

***LISTADO DE PROTOCOLOS
2009***

<i>PROTOCOLO</i>	<i>FECHA DE INGRESO</i>	<i>FECHA DE APROBACIÓN</i>
<p>1. "Estudio del Marcador Molecular MLL-AF4 mediante técnica RT-PCR y NESTED PCR en pacientes pediátricos diagnosticados con leucemia linfocítica aguda en los Hospitales José Domingo de Obaldía, Especialidades Pediátricas de la Caja de Seguro Social y el Hospital del Niño 2007-2008. Dra. Gladys Cossio de Gurrola</p>		<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 15 de Enero de 2009.</p>

<p>2. "Estudio de Otitis Media Clínica y Neumonía (COMPAS): Estudio de fase III, doble ciego, randomizado, controlado y multicéntrico para demostrar la eficacia de la vacuna antineumocócica conjugada 10 valente de GlaxoSmithKline (GSK Biológicos) (GSK1024850) para la prevención de la Neumonía Adquirida en la Comunidad (NAC) y de la Otitis Media Aguda (OMA)". (109563, 10PN-PD-DIT-028)." Dr. Xavier Saéz- Llorenz</p>		<p>Aprobado en Reunion Ordinaria el 05 de Marzo de 2009.</p>
<p>3. "Evaluación de Técnicas de Muestreo en la Vigilancia Viroológica para Influenza en Panama. Dra. Kathia Luciani</p>		<p>Aprobado en Reunion Ordinaria el 02 de Abril de 2009</p>
<p>4. "Frecuencia, características clinicas y factores de riesgo asociados a la enfermedad por Staphylococcus Aerus Meticilino resistentes en niños de 1 a 15 años en le Hospital del Niño de febrero a diciembre de 2009. Dra. Kathia Luciani</p>		<p>Aplazado mediante nota CBIHN-M-0103 del 16 de enero de 2009. Aprobado en Reunion Ordinaria el 19 de febrero de 2009.</p>

<p>5. "Estudio en fase III, aleatorio, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad y la eficacia de tenofovir DF como parte de un regimen antirretroviral optimizado en adolescentes infectados con el VIH – 1. Protocolo GS-US-104-0321, Versión Original: 19 de septiembre de 2005, Enmienda 1: 10 de octubre de 2006, Enmienda 2: 21 de febrero de 2007, Enmienda 3: 14 de junio de 2007, Enmienda 4: 4 de noviembre de 2008. Dra. Elizabeth Castaño.</p>		<p>Aprobado en Reunion Ordinaria el 30 de Abril de 2009.</p>
--	--	--

<p>6. 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>7. 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>19/05/2008</p>	<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del día 10 de Junio de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Consentimiento Informado.

<p>8. 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. Aprobado mediante nota CBIHN-M-0058 del 10 de octubre</p>
<p>9. 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>Aplazado mediante memo CBIHN-M-0077 del 12 de septiembre de 2008. Aprobado mediante nota CBINH-M-0088 del 14 de octubre de 2008</p>
<p>9. Protocolo COMPAS: “Estudio de Otitis Media Clínica y Neumonía (COMPAS): Estudio de fase III, doble ciego, randomizado, controlado y multicéntrico para demostrar la eficacia de la vacuna antineumocócica conjugada 10 valente de GlaxoSmithKline (GSK Biológicos (GSK1024850) para la prevención de la Neumonía Adquirida en la Comunidad (NAC) y de la Otitis Media Aguda (OMA)”.</p>		<p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 10 de Enero de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tarjetas de Diario. • <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.

		<ul style="list-style-type: none">✓ Consentimiento Informado, Modelo NAC-OMA-EI.✓ Addenda basada en Modelo Inmuno-Reacto. <p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 2 de Junio de 2008.</p> <p>. Encuesta para Medir el Grado de Satisfacción.</p> <p>Aprobado en Reunión Ordinaria del 3 de Julio de 2008.</p> <ul style="list-style-type: none">• Enmienda 2
--	--	--