

LISTADO DE PROTOCOLOS 2008

Protocolo	Fecha de Ingreso	Fecha de Aprobación
<p>1. “Perfil transcripcional para el diagnóstico, pronóstico y evaluación de la severidad en meningitis bacteriana”. Dra: Dora Stripeaut</p>	30/04/2008	Aprobado en Reunión Ordinaria del 8 de Mayo de 2008.
<p>2. Protocolo: COMPAS (Clinical Otitis Media an Pneumonia Study): un estudio de fase III, doble ciego, randomizado, controlado multicéntrico para demostrar la eficacia de la vacuna antineumocócica conjugada 10 valente de GlaxoSmithKline (GSK) Biológicos (GSK1024850A) para la prevención de la Neumonía Adquirida en la Comunidad (NAC) y la Otitis Media Aguda (OMA)</p>	13/03/2008	<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 27 de Marzo de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Enmienda 1. ✓ Consentimiento Informado, Modelo Portadores. ✓ Consentimiento Informado, Modelo Inmuno-Adicional. ✓ Consentimiento Informado, Modelo NAC-OMA-EI. ✓ Addenda basada en Modelo Inmuno-Reacto. ✓ Addenda basada en Modelo NAC-OMA-EI.. ✓ Addenda basada en Modelo Portación.

<p>3. “Un Estudio Multicéntrico, Randomizado, en Doble Ciego, de Doble Simulación, en Grupo Paralelo, para evaluar los efectos de 2 Regímenes diferentes de Montelukast(Dosificación Diaria e Intermitente, Dosificación guiada por el Episodio), en comparación con el placebo en el tratamiento de Asma Episódica en Niños de 6 meses a 5 años de edad”.</p> <p>Dr. Marco Donato</p>	<p>7/05/2008</p>	<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 21 de Julio de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Protocolo ➤ Folleto del Investigador ➤ Consentimiento Informado ➤ Descripción del Proceso para obtener y documentar el consentimiento ➤ Diarios de “Episodios de Asma y Calendario de Síntomas”.
<p>4. Protocolo: “Estudio Multicéntrico, multinacional prospectivo de vigilancia de proceso y de resultados de infecciones nosocomiales, sus tasas, días extras, mortalidad, costos, perfil microbiológico, resistencia bacteriana y su reducción”</p> <p>Dr. Virgilio Bonilla</p>	<p>14/04/2008</p>	<p>Aplazado en Reunión Ordinario del 2 de Junio de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Protocolo ➤ Folleto del Investigador ➤ Consentimiento Informado ➤ Resumen de la Investigación ➤ Formato de Reporte de Casos ➤ Instrucciones para el Usuario y el Investigador ➤ Tarjeta Identificatoria ➤ Instrucciones para el Registro Telefónico ➤ Información escrita para pacientes potenciales

<p>5. Protocolo: “Estudio randomizado, doble ciego, con control activo, en grupos paralelos, estratificados, multicéntrico, de 12 semanas de duración, para comparar la seguridad y la eficacia de la combinación de fluticasona y formoterol(FlutiForm TM 250/10 microgramos dos veces al día) en un mismo inhalador (pMDI con HFA SkyePharma) con la administración de fluticasona (250 microgramos dos veces al día) sola en pMDI con HFA SkyePharma y Flovent en pMDI con HFA en pacientes adolescentes y adultos con asma moderada a severa”.</p> <p>Investigadora: Dra. Virginia Díaz</p>	<p>20/5/2008</p>	<p>Este Estudio de Investigación fue cancelado por razones de fuerza mayor relacionados con la velocidad del reclutamiento global del proyecto en mención. Ha sido detenido en los países en donde se encontraba en fase regulatoria.</p>
<p>6. Protocolo: “Estudio de caso-control para evaluar la efectividad de la vacuna de Rotarix™ contra la gastroenteritis severa por rotavirus (RV SGE por sus siglas en inglés) entre niños hospitalizados nacidos después del 1 de marzo de 2006, que tengan al menos 12 semanas de edad en Panamá”.</p> <p>Dr. Vicente Bayard</p>	<p>19 de Mayo de 2008</p>	<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del día 10 de Junio de 2008.</p>

<p>7. Protocolo: “Un estudio de vigilancia epidemiológica para evaluar las características clínicas y epidemiológicas de la hepatitis A en los niños entre >1 mes y < 15 años de edad con un diagnóstico clínico de hepatitis aguda en los hospitales centinelas participantes en Panamá”. Dra. Dora Estripeaut</p>	<p>6 de Agosto de 2008</p>	<p>Aplazado mediante nota CBIHN-M-0058 del 8 de septiembre de 2008.</p>
<p>8. Determinación de los Haplotipos de Anemia Falciforme y su correlación con los niveles de estrés oxidativo en pacientes de 6 meses a 15 años del Hospital del Niño de Panamá”. Mgtra. Iryna Rusanova</p>	<p>Ingresó el 20 de agosto de 2008</p>	<p>Será discutido el día 11 de septiembre de 2008.</p>