

**LISTADO DE ENSAYOS CLÍNICOS  
UNIDAD GESTIÓN CLÍNICA MEDICINA INTERNA  
HOSPITAL UNIVERSITARIO COSTA DEL SOL**

**Fecha actualización: 02.05.2025**

SWORD. "Estudio Fase III aleatorizado, multicéntrico, de grupos paralelos, de no inferioridad, para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad del cambio de una terapia antirretroviral basada en INI, ITIN o IP a dolutegravir más rilpivirina en pacientes adultos infectados por el VIH-1 con supresión de la carga viral, N° EudraCT: 2014-005147-40". Gsk-viiv

A Phase 3b, Randomized, Open-Label Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Switching from Regimens Consisting of Abacavir/Lamivudine (ABC/3TC) plus a Third Antiretroviral Agent to the Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine/Tenofovir Alafenamide (E/C/F/TAF) Fixed-Dose Combination (FDC) in Virologically-Suppressed HIV-1 Infected Adult Subject. GILEAD

A Phase 3b, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Switching from a Tenofovir Disoproxil Fumarate (TDF) Containing Regimen to Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine/Tenofovir Alafenamide (E/C/F/TAF) Fixed-Dose Combination (FDC) in Virologically-Suppressed, HIV-1 Infected Subjects Aged  $\geq 60$  Years. GILEAD

A Phase 3b Open-Label Pilot Study to Evaluate Switching to Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine/Tenofovir Alafenamide (E/C/F/TAF) Fixed Dose Combination (FDC) in Virologically-Suppressed HIV-1 Infected Adult Subjects Harboring the Archived Isolated NRTI Resistance Mutation M184V/M184I. GILEAD

A Phase III, randomized, multicenter, parallel-group, non-inferiority study evaluating the efficacy, safety and tolerability of switching to dolutegravir plus lamivudine in HIV-1 infected adults who are virologically suppressed. VIIV

A Phase 3b, multicenter, open-label study to evaluate switching from an elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovir alafenamide fixed-dose combination regimen or a tenofovir disoproxil fumarate containing regimen to fixed-dose combination of bicitegravir/emtricitabine/tenofovir alafenamide in elderly, virologically suppressed HIV-1 subjects aged  $\geq 65$  years. GILEAD

A Phase IIIb, open-label, hybrid type III trial evaluating implementation strategies for long-acting cabotegravir plus long-acting rilpivirine every two months in HIV-1 infected, virologically suppressed adults in select European healthcare settings. Investigador principal en el Hospital Costa del Sol. VIIV.

Prevención de enfermedad por sars-cov-2 (covid-19) mediante la profilaxis pre-exposición de emtricitabina/tenofovir disoproxilo e hidroxicloroquina en personal sanitario: ensayo clínico aleatorizado, controlado con placebo. Ensayo EPICOS. MINISTERIO DE SANIDAD.

Ensayo clínico de Sarilumab en adultos hospitalizados con COVID-19 que presentan síndrome de liberación de citoquinas. CONVOCATORIA COVID JUNTA DE ANDALUCÍA

Ensayo clínico fase I/II multicéntrico, aleatorizado y controlado para evaluar la eficacia del tratamiento con plasma hiperinmune obtenido de donantes convalecientes de la infección por COVID-19. CONVOCATORIA COVID JUNTA DE ANDALUCÍA

Estudio de fase II, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de MSTT1041A o UTTR1147A en pacientes con neumonía grave causada por COVID-19. GENENTECH (ROCHE).

VAT00002 Efficacy, Immunogenicity, and Safety of SARS-CoV-2 Recombinant Protein Vaccine with Adjuvant in Healthy Adults 18 Years of Age and Older. SANOFI.

Phase 3, Randomized, Placebo Controlled, Double-blind, Multicenter, Stratified Study of CPI-006 Plus Standard of Care Versus Placebo Plus Standard of Care in Mild to Moderately Symptomatic Hospitalized Covid-19 Patients.

A multicenter, phase iii randomized, double-blind, placebo-controlled, outpatient study to evaluate the efficacy, safety, and antiviral activity of RO7496998 (AT-527) in patients with mild or moderate COVID-19, Protocol No. CV43043. GENENTECH (ROCHE)

A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 2 and 3 Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of ABBV-47D11 in Non-Hospitalized Adults with COVID-19. ABBVIE (ABBOTT)

A descriptive, prospective, multi-country, multicentre study to assess performance of genital Herpes Simplex Virus-2 (HSV-2) related disease endpoints based on patient-reported health outcomes, self-swabbing collected via decentralised approach in patients  $\geq 18$  years of age in the United States and Europe. GSK.

A Phase IIb, randomized, partially blind, active controlled, dose-range finding study of GSK3640254 compared to a reference arm of dolutegravir, each in combination with nucleoside reverse transcriptase inhibitors, in HIV-1 infected antiretroviral treatment-naïve adults. GSK-VIIV

A Phase 3, Multicentre, Randomised, Controlled Trial to Determine the Efficacy and Safety of Two Dose Levels of Plitidepsin Versus Control in Adult Patients Requiring Hospitalisation for Management of Moderate COVID-19 Infection (APL-D-003-20). PHARMAMAR.

Estos ensayos han supuesto un Ahorro Farmacéutico (2021-2023) de 337.535,17 € y ha dado lugar a un ingreso económico de ensayos clínicos abiertos en los años 2020-2023 de 447.979,34 €

Además, de la participación en estos ensayos clínicos independientes

Prevalencia de COVID-19 en trabajadores sanitarios asintomáticos: estudio ROBLE.

Estudio COVIH-19: Estudio comparativo de la incidencia, epidemiología, presentación, evolución clínica y factores pronósticos de la infección por SARS-Cov-2 en personas con y sin infección por el VIH: estudio de cohortes. Promotor: GeSIDA

Tolerancia y eficacia de EVG/COBI/FTC/TAF en pacientes VIH naïve con inmunosupresión severa. Estudio GeSIDA 9216.

Pilot, multicenter, clinical trial to compare the efficacy of RAL 1200 QD versus DRVcobi (800-150 mg) both in combination with TAF/FTC in HIV-infected, treatment naïve patients with less than 200 CD4 cells/microL.

Switching to RAL QD 1,200 mg in patients with neuropsychiatric symptoms following the initiation of triple therapy based on dolutegravir: a pilot study SWITCH CNS.

Coordinador Científico e Investigador Principal.

Implicaciones para la salud del aumento de peso, del índice de masa corporal y de la relación cintura/cadera después de comenzar el primer TAR con los principales inhibidores de integrasa

Fibrosis pulmonar residual y capacidad pulmonar en sobrevivientes de SARS-CoV-2

Implementation of Out-of-Hospital administration of the Long-Acting combination cabotegravir+rilpivirine as an optional therapy in HIV-Infected patients from Spain. Acceptability, appropriateness, feasibility and satisfaction. The HOLA Study"; EudraCT: 2022-003401-30.