que han recidivado durante o al finalizar la adyuvancia con hormonoterapia, en práctica clínica habitual
TEDEC MEIJI FARMA S.A.	Prospective, multicentre study to evaluate the efficacy and safety

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	of intra-articular sodium hyaluronate single injection in patients suffering from osteoarthritis of the knee
Ferrer Internacional SA	Estudio observacional de postautorización para evaluar la seguridad de ADASUVER (Loxapina para inhalador Staccato) en personas agitadas en la práctica clínica habitual
NOVARTIS FARMACEUTICA SA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con control activo y placebo para investigar la eficacia y seguridad de ligelizumab (QGE031) en el tratamiento de la urticaria crónica espontánea (UCE) en adolescentes y adultos inadecuadamente controlados con antihistamínicos H1
GERM (Grupo Español de Rehabilitación Multimodal)	Postoperative Outcomes Within an Enhanced Recovery After Surgery Protocol (POWER .2) National Audit of complications following elective total hip or knee replacement within or without an enhanced recovery after surgery protocol
Five Prime Therapeutics, Inc	FIGHT: Estudio de fase III, aleatorizado, doblemente enmascarado y controlado para evaluar FPA144 y FOLFOX6 modificado en pacientes con cáncer gástrico y gastroesofágico avanzado que no han recibido tratamiento previo: fase III precedida por fase I de determinación de la dosis
NOVO NORDISK A/S	Efecto y seguridad durante dos años de semaglutida 2,4 mg una vez a la semana en pacientes con sobrepeso u obesidad
Janssen Cilag SA	A Phase 3 Study Comparing Daratumumab, VELCADE (bortezomib), Lenalidomide, and Dexamethasone (D-VRd) with VELCADE, Lenalidomide, and Dexamethasone (VRd) in Subjects with Untreated Multiple Myeloma and for Whom Hematopoietic Stem Cell Transplant is Not Planned as Initial Therapy
Theravance Biopharma Ireland Limited	Estudio 0173: Estudio de fase 2, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos, para evaluar la eficacia y seguridad de la terapia de inducción con 2 dosis de TD-1473 en pacientes con enfermedad de Crohn activa de intensidad moderada a severa
LEO Pharma	Ensayo de extensión a largo plazo, multicéntrico, abierto y de un solo brazo, para evaluar la seguridad y eficacia de tralokinumab en pacientes con dermatitis atópica que participaron previamente en ensayos clínicos con tralokinumab
Gossamer Bio	Estudio de fase 2b, de determinación de dosis, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de GB001 como tratamiento de mantenimiento en sujetos adultos con asma moderada o grave
Lundbeck España SA	Estudio abierto, intervencionista y de dosis flexible de vortioxetina sobre la función emocional de los pacientes con trastorno depresivo mayor y respuesta inadecuada al tratamiento con ISRS/IRSN
GlaxoSmithKline SA	Efectividad clínica de Furoato de Fluticasona/Bromuro de Umeclidinio /Vilanterol en un solo inhalador (TRELEGY® ELLIPTA®) en comparación con terapias triples en varios dispositivos no-

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	ELLIPTA, en pacientes con EPOC en la práctica clínica habitual.
JOTEC GmbH	PLIANT II – Registro prospectivo multicéntrico para investigar el rendimiento real del sistema de endoprótesis cubierta E-liac para el tratamiento de aneurismas aortoiliacos o ilíacos uni o bilaterales
Celgene SL	APPRECIATE TM (APREmilast ClinicAI Treatment Experience in psoriasis (Experiencia del tratamiento clínico con apremilast en psoriasis): Estudio observacional, multicéntrico, retrospectivo de la experiencia real de pacientes con psoriasis tratados con apremilast en la práctica clínica dermatológica
Sociedad Europea de Anestesia	Fluid Day
BRISTOL-MYERS SA	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y un comparador activo para evaluar la eficacia y seguridad de BMS-986165 en pacientes con psoriasis en placas de moderada a grave
Dra. Laura de la Fuente Bitaine	Estudio observacional prospectivo sobre el uso de dos pautas de estimulación ovárica con folitropina alfa (FSH) y gonadotropina menopáusica humana (HMG) en técnicas de reproducción asistida en pacientes con potencial baja respuesta (Estudio LIFE)
Janssen Biotech, Inc	Estudio Fase 3b, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico para evaluar la seguridad y la eficacia de la terapia de reinducción intravenosa con Ustekinumab en pacientes con enfermedad de Crohn activa moderada a grave
InflaRX	ESTUDIO EN FASE II ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CON DOBLE SIMULACIÓN, CON CONTROL ACTIVO, MULTICÉNTRICO Y DE 2 PARTES SOBRE LA SUSTITUCIÓN DE CORTICOESTEROIDES POR IFX-1 EN LA GRANULOMATOSIS CON POLIANGITIS (GPA) Y LA POLIANGITIS MICROSCÓPICA (PAM) ACTIVAS
PFIZER S.L.U.	Registro de respuestas completas a sunitinib en pacientes españoles con carcinoma renal metastásico” Estudio Atila.
ALLERGAN SA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento, controlado con placebo y fármaco activo de rapastinel en monoterapia para el tratamiento del trastorno depresivo mayor
Combat Medical, Ltd	Estudio epidemiológico internacional sobre el diagnóstico y tratamiento del paciente con carcinomatosis peritoneal: PRS Registry
ALLERGAN SA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de rapastinel en la prevención de la recidiva en pacientes con trastorno depresivo mayor
Sociedad Española de Nefrología	Estudio multicéntrico, abierto, prospectivo, aleatorizado para explorar la morbimortalidad en pacientes dializados con hemodiálisis extendida en comparación con la hemodiafiltración en línea: (Estudio MoTHER HDx)
Dr Pedro Pérez Segura	Estudio No-EPA “Estudio epidemiológico observacional descriptivo sobre metástasis cerebrales en pacientes oncológicos en la Comunidad de Madrid

EECC activos 2018 y 2019	
Entidad financiadora	Título
	Efectividad y seguridad de la antibioterapia inhalada en pacientes con EPOC e infección bronquial crónica
Janssen Research & Development, LLC	Estudio aleatorizado para evaluar la seguridad y la eficacia de JNJ-70033093 (BMS-986177) por vía oral frente a enoxaparina en sujetos sometidos a una intervención quirúrgica programada de reemplazo total de rodilla.” A Randomized, Open-Label, Study Drug-Dose Blind, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of JNJ-70033093 (BMS-986177), an Oral Factor XIa Inhibitor, Versus Subcutaneous Enoxaparin in Subjects Undergoing Elective Total Knee Replacement Surgery
	Estudio observacional y prospectivo del efecto de un suplemento nutricional por vía oral hipercalórico, hiperproteico y con HMB en una población anciana con malnutrición o riesgo de malnutrición, y fractura de cadera
Celgene International II SARL	Estudio de fase 4, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de los efectos del apremilast (CC-10004) en la calidad de vida, la eficacia y la seguridad en sujetos con manifestaciones de psoriasis en placas y deterioro de la calidad de vida
Alynlam Pharmaceuticals	Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de cemdisirán en pacientes adultos con nefropatía por IgA