



# Cuadro Resumen EC COVID-19

Actualizado al 18/08/2021

	Número de Protocolo y Título de Estudio Clínico	Patrocinador / Solicitante	Estado
1	EFC16844: ESTUDIO ADAPTATIVO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE SARILUMAB EN PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID.19.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	<p>Estudio clínico autorizado por ISP mediante Resolución N° 11729 de fecha 11 de mayo de 2020, a realizarse en el centro de investigación Instituto Nacional del Tórax a cargo de la investigadora principal Dra. Patricia Fernández. Incorporación de centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Hospital Regional de Talca, Dr. Rafael Silva.</li> <li>-Hospital Dr. Sótero del Río, Dr. Martín Lasso.</li> <li>-Hospital San Borja Arriarán, Dr. Marcelo Lindh.</li> </ul> <p>Reporte de Estudio Finalizado, se informó cierre de los centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Instituto Nacional del Tórax, Dra. Patricia Fernández, Fecha de cierre de centro: 28/octubre/ 2020.</li> <li>-Hospital Sotero del Río, Dr. Martin Lasso, Fecha de cierre de centro: 06/noviembre/2020.</li> <li>-Hospital Regional Talca, Dr. Rafael Silva, Fecha de cierre de centro: 16 y 17/noviembre/2020.</li> <li>-Hospital San Borja Arriarán, Dr. Marcelo Lindh, Fecha de cierre de centro: 17/diciembre/2020.</li> </ul>
2	EFC16858: ESTUDIO ADAPTATIVO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, ABIERTO, MULTINACIONAL Y MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE HIDROXICLOROQUINA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS POR COVID-19 DE MODERADA A GRAVE.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	<p>Proceso de evaluación suspendido de parte de la Sección Estudios Clínicos con fecha 26 de mayo de 2020. Estudio clínico desistido, por motivo del patrocinador, mediante Resolución N° 15987 de fecha 01 de julio de 2020.</p>

3	PDY16879: ESTUDIO FASE 1B, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFECTO INMUNOMODULADOR DEL INHIBIDOR RIPK1 SAR443122 EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID 19 SEVERO.	Sanofi-Aventis de Chile S.A.	<p>Estudio clínico autorizado por ISP mediante Resolución N° 15983 de fecha 01 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Centro de Investigación del Maule a cargo del Dr. Rafael Silva.</li> <li>-Instituto Nacional del Tórax a cargo de la Dra. Patricia Fernández.</li> <li>-Hospital Lucio Córdova, a cargo del Dr. José Martínez.</li> </ul> <p>Reporte de Estudio Finalizado, se informó cierre de los centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Hospital Lucio Córdova, Dr. José Martínez. Fecha de cierre de centro: 04/marzo/2021.</li> <li>- Instituto Nacional del Tórax, Dra. Patricia Fernández. Fecha de cierre de centro: 25/febrero/2021.</li> <li>-Centro de Investigación del Maule, Dr. Rafael Silva. Fecha de cierre de centro: 22/abril/2021.</li> </ul>
4	D822FC00001: ESTUDIO DE FASE 2, EN RÉGIMEN ABIERTO Y ALEATORIZADO DE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE ACALABRUTINIB JUNTO CON EL MEJOR TRATAMIENTO DE APOYO COMPARADO CON EL MEJOR TRATAMIENTO DE APOYO EN SUJETOS HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	ACERTA PHARMA B.V / ASTRAZENECA S.A.	<p>Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 05 de junio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 17696 de fecha 21 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Centro de Investigaciones Médicas Respiratorias (CIMER) a cargo de la Dra. Rosa María Feijoo.</li> <li>-Hospital San Martín de Quillota, Dra. Juana Pavié.</li> <li>-Centro de Investigación Curicó, a cargo del Dr. Víctor Martínez.</li> </ul> <p>Reporte de Estudio Finalizado, se informó cierre de los centros:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Centro de Investigación Curicó, Dr. Víctor Martínez. Fecha de cierre de centro: 14/enero/2021.</li> <li>-Centro de Investigaciones Médicas Respiratorias (CIMER), Dra. Rosa María Feijoo. Fecha de cierre de centro: 18/enero/2021.</li> <li>-Hospital San Martín de Quillota, Dra. Juana Pavié. Fecha de cierre 11/diciembre/2020.</li> </ul>

5	KPL-301-C203: ESTUDIO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL TRATAMIENTO CON MAVRILIMUMAB (KPL-301) EN SUJETOS ADULTOS HOSPITALIZADOS CON NEUMONÍA E HIPERINFLAMACION GRAVES POR COVID-19	KINIKSA PHARMACEUTICALS, LTD. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 03 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 20800 de fecha 20 de agosto de 2020, para realizarse en los siguientes centros: -Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. Notificación de cierre el 20/mayo/2021. -Hospital Clínico Universidad de Chile, a cargo del Dr. Eduardo Tobar. -Hospital de Urgencia Asistencia Pública, a cargo del Dr. Francisco Zamora.
6	R10933-10987-COV-2066: PROTOCOLO PRINCIPAL QUE EVALÚA LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA (S) DE SARS-COV-2 PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24202 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. Notificación de cierre el 20/mayo/2021. -Clínica Alemana de Santiago a cargo del Dr. Sebastián Ibáñez. Notificación de cierre el 20/julio/2021. -Instituto Nacional del Tórax, a cargo de la Dra. Patricia Fernández. Notificación de cierre el 22/abril/2021. -Hospital Dr. Gustavo Fricke a cargo del Dr. Carlos Raffo. Notificación de cierre el 02/junio/2021.
7	R10933-10987-COV-2067: PROTOCOLO PRINCIPAL QUE EVALÚA LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA EFICACIA DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA (S) DE SARS-COV-2 PARA EL TRATAMIENTO DE PACIENTES AMBULATORIOS CON COVID-19.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 26439 de fecha 22 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Ricardo Espinoza. Con fecha 08 de abril de 2021, el patrocinador comunica el cierre del estudio en el país.
8	R10933-10987-COV-2069: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE LOS ANTICUERPOS MONOCLONALES DE LA ANTIESPÍCULA DE SARS-COV-2 PARA LA PREVENCIÓN DE LA INFECCIÓN POR SARSCOV-2 EN CONTACTOS DOMÉSTICOS DE PERSONAS INFECTADAS CON SARS-COV-2.	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 07 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 26162 de fecha 20 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Ricardo Espinoza y en: -Centro de Investigaciones Médicas Respiratorias a cargo de la Dra. Patricia Fernández.

			El 09/diciembre/2020 se informa la decisión de cerrar la inscripción para Chile, sin haberse alcanzado a iniciar el Estudio en el país, dado que ya se alcanzó la cantidad de participantes necesarios a nivel global.
9	214094: ESTUDIO RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, EN EL QUE SE EVALÚA LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE OTILIMAB IV EN PACIENTES CON ENFERMEDAD PULMONAR SEVERA RELACIONADA CON LA COVID-19.	GLAXOSMITHKLINE CHILE FARMACÉUTICA LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 17 de julio de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 17949 de fecha 23 de julio de 2020, a realizarse en los siguientes centros: -Centro de Investigación del Maule/Hospital Regional de Talca, a cargo del Dr. Rafael Silva. -Clínica Las Condes, a cargo del Dr. Andrés Ferré Contreras. Notificación de cierre el 03/mayo/2021. -CENRESIN, a cargo de la Dra. Juana Pavié. Notificación de cierre el 11/mayo/2021. -Hospital Barros Luco Trudeau, a cargo del Dr. Luis Castillo.
10	Coronavac03CL: ESTUDIO CLÍNICO MULTICÉNTRICO, DE FASE 3, DOBLE CIEGO, RANDOMIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD E INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA INACTIVADA CONTRA LA INFECCIÓN POR SARS-COV-2 EN ADULTOS CON ALTO RIESGO DE INFECCIÓN.	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE Fabricante: SINOVAC BIOTECH CO., LTD.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24204 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en el Centro de Investigaciones Clínicas UC (CICUC), Hospital Clínico de la Pontificia Universidad Católica de Chile, a cargo de la investigadora principal Dra. Katia Abarca. Centros de investigación adicionales: -Clínica San Carlos de Apoquindo, a cargo de la Dra. Marcela Potin. -CICUC/Áreas ambulatorias Red de Salud UC Christus, a cargo del Dr. Álvaro Rojas. -Hospital Carlos Van Buren, a cargo de la Dra. Daniela Fuentes. -Hospital Dr. Gustavo Fricke, a cargo de la Dra. Marcela González -Hospital Félix Bulnes, a cargo del Dr. Carlos Pérez. -Complejo Asistencial Dr. Sótero del Río a cargo de la Dra. Paulina Donato. -Clínica Los Andes a cargo de la Dra. Paula Guzmán. -Clínica Alemana de Santiago a cargo de la Dra. Paula Muñoz.

11	VAC31518COV3001: ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE FASE 3, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE AD26.COVS PARA LA PREVENCIÓN DE COVID-19 MEDIADA POR SARS-COV-2 EN ADULTOS A PARTIR DE 18 AÑOS DE EDAD.	JANSSEN VACCINES & PREVENTION B.V. / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 23309 de fecha 17 de septiembre de 2020, a realizarse en el Centro de Investigación del Maule a cargo del investigador principal Dr. Rafael Silva. Centros de investigación adicionales notificados: -Sociedad Médica Novoa y Brunet Limitada, a cargo del Dr. José Manuel Novoa. -Facultad de Medicina U. de Chile, a cargo del Dr. Miguel O´Ryan. -Hospital Dr. Hernán Henríquez Aravena, a cargo del Dr. Manuel Muñoz. -CeCim Biocinetic, a cargo de la Dra. Carla Saavedra. -CINVEC Estudios Clínicos Quinta Región, a cargo del Dr. Renato Jiménez.
12	D8110C00001: ESTUDIO DE FASE III ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO, EN ADULTOS, PARA DETERMINAR LA SEGURIDAD, EFICACIA E INMUNOGENICIDAD DE AZD1222, UNA VACUNA DE VECTOR CHADOX1 NO REPLICANTE, PARA LA PREVENCIÓN DE LA COVID-19.	ASTRAZENECA AB / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 24 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 27225 de fecha 30 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del Dr. Ricardo Espinoza. Notificación de cierre el 06/abril/2021. Centros de investigación adicionales notificados: -CENRESIN a cargo de la Dra. Juana Pavié. -Facultad de Medicina Universidad de Chile a cargo del Dr. Sergio Vargas. -Hospital Dr. Luis Calvo Mackenna, a cargo de la Dra. María Elena Santolaya.
13	UN ESTUDIO ALEATORIO EN GRUPOS DE INTERFERÓN VERSUS CUIDADOS ESTÁNDARES EN LA REDUCCIÓN DE TRANSMISIÓN SARS-COV-2. ESTUDIO "CONTENIENDO LA ENFERMEDAD DEL CORONAVIRUS 19 (CONCORD-19).	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 26 de agosto de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 24205 de fecha 28 de septiembre de 2020, a realizarse en la Pontificia Universidad Católica de Chile, a cargo del Dr. José Antonio Castro.

14	ABX464-401: UN ESTUDIO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE ABX464 EN EL TRATAMIENTO DE LA INFLAMACIÓN Y PREVENCIÓN DE LA INSUFICIENCIA RESPIRATORIA AGUDA ASOCIADA A COVID-19 EN PACIENTES DE $\geq 65$ Y $\geq 18$ AÑOS DE EDAD INFECTADOS CON SARS-COV-2 CON AL MENOS UN FACTOR DE RIESGO ADICIONAL (ESTUDIO MIR-AGE).	ABIVAX / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CÍA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 01 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 28552 de fecha 16 de noviembre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Las Condes a cargo del investigador principal Dr. Luis Alfredo Herrada. Con fecha 05 de marzo de 2021, el patrocinador del estudio comunica su cancelación.
15	MK4482-002: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE MK-4482 EN ADULTOS NO HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 23 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 25637 de fecha 14 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Clínica Bicentenario a cargo del Dr. Ignacio Rodríguez. Centros de investigación adicionales notificados: -Fundación Arturo López Pérez, a cargo de la Dra. María Fernanda Yarad. Notificación de cierre el 02/junio/2021. -Centros Médicos Espacio EME, a cargo del Dr. Germán Cruz. -Universidad de Los Andes, a cargo del Dr. Carlos Pérez. -Centro Médico Espacio EME SpA, a cargo del Dr. Germán Cruz. -Servicios Médicos Urumed SpA, a cargo del Dr. Plinio Fernández. -Clinical Research Chile SpA, a cargo del Dr. Sergio Elgueta.
16	MK4482-001: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, DOBLE CIEGO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD Y FARMACOCINÉTICA DE MK-4482 EN ADULTOS HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 23 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 25638 de fecha 14 de octubre de 2020, a realizarse en el centro Complejo Asistencial Hospital Dr. Sótero del Río a cargo del Dr. Martín Lasso. Centros de investigación adicionales notificados: -Hospital San José, a cargo de la Dra. Erika Dahl. Notificación de cierre el 18/junio/2021. -Hospital Clínico FUSAT, a cargo del Dr. Plinio Fernández. Notificación de cierre (anticipado), el 16/junio/2021. -Hospital de Enfermedades Infecciosas Dr. Lucio Córdova, a cargo del Dr. José Martínez. -Universidad de Los Andes, a cargo del Dr. Carlos Pérez.

17	COV-01: ENSAYO DE PLATAFORMA DEL CONSORCIO DE LA INDUSTRIA PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE MULTIPLES POSIBLES AGENTES PARA EL TRATAMIENTO DE LA COVID-19 EN PACIENTES HOSPITALIZADOS.	AMGEN INC. / IQVIA RDS CHILE	<p>Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 25 de septiembre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 865 de fecha 12 de enero de 2021, a realizarse en el Hospital Clínico de la Universidad de Chile a cargo del Dr. Eduardo Tobar Almonacid.</p> <p>Centro de Investigación adicional: -Hospital Base San José de Osorno, a cargo del Dr. Bernardo Goecke.</p>
18	VIR-7831-5001: ESTUDIO ALEATORIZADO, MULTICÉNTRICO, DOBLE CIEGO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DEL ANTICUERPO MONOCLONAL VIR-7831 PARA EL TRATAMIENTO PRECOZ DE LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS 2019 (COVID-19) EN PACIENTES NO HOSPITALIZADOS.	VIR BIOTECHNOLOGY, INC. / SYNEOS HEALTH CHILE S.A.	<p>Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 02 de octubre de 2020, a realizarse en el centro de investigación BIOCINETIC SPA, a cargo de la Dra. Carla Saavedra. Pendiente aprobación de un CEC acreditado.</p> <p>Mediante Resolución N° 2848 de fecha 05 de febrero de 2021 fue desistida la solicitud de autorización del estudio clínico, pues por decisión del patrocinador no será realizado en Chile, debido a la demora en la revisión y aprobación del estudio por el Comité de Ética del Servicio de Salud Metropolitano Central, las proyecciones del enrolamiento y el envío de medicamentos al país.</p>
19	CS-CTP-AD5NCOV-III: ESTUDIO CLÍNICO DE FASE III GLOBAL, MULTICÉNTRICO, RANDOMIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO Y DE DISEÑO ADAPTATIVO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD E INMUNOGENICIDAD DE LA VACUNA RECOMBINANTE CONTRA EL NUEVO CORONAVIRUS (VECTOR DE ADENOVIRUS TIPO 5) EN ADULTOS DE 18 AÑOS Y MAYORES.	CANSINO BIOLOGIC INC; INSTITUTO DE BIOTECNOLOGIA DE BEIJING / BOPAL SPA	<p>Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 02 de octubre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 28388 de fecha 13 de noviembre de 2020, a realizarse en el centro de investigación CIMER, a cargo de la Dra. Rosa María Feijoo.</p> <p>Centro de investigación adicionales: -Hospital Dr. Hernán Henríquez Aravena, a cargo del Dr. Fernando Lanás. -Hospital de Puerto Montt Dr. Eduardo Schütz Schroeder, a cargo de Dra. Loreto Twele. -Hospital Base San José de Osorno, a cargo del Dr. Bernardo Goecke. -Clínica Alemana de Valdivia, a cargo del Dr. Mario Calvo. -Hospital San Borja Arriarán, a cargo del Dr. Gabriel Maluenda.</p>

20	GC2006: ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE GRUPOS PARALELOS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y EFICACIA DEL INHIBIDOR DE ALFA1-PROTEINASA LÍQUIDA (HUMANA) MÁS TRATAMIENTO MÉDICO ESTÁNDAR (TME) FRENTE A PLACEBO MÁS TME EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	GRIFOLS THERAPEUTICS LLC / CTI CLINICAL TRIAL AND CONSULTING SERVICES CHILE S.p.A.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 21 de octubre de 2020, y autorizado por ISP mediante Resolución N° 27162 de fecha 29 de octubre de 2020, a realizarse en el centro de investigación Hospital Padre Alberto Hurtado, a cargo de la Dra. Marcela Gómez. Centros de investigación adicionales: -Clínica Las Condes, a cargo del Dr. Jorge Dreyse. -Hospital Carlos Van Buren, a cargo de la Dra. Claudia Cartagena.
21	1434-0009: EFICACIA Y SEGURIDAD DE BI 764198 EN LA PREVENCIÓN O LA PROGRESIÓN DEL SDRA Y DE LAS COMPLICACIONES RELACIONADAS CON EL SDRA SECUNDARIO A COVID-19 (ACCIÓN EN COVID-19).	BOEHRINGER INGELHEIM LTDA. / PAREXEL INTERNATIONAL HOLDING BV Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP para evaluación el 04 de noviembre de 2020, y autorizado por el ISP mediante Resolución N°31882 de fecha 28 de diciembre de 2020, a realizarse en el centro de investigación Hospital Padre Alberto Hurtado, a cargo de la Dra. María Cristina Schnettler. Centros de investigación adicionales: -Hospital Carlos Van Buren a cargo de la Dra. Marcela Cartagena Salinas.  Con fecha 04 de marzo de 2021 el patrocinador del estudio notifica su finalización a nivel mundial.
22	EFECTIVIDAD DEL TRATAMIENTO CON IVERMECTINA EN PACIENTES CON COVID-19, CLÍNICA INDISA, 2020.	CLÍNICA INDISA / DR. SEBASTIÁN UGARTE U.	Estudio clínico sometido al ISP el 17 de diciembre de 2020. Con fecha 30 de diciembre de 2020 es emitida la Resolución N° 5320, en la cual se solicita aclarar dudas e inconsistencias relacionadas con el protocolo y con el producto farmacéutico. Finalmente es emitida la Resolución N° 0756 de fecha 26 de febrero de 2021, en la cual se establece la incompetencia del ISP respecto de la evaluación de este estudio, toda vez que corresponde a un estudio descriptivo observacional.
23	CW002: ENSAYO CONTROLADO ALEATORIZADO DE INTERVENCIÓN TEMPRANA EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON LA COVID-19: FAVIPRAVIR Y LA ATENCIÓN HABITUAL FRENTE A LA ATENCIÓN HABITUAL.	CHELSEA AND WESTMINSTER HOSPITAL NHS FOUNDATION TRUST/ LEONARDO ANDRÉS CHANQUEO CORNEJO	Estudio clínico sometido al ISP el 21 de diciembre de 2020. El día 09 de febrero fue solicitado su desistimiento, y el día 10 de febrero de 2021 es emitida la Resolución de Desistimiento N° 3263, debido a que el patrocinador finalmente decidió retirar a Chile como sitio del estudio.



24	V590-003: ESTUDIO DE FASE 3, MULTICENTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y TOLERABILIDAD, EFICACIA E INMUNOGENICIDAD DE V590 (rVSVΔG-SARS-CoV-2-S, VIVA) EN INDIVIDUOS SANOS DE 16 AÑOS DE EDAD O MAYORES.	MERCK SHARP & DOHME (I.A.) LLC	Estudio clínico sometido al ISP el 11 de enero de 2021. Por falta de eficacia de la vacuna V590 en estudios preliminares, fue solicitado su desistimiento. Con fecha 11 de marzo de 2021 es emitida la Resolución de Desistimiento N° 6054, debido a que el patrocinador decidió interrumpir el desarrollo de la vacuna COVID-19 por los resultados provisionales de los datos de seguridad e inmunogenicidad del programa de Fase 1 para V590, debido a que las respuestas inmunitarias contra la proteína Spike fueron inferiores a las observadas después de una infección natural y a las informadas para otras vacunas COVID-19.
25	SCTA01-B301: UN ESTUDIO MULTICÉNTRICO, ADAPTATIVO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE FASE II/III PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL ANTICUERPO MONOCLONAL SCTA01 CONTRA EL SARS-COV-2 EN PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19 GRAVE.	SINOCELLTECH, LTD. / COVANCE CHILE SERVICIOS CLÍNICOS LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP el 26 de enero de 2021, y autorizado por el Instituto mediante Resolución N° 9850 del 20 de abril de 2021, a realizarse en el centro Hospital Dr. Gustavo Fricke a cargo del Dr. Marcos Huilcamán Pizarro. Centros de investigación adicionales: -Hospital San José de Victoria a cargo del Dr. Bastián Abarca Correa.
26	C4591015: ESTUDIO FASE 2/3 CONTROLADO CON PLACEBO, ALEATORIZADO, CEGADO PARA EL OBSERVADOR, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, LA TOLERABILIDAD Y LA INMUNOGENICIDAD DE UNA VACUNA CANDIDATA DE ARN (BNT162B2) DEL SARS-COV-2, CONTRA COVID-19 EN MUJERES EMBARAZADAS SANAS DE 18 AÑOS DE EDAD Y MAYORES	PFIZER CHILE S.A.	Estudio clínico sometido al ISP el 08 de marzo de 2021. Con fecha 12 de abril de 2021, se recibe información de cancelación de solicitud de autorización para importación y uso de la vacuna para el estudio clínico, pues se evaluó que los objetivos de reclutamiento se pueden lograr mediante la inclusión de menos países, entre los cuales ya no participarán Chile y Canadá. El día 15 de abril de 2021 es emitida la Resolución de Desistimiento N° 9461.
27	FSD201-03: ESTUDIO DE FASE IIA, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICENTRICO, DE FSD201(PEAULTRAMICRONIZADA) + TRATAMIENTO ESTANDAR (SOC) EN COMPARACION CON EL SOC EN EL TRATAMIENTO DE PACIENTES HOSPITALIZADOS CON COVID-19.	FSD BIOSCIENCES, IN/ SYNEOS HEALTH CHILE S.A.	Estudio clínico sometido al ISP el 19 de abril de 2021. Autorizado por el ISP por Resolución Exenta N° 16532 de fecha 29 de junio de 2021, a realizarse en el Hospital Clínico Regional Guillermo Grant Benavente a cargo de la Dra. Roxana Maturana Rozas.

28	IN2COVID: UN ESTUDIO FASE I/II ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE INTERFERÓN A2B INHALADO PARA EL TRATAMIENTO DE LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS 19 (COVID-19).	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE	Estudio clínico sometido al ISP el 17 de mayo de 2021, y autorizado por el Instituto mediante Resolución Exenta N° 16556 del 29 de junio de 2021, a realizarse en el centro Pontificia Universidad Católica de Chile a cargo del Dr. Arturo Borzutzky Schachter.
29	ADG20-TRMT-001: ESTUDIO DE FASE 2/3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE ADG20 EN EL TRATAMIENTO DE PARTICIPANTES AMBULATORIOS CON COVID-19 LEVE O MODERADA ADG20-TRMT-001 (STAMP).	ADAGIO THERAPEUTICS, INC. /PPD INTERNATIONAL HOLDINGS INC. Y CIA. LTDA.	Estudio clínico sometido al ISP el 01 de junio de 2021. Actualmente se encuentra en evaluación.
30	JH-COR-003: ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD Y LA EFICACIA DE NOVAFERON EN AEROSOL + TE FRENTE A PLACEBO + TE EN PACIENTES ADULTOS HOSPITALIZADOS CON COVID-19 DE MODERADA A GRAVE.	GENOVA INC. / IQVIA RDS CHILE	Estudio clínico sometido al ISP el 11 de junio de 2021 y autorizado por el Instituto mediante Resolución Exenta N° 15589 del 17 de junio de 2021, a realizarse en el centro Hospital Dr. Sótero del Río a cargo del Dr. Humberto Montecinos.  Centro de investigación adicional: -Hospital Base Osorno, a cargo del Dr. Bernardo Goecke Hochberger.
31	PRO-nCOV-3002: ESTUDIO CLÍNICO MULTICÉNTRICO DE FASE 3, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA, INMUNOGENICIDAD Y SEGURIDAD DE UNA VACUNA CONTRA COVID19 (CÉLULAS VERO), INACTIVADA (CORONAVAC®), EN NIÑOS Y ADOLESCENTES DE 6 MESES A 17 AÑOS (PEDCORONAVAC03CL).	PONTIFICIA UNIVERSIDAD CATÓLICA DE CHILE.	Estudio clínico sometido al ISP el 24 de junio de 2021 y autorizado por el Instituto mediante Resolución Exenta N° 20674 de fecha 11/agosto/2021, a realizarse en los siguientes centros de investigación: -Áreas ambulatorias Red de Salud UC Christus-Marcoleta, a cargo del Dr. Patricio Astudillo Paredes. -Clínica San Carlos de Apoquindo, a cargo de la Dra. Marcela Potin Santander. -Centro Médico San Joaquín, a cargo de la Dra. Macarena Goldsack Gil.
32	EVALUACIÓN DE LA RESPUESTA INMUNE HUMORAL POR MEDIO DE LA DETERMINACIÓN DE ANTICUERPOS NEUTRALIZANTE A UNA DOSIS DE VACUNACIÓN DE REFUERZO CONTRA SARS-COV-2, DURANTE LOS MESES DE JULIO A NOVIEMBRE DE 2021, EN PERSONAS QUE HAYAN COMPLETADO SU ESQUEMA DE VACUNACIÓN CON SINOVAC AL	DIVISIÓN DE PLANIFICACIÓN SANITARIA, SUBSECRETARÍA DE SALUD PÚBLICA, MINISTERIO DE SALUD Y UNIVERSIDAD DEL DESARROLLO.	Estudio clínico sometido al ISP el 13 de julio de 2021 y autorizado por el Instituto mediante Resolución Exenta N° 3270 del 15 de julio de 2021, de autorización provisional de 30 días hábiles para uso de vacunas con fines de investigación, a realizarse en los centros Hospital de Urgencia Asistencia Pública,

	15 DE ABRIL DEL MISMO AÑO Y QUE NO REGISTREN ANTECEDENTES DE INFECCIÓN NATURAL, EN SANTIAGO DE CHILE.		Establecimientos de Larga Estadía para Adultos Mayores (ELEAMs) y MINSAL, a cargo del Dr. Rafael Araos.
--	---	--	---