

N°	NOMBRE DEL PROTOCOLO	TIPO DE ESTUDIO	REGISTRO N° PROTOCOLO INEN	PATROCINADOR	INVESTIGADOR PRINCIPAL
1	PROTOCOLO OAM4971g: "UN ESTUDIO ALEATORIZADO, FASE III, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE MetMab* EN COMBINACIÓN CON TARCEVA (ERLOTINIB) EN PACIENTES CON DIAGNÓSTICO DE CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS METASTÁSICAS POSITIVO QUE HAYAN RECIBIDO QUIMIOTERAPIA ESTÁNDAR PARA ENFERMEDAD AVANZADA O METASTÁSICA".	I	EXTERNO	GENENTECH, INC	DOCTOR CARLOS CARRACEDO
2	PROTOCOLO MK0869 - 134 -02: "UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO DE ETIQUETA ABIERTA, DE 5 PARTES PARA EVALUAR LA FARMACOCINÉTICA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE APREPITANT Y FOSAPREPITANT DIMEGLUMINA EN PACIENTES PEDIÁTRICOS QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA EMETOGENICA".	I	INEN 12 - 02	MERCK SHARP & DOHME CORP.	MÉDICO JUAN GARCÍA L.
3	"ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, DE FASE 3 PARA COMPARAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE CXA - 201 INTRAVENOSO CON LAS DE MERCPENEM EN INFECCIONES INTRAABDOMINALES COMPLICADAS".	I	EXTERNO	PHARMACEUTICAL, RESEARCH ASSOCIATES PERÚ SAC	MÉDICO ENRIQUE FREITAS A.
4	"ESTUDIO DE FASE I, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, ALEATORIZADO DE GDC - 0941 O GDC-0980 CON FLUVESTRANT COMPARADO CON FLUVESTRANT PARA EL CÁNCER DE MAMA AVANZADO O METASTÁSICO EN PACIENTES RESISTENTES A LA TERAPIA CON UN INHIBIDOR DE AROTAMASA".	I	INEN 11 - 67	GENENTECH, INC	DOCTOR HENRY GÓMEZ M.
5	LUX-Lung 8: "ESTUDIO DE FASE III RANDOMIZADO, ABIERTO DE AFANITIB VERSUS ERLOTINIB EN PACIENTES CON CARCINOMA EPIDERMÓIDE DE PULMÓN AVANZADO COMO TERAPIA DE SEGUNDA LÍNEA LUEGO DE QUIMIOTERAPIA DE PRIMERA LÍNEA BASADA EN PLATINOS".	I	INEN 12 - 04	BOEHRINGER - INGELHEIM	MÉDICO LUIS MAS L.
6	"ESTUDIO PIVOTAL EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA PARA INVESTIGAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE LA -EP2006 Y NEULAST*, CON CÓDIGO LA-EP06-302".	I	INEN 12 - 03	SANDOZ	MÉDICA SILVIA NECIOSUP D.
7	"ESTUDIO DE FASE III, MULTINACIONAL, MULTICÉNTRICO, ABIERTO, NO ALEATORIZADO, PROSPECTIVO DE DOS COHORTES PARA EVALUAR LA SEGURIDAD DE TRASTUZUMAB SUBCUTÁNEO MEDIANTE ADMINISTRACIÓN ASISTIDA Y AUTOADMINISTRACIÓN COMO TRATAMIENTO ADYUVANTE EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA TEMPRANO HER2 POSITIVO OPERABLE (ESTUDIO SAFEHER)".	I	INEN 12 - 09	F. HOFFMAN- LA ROCHE LTD,	MÉDICA SILVIA NECIOSUP D.
8	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE FASE II QUE EVALÚA LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE TK1258 COMBINADO CON FLUVESTRANT EN PACIENTES POSTMENOPAUSICAS CON CÁNCER DE MAMA HER-2Y HR+ QUE TIENEN EVIDENCIA DE PROGRESIÓN DE LA ENFERMEDAD DURANTE O DESPUÉS DE LA TERAPIA ENDOCRINA PREVIA".	I	INEN 12 - 20	NOVARTIS	MÉDICA SILVIA NECIOSUP D.
9	"ESTUDIO RANDOMIZADO, CONTROLADO POR PLACEBO, DOBLE CIEGO FASE 1b/2 DE US - 1287 (AMG888) COMBINADO CON TRASTUZUMAB MAS PLACLITAXEL EN CANCER DE MAMA METASTASICO (CMM) DE RECIENTE DIAGNÓSTICO HER2 POSITIVO".	I	INEN 12 - 12	DAIICHI SANKYO DEVELOPMENT	M.C. VALDIVIESO L. NATALIA
10	PROTOCOLO TS - P04834: "ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON ACTIVO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE ROLAPITANT EN LA PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR LA QUIMIOTERAPIA (driv) EN PACIENTES QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA MODERADAMENTE EMETOGENICA (MEC)".	I	EXTERNO	CLINICAL RESEARCH CLINICAL PHARM OLAM INTERNATIONAL	M.C. CARLOS CARRACEDO G.
11	PROTOCOLO TS - P04832: "ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON ACTIVO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE ROLAPITANT EN LA PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR LA QUIMIOTERAPIA (driv) EN PACIENTES QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA ALTAMENTE EMETOGENICA".	I	EXTERNO	CLINICAL RESEARCH CLINICAL PHARM OLAM INTERNATIONAL	MÉDICO CARLOS CARRACEDO G.

12	PROTOCOLO PKM11204: "ESTUDIO ABIERTO DE LA FARMACOCINÉTICA/FARMACODINÁMICA Y TOLERABILIDAD DE AVE5025, ADMINISTRADO EN DOSIS AJUSTADAS PARA EL PESO A PACIENTES MENORES DE 18 AÑOS DE EDAD CON UN CATETER VENOSO CENTRAL (CVC).	I	INEN 12 - 15	SANOFI	MÉDICA SHIRLEY QUINTANA T.
13	PROTOCOLO MK- 8869 - 064 -00: " UNA PRUEBA RANDOMIZADA DE FASE 2 DE LA COMBINACIÓN DE RIDAFOROLIMUS Y EXEMESTANO EN COMPARACIÓN CON RIDAFOROLIMUS, DALOTUZUMA Y EXEMESTANO EN COMPARACIÓN CON RIDAFOROLIMUS, DALOTUZUMAB Y EXEMESTANO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA CON RECEPTOR DE ESTRÓGENO POSITIVO DE PROLIFERACIÓN".	I	INEN 12 - 28	MERK SHARP & DOHME	M.C. TATIANA VIDAURRE ROJAS RENUNCIA M.C. SHIRLEY QUINTANA TRUYENQUE
14	PROTOCOLO TS - P04834:"ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON ACTIVO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE ROLAPITANT EN LA PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR LA QUIMIOTERAPIA (CINV) EN PACIENTES QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA MODERADA EMETOGENICA" (MEC).	I	INEN 12 - 24	TESARO, Inc	MÉDICA SILVIA NECIOSUP D.
15	PROTOCOLO TS - P04832: "ESTUDIO FASE III, MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON ACTIVO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DE ROLAPITANTE EN LA PREVENCIÓN DE NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR LA QUIMIOTERAPIA (griv) EN PACIENTES QUE RECIBEN QUIMIOTERAPIA ALTAMENTE EMETOGENICA". (HEC)	I	INEN 12 - 31	TESARO, Inc	MÉDICA SILVIA NECIOSUP D.
16	PROTOCOLO MK - 0646 - 025 - 00: "UN ENSAYO CLÍNICO DE FASE II A, DE ETIQUETA ABIERTA, ADAPTATIVO, RANDOMIZADO DEL TRATAMIENTO CON DALOTUZUMAB (MK 0646) EN COMBINACIÓN CON IRINOTECÁN FRENTE A CETUXIMAB E IRONOTECÁN PARA PACIENTES CON CÁNCER DE RECTO CON METÁSTASIS (mRO) QUE EXPRESAN NIVELES ALTOS DE IGF - 1/NIVELES BAJOS DE IGF - 2".	I	INEN 12 -23	MERK SHARP & DOHME	MÉDICA PAOLA MONTENEGRO B.
17	PROTOCOLO OMB113676: "ESTUDIO DE FASE III, RANDOMIZADO, MODALIDAD ETIQUETA ABIERTA CON OPATUMUMAB COMO AGENTE ÚNICO CONTRA RITUXIMAB COMO AGENTE ÚNICO EN LA RECAÍDA DEL LINFOMA FOLICULAR DESPUÉS DE UNA TERAPIA QUE INCLUYA A RITUXIMAB"	I	EXTERNO	GLAXOSMITHKLINE	MÉDICO CARLOS CARRACEDO G.
18	PROTOCOLO 9090-11:" ESTUDIO ABIERTO, MULTICÉNTRICO, DE FASE 2, SOBRE LA VENTANA DE OPORTUNIDAD QUE EVALÚA LA MONOTERAPIA CON GANETESPIB EN MUJERES CON CÁNCER DE MAMA". 19.11.2013 SE CAMBIÓ DE NOMBRE, LA SOLICITUD SE PRESENTÓ EN LA ENMIENDA 4 DEL PROTOCOLO	I	INEN 12 - 40	SYNTA PRHAMACEUTICALS CORP.	DOCTOR HENRY GÓMEZ M.
19	PROTOCOLO CA209017: "ESTUDIO ABIERTO, RANDOMIZADO, FASE III, DE BMS-936559 EN COMPARACIÓN CON DOCETAXEL, EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (NSCLC) DE TIPO ESCAMOSO, EN ESTADIO AVANZADO O METASTÁSICO QUE HAN SIDO TRATADOS PREVIAMENTE"	I	INEN 12 - 48	BRISTOL - MYERS SQUIBB COMPANY	MÉDICO LUIS MAS L.
20	PROTOCOLO MK0517-029-01:"UN ESTUDIO DE FASE IIB, PARCIALMENTE EN CIEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO CON COMPARADOR ACTIVO PARA EVALUAR LA FARMACOCINÉTICA/FARMACODINÁMICA, SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD DE FOSAPREPITANT EN PACIENTES PEDIÁTRICOS PARA LA PREVENCIÓN DE LAS NÁUSEAS Y VÓMITOS INDUCIDOS POR LA QUIMIOTERAPIA (CINV) ASOCIADOS CON LA QUIMIOTERAPIA EMETOGENICA"	I	INEN 12 - 63	MERCK SHARP & DOHME	MÉDICO JUAN GARCÍA L.
21	PROYECTO DE INVESTIGACIÓN: "MAPEO AXILAR REVERSO EN PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA EN EL INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS"	A	INEN 12 - 30	A	M.C. JULIO ABUGATTÁS S.
22	PROTOCOLO CA209-057: "ESTUDIO ABIERTO, RANDOMIZADO, FASE III, DE BMS-936559 EN COMPARACIÓN CON DOCETAXEL (TAXOTERES) EN PACIENTES CON CÁNCER DE PULMÓN DE CÉLULAS NO PEQUEÑAS (NSCLC) DE TIPO NO ESCAMOSO METASTÁSICO QUE HAN SIDO TRATADOS PREVIAMENTE"	I	INEN 12 - 55	BRISTOL - MYERS SQUIBB COMPANY	MÉDICO LUIS MAS L.

ESTUDIO DE DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, ALEATORIZADO DE GDC - 0941 O GDC - 090 CON FULVESTRANT COMPARADO CON FULVESTRANT PARA EL CÁNCER DE MAMA AVANZADO O METASTÁSICO EN PACIENTES RESISTENTES A LA TERAPIA CON UN INHIBIDOR DE AROMATASA" INEN 11 - 67