



ESTUDIOS RECHAZADOS/DESISTIDOS/NEGADOS

FECHA	NOMBRE	PATROCINADOR	ESPECIALIDAD	ESTATUS
2013	ESTUDIO 005- HTA "EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA COMBINACIÓN A DOSIS FIJA DE VALSARTÁN Y CLORTALIDONA, VS. VALSARTÁN O CLORTALIDONA SOLAS EN EL TRATAMIENTO DE LA HIPERTENSIÓN ARTERIAL: ESTUDIO ABIERTO, CONTROLADO, ALEATORIZADO Y MULTICÉNTRICO".	GRUPO FARMA DEL ECUADOR	CARDIOLOGIA	DESISTIMIENTO (Existió un desfase en el estudio a nivel local e internacional, el patrocinador solicitó la cancelación en el Ecuador.)
2014	"EVALUACIÓN DE LA SEGURIDAD E INMUNOGENICIDAD DE LA VACUNA PENTAVALENTE DE ECUADOR (DPT-HB-HIB), COMPARADA CON LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA PENTAVALENTE COMERCIAL (DPT-BH-HIB) EN LACTANTES SANOS, EN UN ESQUEMA DE 2-4-6 MESES, ENSAYO CLÍNICO A SIMPLE CIEGAS (O ABIERTO), ALEATORIZADO COMPARATIVO)"	ENFARMA	PEDIATRIA/INMUNOLOGIA	NEGADO (FALTA DE BPM PARA PRODUCTOR - NO REGISTRO SANITARIO EN EL PAÍS PARA EL COMPARADOR)
2015	PROTOCOLO P06129 "Un estudio abierto que evalúa la adición de Golimumab (GLM) subcutáneo al tratamiento convencional con fármacos antirreumáticos modificadores de la enfermedad (FAME) en sujetos con artritis reumatoide que no hayan sido tratados anteriormente con agentes biológicos (parte1), seguido por un estudio randomizado que evalúa el valor de la administración intravenosa y subcutánea combinada de GLM dirigido a inducir y mantener la remisión (parte 2)".	MSD	REUMATOLOGIA	DESISTIMIENTO
2015	ESTUDIO CT - P6 3.2:"Estudio de fase 3, doble ciego, aleatorio, de grupos paralelos, con control activo, para comparar la eficacia y la seguridad de CT-P6 con Herceptin como tratamiento neoadyuvante y adyuvante en pacientes con cáncer de mama temprano HER 2 POSITIVO"	CELLTRION,INC	ONCOLOGIA	DESISTIMIENTO (Demora en tiempos regulatorios)



FECHA	NOMBRE	PATROCINADOR	ESPECIALIDAD	ESTATUS
2015	TOZURA ML 28 700: "ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ABIERTO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE TOCILIZUMAB ADMINISTRADO POR VIA SUBCUTÁNEA EN MONOTERAPIA Y EN COMBINACIÓN CON FARME* NO BIOLÓGICO EN PACIENTES CON ARTRITIS REUMATOIDEA ACTIVA MODERADA A SEVERA EN LATINOAMERICA". Fase III B	PRODUCTOS ROCHE QUIMICOS Y FARMACÉUTICOS S.A. BRASIL	REUMATOLOGIA	DESISTIMIENTO
2016	BI 1237-19: "Estudio randomizado, doble ciego, con control activo, de grupos paralelos, para evaluar el efecto del tratamiento una vez al día durante 52 semanas de la combinación de dosis fija de tiotropio y olodaterol inhalados por vía oral, en comparación con tiotropio sobre la exacerbación de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) en pacientes con EPOC de severa a muy severa (DYNAGITO)"	PAREXEL INTERNACIONAL	PNEUMOLOGIA	DESISTIMIENTO (Por cierre de reclutamiento a nivel mundial)
2016	ESTUDIO EXPERIMENTAL DE TIPO ENSAYO CLINICO. RANDOMIZADO. NO CIEGO, DE TRATAMIENTO REGENERATNO CON CELULAS MADRE AUTOLOGAS MESENQUIMALES EN LA OSTEOAR1ROSIS DE RODiILA. TRECEMAM	UNIVERSIDAD ESPIRITU SANTO, OMNIHOSPITAL, SOLCA	REUMATOLOGIA	DESISTIMIENTO (El usuario no presentó subsanaciones)
2017	2017-066E "USO DE PREPARADO TRADICIONAL A BASE DE HIERBAS CON CARACTERÍSTICAS ANTIFLAMATORIAS".	UNIVERSIDAD TECNICA PARTICULAR DE LOJA	INMUNOLOGIA	NEGADO (ACUERDO MINISTERIAL 0075-2017: Artículo 1)



FECHA	NOMBRE	PATROCINADOR	ESPECIALIDAD	ESTATUS
2017	COD-306: Evaluación de la Eficacia y Seguridad de Tratamientos Alternativos y convencional de Pacientes con Leishmaniasis Cutánea del Ecuador en Nivel Primario de Atención en Salud 2017 - 2018. Estudio Fase III	UNIVERSIDAD CATÓLICA SANTIAGO DE GUAYAQUIL	MEDICINA TROPICAL/PARASITÓLOGIA	DESISTIMIENTO (El usuario no presentó subsanaciones)
2017	DUR001-306: ESTUDIO FASE III MULTICENTRICO, ABIERTO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON UN COMPARADOR, PARA COMPARAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE LA DALBAVANCINA FRENTE A UN COMPARADOR ACTIVO EN PACIENTES PEDIÁTRICOS CON INFECCIONES BACTERIANAS AGUDAS EN LA PIEL Y TEJIDOS BLANDOS	DURATA TERAPEUTICS INTERNATIONAL B.V	PEDIATRIA	NEGADO (Código de la Niñez y Adolescencia: Artículo 20)
2018	NTC03239808: "Evaluación de la seguridad y efectividad de la hemodiálisis progresiva en pacientes incidentes"	Dr. Javier Deira Lorenzo. (Complejo de hospitales de Cáceres España)	NEFROLOGIA	NEGADO (ACUERDO MINISTERIAL 0075-2017: Artículo 1)