

El Servicio de Neumología del Hospital Universitario Ramón y Cajal incluye información sobre:

OTROS ESTUDIOS Y PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

Proyectos en Tromboembolia Pulmonar

- Estudio HOTPE, que pretende evaluar la seguridad del alta precoz y del tratamiento ambulatorio de pacientes de bajo riesgo con TEP. IP: David Jiménez
- Estudio PEITHO II. Se trata de un estudio fase IV internacional multicéntrico autogestionado, que pretende evaluar la eficacia y seguridad de dabigatran en pacientes con TEP de riesgo intermedio. IP: David Jiménez

Proyectos en Síndrome de Apnea del Sueño

- “Impacto diagnóstico del screening de Síndrome de Apnea-Hipopnea del Sueño (SAHS) mediante impedancia transtorácica en pacientes portadores de marcapasos”. El objetivo del estudio es evaluar la rentabilidad diagnóstica de las herramientas de screening de SAHS integradas en dispositivos de estimulación en una población de pacientes portadores de marcapasos
- “Alteraciones electrocardiográficas en pacientes con Síndrome de Apnea Hipoapnea del Sueño, predictoras de arritmias ventriculares y muerte súbita. Seguimiento a 2 años”. El objetivo principal del estudio es evaluar los intervalos de repolarización miocárdica y su relación con la severidad del SAHS. El objetivo secundario consiste en valorar las alteraciones en los intervalos de repolarización en los pacientes con SAHS y su repercusión en eventos cardiovasculares a los 2 años de seguimiento

- Estudio multicéntrico: Utilidad del PTT en la medición no invasiva de tensión arterial en una Unidad Multidisciplinar de Sueño. El objetivo consiste en evaluar la concordancia de los valores de tensión arterial estimados por el tiempo de tránsito de pulso con la técnica actual de referencia (monitorización arterial ambulatoria MAPA) durante la noche y evaluar el efecto de la gravedad del síndrome de apnea hipopnea del sueño (SAHS) en la concordancia
- “Terapia Miofuncional Orofacial en pacientes con Síndrome de Apnea Hipoapnea del Sueño”. El objetivo del estudio es estimar la eficacia de la terapia miofuncional orofacial en pacientes SAHS leves-moderados, valorando antes y después de la terapia
- Beneficios del dispositivo de avance mandibular en pacientes con SAHS en grado severo
- Estudio POPE. Estudio Multicéntrico, coordinado por nuestro centro: “Valor pronóstico del síndrome de apneas-hipopneas del sueño (SAHS) en pacientes con tromboembolia de pulmón (TEP) aguda sintomática”

Proyectos en Hipertensión Pulmonar

- Estudio observacional retrospectivo para determinar el estado de riesgo de pacientes con hipertensión arterial pulmonar en España. Promotor Actelion Pharmaceutical. ACT-HAP-01-2017
- Calidad de vida en pacientes con Hipertensión Arterial Pulmonar e Hipertensión pulmonar tromboembólica crónica y su percepción sobre la calidad de la atención recibida. Promotor MSD

- Post Authorisation safety study (PASS): observational cohort study of PAH patients newly treated with either Uptravi (Selexiag®) or any other PAH specific therapy in clinical practice. Protocol AC-065A401 EXPOSURE. Promotor Actelion Pharmaceutical
- FIS: Bases Genético Moleculares de la Hipertensión Arterial Pulmonar y su expresión fenotípica en la población española. PI 15/02012. Investigadora Principal Dra. Pilar Escribano

Proyectos en Bronquiectasias e Infecciones Pulmonares

- Investigación clínica para evaluar la tolerabilidad de la combinación ácido hialurónico al 0,1% y solución salina hipertónica de cloruro sódico al 7% en pacientes con bronquiectasias no debidas a fibrosis quística intolerantes al tratamiento con solución salina hipertónica de cloruro sódico al 7%. (BRONCHY). Estudio multicéntrico, nacional, prospectivo. Investigadores principales: Dr. Luis Máiz y Miguel Ángel Martínez García. Investigador colaborador: Patricia Castro. Fase: Pendiente de análisis y publicación de datos
- Prevalencia y factores asociados al aislamiento de Candida sp y Aspergillus ssp en pacientes con bronquiectasias no secundarias a fibrosis quística. Investigador principal: Rosa Nieto Royo. Investigadores colaboradores: Diana Chiliza Reyes. Esther Barbero Herranz. Raquel Morillo Guerrero. Luis Máiz Carro. Fase: Pendiente de completar recogida de datos
- Registro de la prueba de tolerancia a los antibióticos inhalados en pacientes con infección bronquial crónica. Investigador principal: Esther Barbero Herranz. Investigadores colaboradores: Carlos Almonacid Sánchez. Raquel Morillo Guerrero. Rosa Nieto Royo. Luis Máiz Carro. David Jiménez Castro. Fase: Pendiente de completar recogida de datos

- Prevalencia y factores asociados con micobacterias no tuberculosas en pacientes con bronquiectasias no secundarias a fibrosis quística. Investigador principal: Esther Barbero Herranz. Investigadores colaboradores: Rosa Nieto Royo. María Alejandra Galarza. Deisy Barrios Barreto. Raquel Morillo Guerrero. Luis Máiz Carro. Fase: pendiente de recogida de datos
- Validación de los cuestionarios CAT y BHQ en su versión española para su uso en pacientes con bronquiectasias no debidas a fibrosis quística. estudio multicéntrico, prospectivo. Investigadores principales: David de la Rosa y Rosa Nieto. Investigadores colaboradores: Luis Máiz Carro, Deisy Barrio Barreto, Raquel Morillo, Deisy Barrios. Guerrero. Fase: pendiente de recogida de datos
- Estudio multicéntrico de la estructura poblacional de Staphylococcus aureus, su relación con el microbioma, cocolonización patogénica por Pseudomonas aeruginosa y situación clínica en fibrosis quística. Beca FIS. Investigador principal: Rafael Cantón. Investigadores colaboradores: Luis Máiz Carro. Rosa Nieto Royo. Fase: Pendiente de completar recogida de datos
- Efecto de una unidad de bronquiectasias en la tasa de exacerbaciones de los pacientes. Investigador principal: Beatriz Martín García. Investigadores colaboradores: Luis Maiz Carro. Rosa Nieto Royo. Deisy Barrios Barreto. Ana Jaureguizar Oriol. Fase: Pendiente de completar recogida de datos

Proyectos en Asma Bronquial

- Estudio de investigación promovido por la Sociedad Española de Neumología y Cirugía Torácica (SEPAR) cuyo título es: “Estudio transversal para conocer las Necesidades clínicas no cubiertas en Asma grave. Estudio ENEAS”. Investigador colaborador: Carlos Almonacid Sánchez
- Preferencia de los pacientes con asma por los dispositivos de inhalación actuales”. Estudio PIA. Aprobado por El Comité de ética (CEIC) del hospital Ramón y Cajal. Código del estudio: 249/16
- “Errores con el uso de dispositivos de inhalación actuales”. INVESTIGADOR PRINCIPAL: Carlos Almonacid Sánchez. Aprobado por El Comité de ética (CEIC) del hospital Ramón y Cajal. Código del estudio: 249/16
- ANDHI study – Protocol number: D3250C00045 – Protocol title: “A Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel Group, Placebo-controlled, Phase 3b Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Benralizumab 30 mg sc in Patients with Severe Asthma Uncontrolled on Standard of Care Treatment”. Promotor: Astra Zeneca. Pendiente de aprobación por el CEIC
- Ensayo clínico. Promotor: GlaxoSmithKline, S.A. Código del Protocolo: 207040. Nº de EudraCT: 2017-002266-45 FALTA FORMULARIO DE VIABILIDAD. Estudio Titulado: “Estudio abierto, aleatorizado y de grupos paralelos para evaluar el efecto del sensor para el inhalador (CIS) sobre la adherencia al tratamiento con Relvar/Breo ELLIPTA en pacientes asmáticos inadecuadamente controlados.” Pendiente de aprobación por el CEIC

- Observational Study to describe the Prevalence of Severe Asthma in Spanish Hospitals. PAGE Study. Aprobado por el CEIC del H. de la Princesa. Pendiente de inicio. Promotor: GSK. Pendiente de aprobación por el CEIC

Enfermedad pulmonar intersticial difusa:

- **Colaboración en Registros multicéntrico: FPI PII SEPAR**
- Colaboración en Registro Multicéntrico SEPAR - FPI-Cuidados Paliativos
- Colaboración en Registro Multicéntrico REFIPI MAD
- Estudio de Fase IIb, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y tolerancia del sildenafil en combinación con pirfenidona en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática avanzada y probabilidad intermedia o alta de desarrollar hipertensión pulmonar grupo 3 – ROCHE
- Estudio retrospectivo para evaluar el perfil clínico de pacientes con fibrosis pulmonar idiopática tratados y no tratados, con Pirfenidona en España. Estudio AERAS. Código de protocolo: SEP-PIR-2016-01 (ML30155)