

ENSAYOS CLÍNICOS ACTIVOS EN LA ACTUALIDAD

ÁREA RETINA

PROMOTOR	NOMBRE ENSAYO	CÓDIGO PROTOCOLO	
 Alcon <small>A Novartis Division</small>	HARRIER	RTH258-C002	Estudio de dos años de duración, aleatorizado, con doble enmascaramiento, multicéntrico y de dos grupos para comparar la eficacia y la seguridad de RTH258 6 mg en comparación a aflibercept en sujetos con degeneración macular asociada a la edad exudativa.
 Allergan	CEDAR	1509998-005	Seguridad y eficacia de Abicipar Pegol (AGN-150998) en pacientes con degeneración macular neovascular asociada a la edad.
 bioeq	COLUMBUS	FYB201- C2015-01-P3	Efficacy and Safety of the Biosimilar Ranibizumab FYB201 in Comparison to Lucentis in Patients With Neovascular Age-related Macular Degeneration.
 BAYER	ARIES	BAY86- 5321/17508	Tratamiento de la degeneración macular asociada a la edad de tipo neovascular(DMAEH) a lo largo de 2 años con una pauta de tratar y extender (T+E) de 2 mg de aflibercept intravítreo (IVT). Estudio aleatorizado, abierto, controlado con principio activo y grupos paralelos en fase IV/IIIb (estudio ARIES).
 Genentech <small>A Member of the Roche Group</small>	TULIP	TG-MV-017	Use of Intravitreal JETREA® in Clinical Practice: A European Prospective Drug Utilisation Study - See more at: http://www.hra.nhs.uk/news/research-summaries/jetrea-drug-utilisation-study-tulip-tg-mv-017/#sthash.UCq4CzVA.dpuf
 NOVARTIS	OBTAIN	CRFB002F2401	A 36 month observational study to describe the long-term efficacy and safety of ranibizumab 0.5 mg treatment in patients with visual impairment due to choroidal neovascularization (CNV) secondary to pathologic myopia (PM).
 LABORATORIOS Thea	RETILUT	Mercury - 3	Estudio de intervención en humanos multicéntrico, aleatorizado de suplementación nutricional en pacientes con DMAE húmeda unilateral.