



Comité Ético Científico FALP

Memoria Anual 2025

I. INFORMACIÓN DE CONTACTO

Dirección CEC FALP: José Manuel Infante 805, Providencia RM

Tel. (56.2) 24457349 – (56.9) 56521864

Email cec@falp.org

II. MIEMBROS

Al 31 de diciembre del año 2025, el Comité Ético Científico de la Fundación Arturo López Pérez se encuentra conformado por las siguientes personas:

Nombre	Profesión	Cargo
Verónica Anguita Mackay	Teóloga	Presidente
Francisco León Correa	Académico	Vicepresidente
Marina Nordiana Baruzzi	Administrativa	Secretaria Ejecutiva
Daniela Carrazola Antognoli	Psicopedagoga	Miembro de la comunidad



Daniela Paz Barbosa Campo	Abogada	Abogada
Marcela Penjean Rivera	Kinesióloga	Integrante
Andrea Vargas Godoy	Médico	Integrante
Cecilia Martínez Acevedo	Enfermera	Integrante
Matias Silva Silva	Químico farmacéutico	Integrante
Rodrigo Conlledo Villalobos	Médico	Integrante
Alex Contreras Torrez	Médico	Integrante
Diego Domínguez Pino	Enfermero	Integrante

III. INCORPORACIONES Y RENUNCIAS

Durante el transcurso del año 2025, se incorporaron Rodrigo Javier Conlledo Villalobos, Mario Alex Contreras Torrez y Diego Enrique Domínguez Pino. También se incorporaron y luego renunciaron Carla Isabel Zurita Araneda y Juan Pablo Galdames Yamal.



IV. HISTORIA Y MISIÓN

El **COMITÉ ÉTICO CIENTÍFICO (CEC) DE LA FUNDACIÓN ARTURO LÓPEZ PÉREZ (FALP)** comienza a funcionar como tal el 20 de mayo del año 2014, revisando internamente estudios que se envían al CEC del Servicio de Salud Metropolitano Oriente para aprobación oficial de un comité acreditado.

El CEC-FALP fue acreditado por la SEREMI de Salud mediante Resolución Exenta N°018363 del 08 de agosto del 2019 y reacreditado con Resolución Exenta N° 2213473470 fechada el 2 de septiembre 2022. En agosto del año 2025 se inició el proceso de reacreditación que finalizó conforme a la Resolución Exenta N° Resolución Exenta N° 2513427549 fechada el 29 de septiembre 2025, todas de la SEREMI de Salud de la Región Metropolitana, dando dictamen favorable a la continuación de las labores del CEC FALP por 3 años más a partir de dicha fecha.

Con fecha 31 de agosto de 2024, el CEC cambió su sede desde las instalaciones FALP en Manuel Montt 427 piso 4, Providencia RM, a la sede actual en las instalaciones FALP en José Manuel Infante 805, Providencia RM.

MISIÓN DEL CEC-FALP

El Comité Ético Científico de la **Fundación Arturo López Pérez**, es un organismo colegiado, consultor y asesor, cuya misión es velar para que las actividades de investigación que se desarrollan en el Instituto cumplan con los principios básicos sustentados en valores éticos y promover entre la comunidad de los investigadores la reflexión colectiva sobre el quehacer, la pertinencia y la proyección de la investigación en lo relacionado con la recta acción, convivencia y responsabilidad social. Para ello, las evaluaciones consideran tanto los aspectos éticos y científicos del protocolo de investigación, la competencia del equipo investigador, el consentimiento informado escrito y la verificación de la compensación por daños, entre otros.

Por otra parte los integrantes del Comité se capacitan de manera permanente, promueven la educación y formación a los miembros de la institución y la comunidad. Apoyan la difusión de la bioética y ética de la investigación. Todo lo anterior con el fin de garantizar el bienestar y la seguridad de los participantes involucrados en investigaciones científicas, de acuerdo con la normativa nacional e internacional vigentes, asegurando que toda investigación realizada con seres humanos cumpla con los principios éticos, científicos, metodológicos y administrativos de las buenas prácticas.



V. ACTIVIDADES DESARROLLADAS DURANTE EL AÑO 2025

1. Actividades de capacitación permanente

- A través de la Plataforma de Formación Permanente FALP, se puso a disposición de todo el personal, incluido los miembros internos y externos del CEC, los cursos de bioética dictados por el Profesor Francisco León de la Universidad Central, Facultad de Ciencias de la Salud.
- Se hicieron reuniones con varios profesionales de FALP para aclarar algunos conceptos técnico-científicos de la investigación. En particular, todos los investigadores presentaron sus proyectos ilustrando la patología y/o técnica a estudiar.
- Además, algunos de los miembros participaron en eventos de formación y compartieron con los demás los puntos más destacados.

2. Recepción de Solicitudes de Revisión

- A partir de julio del año 2021 se implementó la plataforma online e-komité, un sistema en línea que permite un funcionamiento más eficiente y dinámico para la revisión de proyectos. En junio 2025, junto con la Gerencia de Transformación Digital FALP, se inició un proceso de creación de una plataforma de gestión documental propia, para garantizar aun mejor la confidencialidad de los datos. Se prevé implementar dicha plataforma en el transcurso del año 2026.
- Durante el año 2025, se realizaron 74 sesiones, entre sesiones regulares y aquellas convocadas de forma extraordinaria. Las reuniones se hicieron de forma remota a través de la plataforma Google Meet.
- En estas sesiones se evaluaron de forma regular (en presentación plenaria) 99 nuevos estudios (anexo 1), 26 reportes de caso (anexo 2) y 5 formularios de consentimiento/registros transversales (anexo 3). Para la mayoría de los estudios se necesitó dos o más evaluaciones, tanto por revisar la respuesta a los reparos sugeridos por el CEC, como el material adicional enviado posteriormente a la aprobación inicial o enmiendas al protocolo y/o al o los consentimientos informados u otros documentos. Posteriormente a la aprobación inicial, se presentaron 305 enmiendas y otros materiales de 120 estudios anteriormente aprobados (1 en 2020, 7 en 2021, 16 en 2022, 20 en 2023 42 en 2024 y 34 en 2025).

De los 6 estudios evaluados en 2024 que quedaron pendientes de aprobación, 5 se aprobaron y 1 fue cancelado por decisión del investigador antes responder a los reparos solicitados por



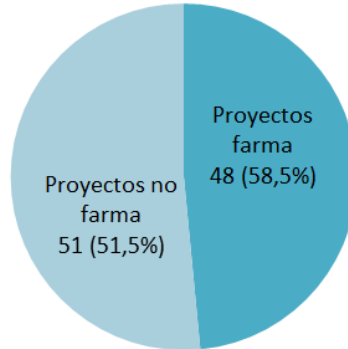
los evaluadores; 7 estudios presentados en 2025 quedan pendientes de aprobación para 2026 en espera de respuesta a los reparos y/o presentación de documentación faltante.

- 118 estudios aprobados en años anteriores (3 en 2020, 10 en 2021, 22 en 2022, 38 en 2023 y 45 en 2024) necesitaron re-aprobación (anexo 3) y para 28 estudios (2 aprobados en 2020, 5 en 2021, 10 en 2022, 4 en 2023, 2 en 2024 y 5 en 2024) se ratificó el cierre (anexo 4).
- Para 62 estudios de la industria farmacéutica (8 aprobados en 2021, 14 en 2022, 18 en 2023, 20 en 2024 y 2 en 2025) se notificó la ocurrencia de 807 desvíos/incumplimientos de entidad leve o moderada. Para 41 estudios de la industria farmacéutica (2 aprobados en 2021, 7 en 2022, 12 en 2023, 17 en 2024 y 3 en 2025) se registró la ocurrencia de 113 eventos adversos graves y/o eventos de interés clínico relacionados, posiblemente relacionados o no relacionados con las drogas del estudio.
- También se notificaron los reportes de seguridad para todos los estudios de la industria farmacéutica, informando la ocurrencia de reacciones adversas en todos los centros participantes u otra información relacionada con la seguridad de las drogas utilizadas.
- Para 23 estudios se notificó el reporte de seguimiento semestral o posterior al cierre.
- Además se recibieron 193 notificaciones de diversa índole en 89 estudios de la industria farmacéutica (7 aprobados en 2021, 14 en 2022, 21 en 2023, 26 en 2024 y 21 en 2025).

Se detalla a continuación los 99 estudios que ingresaron durante el período 01/01/2025-31/12/2025 (no se consideran los estudios aprobados en 2025 pero presentados en 2024; sin embargo se incluyen los estudios presentados en 2025 aprobados en 2026)

A. Proyectos financiados por la Industria Farmacéutica.	48
B. Proyectos financiados con fondos internos, externos e internacionales (excluye industria farmacéutica).	51

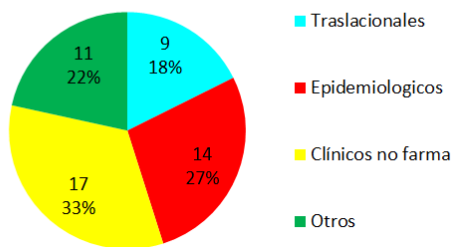
Detalle 99 estudios Ingresados



TRABAJOS DE INVESTIGACIÓN INTERNOS Y EXTERNOS (NO DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA)

B. Proyectos con fondos internos, externos e internacionales (excluye industria farmacéutica).	51
- Estudios de investigación básica/traslacional	9
- Estudios epidemiológicos (epidemiológicos, ecológicos, registros, base de datos, creación de redes, etc.)	14
- Estudios clínicos no farma	17
- Otros estudios (Calidad de vida, adherencia, etc.)	11

Detalle Proyectos no Farma

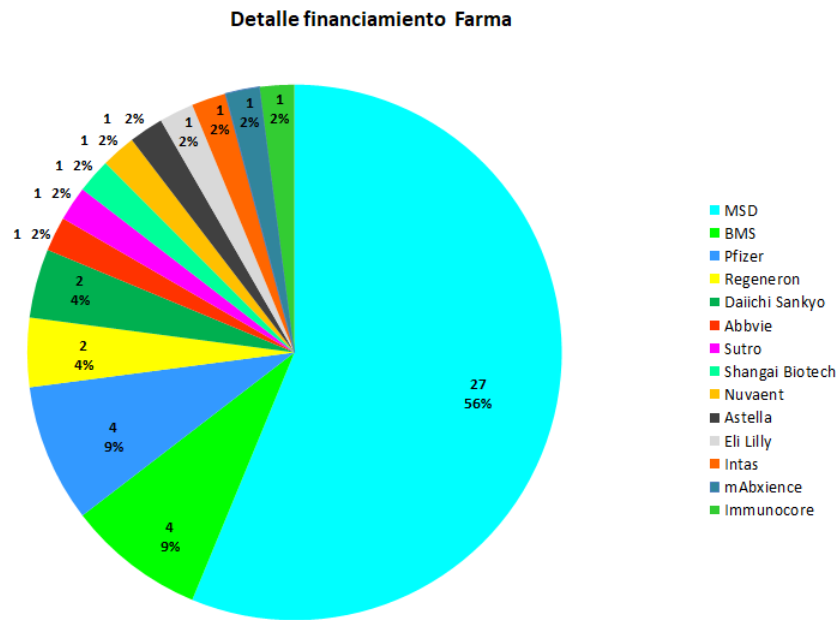


La tendencia de colaboraciones con entidades externas se ha ido consolidando después de la pandemia. De los estudios no financiados por la industria farmacéutica, 5 fueron costeados con fondos públicos provenientes de diversos concursos, 19 con fondos privados (sociedades o grupos científicos, universidades, etc.) y 28 con fondos internos FALP.

ENSAYOS CLÍNICOS DE INDUSTRIA FARMACÉUTICA

PATROCINADORES/SPONSORS

Entre los patrocinadores de la industria farmacéutica, la empresa que envió el mayor número de estudios fue Merck Sharp & Dohme (I.A.) LLC (27); siguen Bristol-Myers Squibb y Pfizer (4), Daiichi Sankyo y Regeneron (2), y con 1 estudio cada uno Abbvie, Astella, Eli Lilly, Immunocore, Intas, mAbxience, Nuvaent, Shanghai Biotech, Sutro.

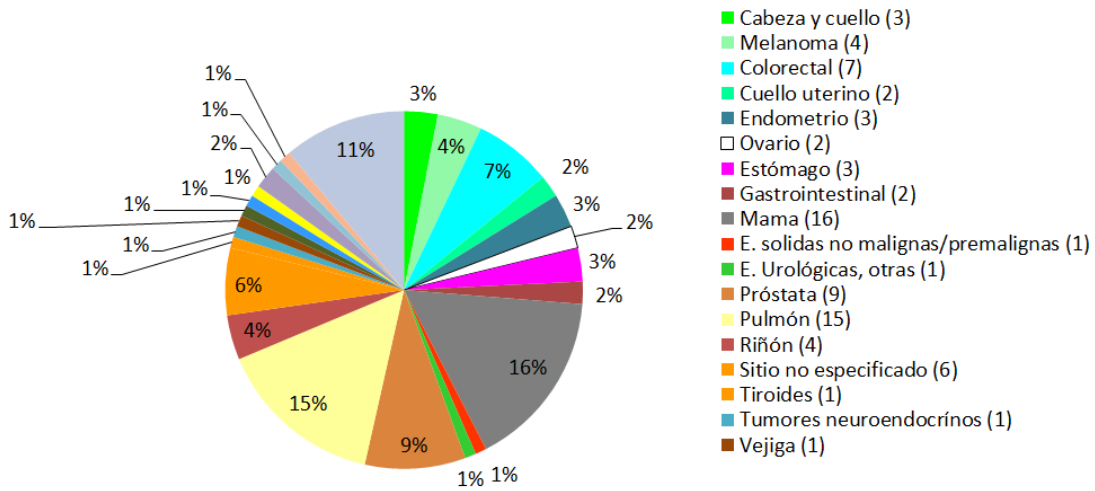


PATOLOGÍAS INVESTIGADAS TANTO EN LOS TRABAJOS INTERNOS COMO EN LOS ENSAYOS CLÍNICOS

Mama	16
Pulmón	15
Próstata	9
Riñón	4
Vejiga	1
Urotelio alto	1
Colorrectal	7
Gástricos	3
Gastrointestinales	2
Endometrio	3
Ovarios	2
Cuello del útero	2
Melanoma	4

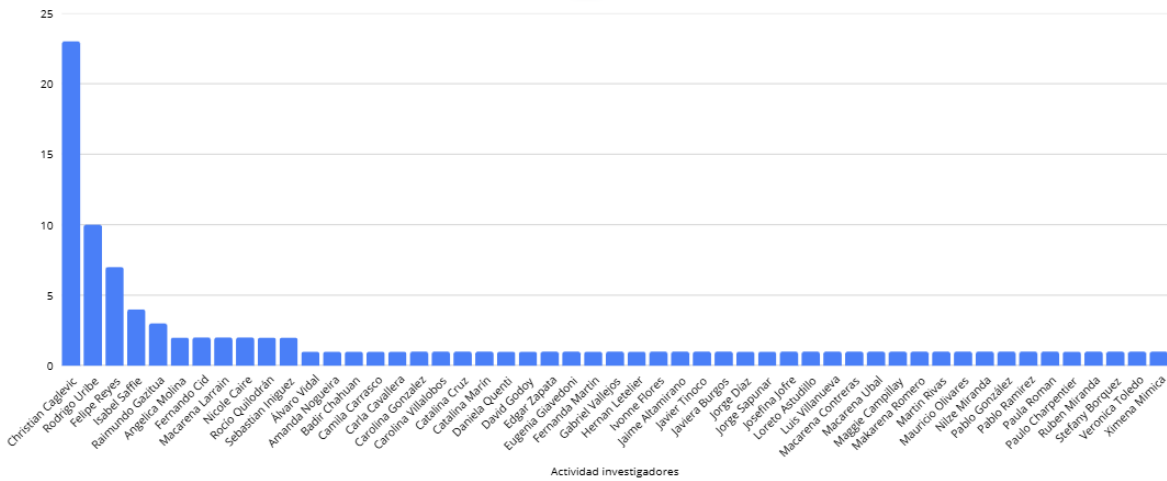
Tumores de cabeza y cuello	3
Enfermedades no malignas o premalignas	1
Tiroides	1
Tumores neuroendocrinos	1
Páncreas	1
Síndromes genéticos	1
Otros tumores sólidos	6
Mieloma	2
Linfoma	1
Leucemia	1
Enfermedades de la sangre no malignas/premaligna	1
Otras investigaciones en salud	11

Patologías investigadas



PARTICIPACIÓN DE INVESTIGADORES

Con respecto a las actividades de los investigadores, el que más ensayos clínicos realizó (23) es el Dr. Christian Caglevic Medina, Director de la Unidad de Investigación en Drogas Oncológicas. Siguen el Dr. Rodrigo Uribe Maturana con 9 estudios farma y 1 estudio no farma, el Dr. Felipe Reyes Cosmelli con 7 estudios farma, la Dra. Isabel Saffie con 4 estudios no farma, el Dr. Raimundo Gazitúa con 3 estudios farma, la Dra. Angélica Molina Oñate y el Dr. Fernando Cid Cisternas con 2 estudios farma cada uno, la Dra. Macarena Larraín Suckel con 1 estudio farma y 1 estudio no farma; la Dra. Nicole Caire Rojas y la Dra. Rocío Quilodrán Loyola con 2 estudios no farma cada una. Los restantes investigadores enviaron un estudio cada uno.





OBSERVACIÓN A LAS INVESTIGACIONES EN CURSO

Visitas de Seguimiento

Durante el año 2025 no se implementó el proceso de visitas de seguimiento en terreno para estudios activos aprobados por el CEC FALP. Es una tarea que se pretende abordar durante 2026.

No obstante, se hizo seguimiento virtual de todos los estudios, pidiendo informe de avance y desarrollo en forma escrita a todos los investigadores de los estudios activos aprobados por el CEC FALP en el periodo 08/08/2019-31/12/2025. En particular a los estudios Fase I y II se les pidió informes semestrales.

Revisión de eventos adversos, desviaciones e incumplimientos

Este proceso administrativo permite identificar los proyectos que han reportado eventos adversos, desviaciones y/o incumplimientos, el número de eventos notificados y la respuesta del CEC-FALP.

Frente a estos hechos, el CEC se puso en contacto con los investigadores a fin de hacer un seguimiento más directo frente a los EAS. Los investigadores conscientes de su rol, fueron informando debidamente los sucesivos estados de avance de cada caso reportado.

Desviaciones e incumplimientos con reparos posteriores

Durante el año 2025 se recibieron notificaciones de desviaciones y/o incumplimientos al protocolo en la mayoría de los estudios farma activos. En todos los casos el CEC señaló a los investigadores la importancia de tomar nota de las diversas acciones para evitar hechos futuros de similares características.

Eventos Adversos Serios (SAEs)

Se registró la ocurrencia de 113 eventos adversos graves en 41 estudios. También se notificaron los reportes de seguridad para todos los estudios, informando la ocurrencia de reacciones adversas en todos los centros participantes.

Las notificaciones de los 113 eventos adversos serios ocurridos en 41 estudios, (2 aprobados en 2021, 7 en 2022, 12 en 2023, 17 en 2024 y 3 en 2025) consideraron inicio, seguimiento y cierre de cada uno.

En 69/113 casos, el evento adverso resultó relacionado con las drogas del estudio en opinión del Investigador principal.



Esta memoria fue aprobada por todos los miembros del CEC

Sra. Verónica Anguita Mackay
Presidente CEC FALP



ANEXO 1

LISTADO ESTUDIOS EVALUADOS

Año	Código	Título	Investigador principal	Estado
A. Proyectos financiados por la Industria Farmacéutica				
Presentados en 2024 – Pendientes de evaluación para 2025				
2024	474-MON-SIN-FAR	TCD17620 - Estudio de fase 1/2, abierto, primero en humanos, de aumento escalonado y expansión de la dosis para la evaluación de la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y actividad antitumoral del SAR445877 administrado como monoterapia o en combinación con otras terapias contra el cáncer en adultos con tumores sólidos avanzados.	Christian Caglevic Medina	Presentado en 2024 – Aprobado en 2025
2024	475-MON-LNG-FAR	CA239-0004 - Ensayo de fase III, aleatorizado, doble ciego, de adagrasib más pembrolizumab más quimioterapia frente a placebo más pembrolizumab más quimioterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas localmente avanzado o metastásico con mutación KRAS G12C sin tratamiento previo (KRYSTAL-4)	Christian Caglevic Medina	Presentado en 2024 – Aprobado en 2025
2024	479-MON-BLD-FAR	V940-011 - Estudio de fase 2, aleatorizado, de etiqueta abierta de V940 en combinación con BCG frente a monoterapia con BCG en participantes con cáncer de vejiga sin invasión muscular de alto riesgo (INTerpath-011)	Rodrigo Uribe Maturana	Presentado en 2024 – Aprobado en 2025

Presentados en 2025				
2025	501-MON-MOR-FAR	MK5909-005 - Estudio de fase 2, no aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de raludotatug deruxtecán en participantes con cánceres gastrointestinales	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	502-HEM-LYM-FAR	R1979-HM-2299 - Estudio de fase 3, aleatorizado, abierto, para evaluar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, en comparación al tratamiento estándar en participantes con linfoma no Hodgkin de linfocitos B agresivo recidivante/refractario (OLYMPIA-4)	Raimundo Gazitúa Pepper	Aprobado
2025	503-MON-PRS-FAR	CA071-1000 - Estudio adaptativo de Fase 3, de etiqueta abierta, aleatorizado, en dos partes, que compara BMS-986365 versus una terapia a elección del investigador que comprende docetaxel o un segundo inhibidor de la vía del receptor de andrógenos (ARPI) en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	504-MON-LNG-FAR	MK3475-01E - Subestudio 01E de KEYMAKER-U01: estudio de fase 2, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación con o sin quimioterapia en combinación con pembrolizumab para el tratamiento de participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) recientemente diagnosticado, reseccable, en estadio II-III B (N2) KEYMAKER-U01E	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	505-MON-LNG-FAR	MK3475-01H - Subestudio 01H de KEYMAKER-U01: Estudio de fase 2, aleatorizado, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) ni escamosas, en	Christian Caglevic Medina	Aprobado

		estadio IV, tratado previamente KEYMAKER-U01H		
2025	506-MON-BRS-FAR	MK2870-011 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta que compara la eficacia y seguridad de sacituzumab tirumotecán (sac-TMT, MK-2870) como monoterapia y en combinación con pembrolizumab (MK-3475) frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer de mama triple negativo, sin tratamiento previo, localmente recurrente, metastásico o irreseccable, con CPS de PD-L1 menor a 10 (TroFuse-011)	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado
2025	507-MON-LNG-FAR	MK3475-01I - Subestudio 01I de KEYMAKER-U01: estudio de fase 2, aleatorizado, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) escamosas, en estadio IV, tratado previamente - KEYMAKER-U01I	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	508-MON-LNG-FAR	REFRaME-L1 - Estudio de etiqueta abierta de fase 2 que evalúa STRO-002, un conjugado anticuerpo-fármaco contra el receptor alfa de folato (FOLR1), en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico avanzado o metastásico con expresión de FOLR1 previamente tratado	Christian Caglevic Medina	Retirado por el sponsor antes de la revisión
2025	509-MON-LNG-FAR	MK3475-01G - Subestudio 01G de KEYMAKER-U01: estudio de fase 2, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación en combinación con pembrolizumab con o sin quimioterapia a base de platino en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) en estadio IV que nunca recibieron tratamiento - KEYMAKER-U01G	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	514-MON-BRS-FAR	MK5890-003 - Estudio de fase 2, con diseño de paraguas, para evaluar la seguridad, tolerabilidad y actividad clínica de fármacos en investigación para	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado

		cáncer de mama triple negativo, en estadio temprano, de alto riesgo y diagnóstico reciente		
2025	516-MON-GAS-FAR	HLX22-GC-301 - Estudio clínico fase III, multicéntrico, aleatorizado y doble ciego de HLX22 (Inyección de anticuerpo monoclonal humanizado recombinante anti-HER2) en combinación con Trastuzumab y quimioterapia (XELOX) frente a Trastuzumab y quimioterapia (XELOX) con o sin Pembrolizumab para el tratamiento de primera línea del cáncer gástrico y de la unión gastroesofágica localmente avanzado o metastásico	Luis Villanueva Olivares	Aprobado
2025	517-MON-PRS-FAR	MK2400-001 - Estudio de fase 3, de etiqueta abierta, de ifinatamab deruxtecán frente a docetaxel en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) (IDeate-Prostate01)	Paula Román Vilasau	Aprobado
2025	518-MON-CRC-FAR	M24-064 - AndroMETa-CRC-064: Un estudio abierto, aleatorizado, controlado y global de fase 3 que compara la monoterapia con ABBV-400 con LONSURF (trifluridina y tipiracilo) más bevacizumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico refractario sobreexpresado en c-Met	Christian Caglevic Medina	Retirado por el sponsor en fase de evaluación
2025	521-MON-END-FAR	MK2870-033 Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de sacituzumab tirumotecán en combinación con pembrolizumab frente a pembrolizumab solo como tratamiento de mantenimiento de primera línea en participantes con cáncer endometrial sin alteración de la vía reparadora (TroFuse-033/GOG-3119/ENGOT-en29)	Fernando Cid Cisternas	Aprobado
2025	523-MON-NML-FAR	MK7240-011 Estudio de extensión de fase 3 para evaluar la seguridad y la eficacia a largo plazo de tulisokibart en participantes con enfermedad de	Macarena Larraín Suckel	Aprobado

		Crohn o colitis ulcerosa		
2025	525-MON-LNG-FAR	DS1062-A-U303 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de datopotamab deruxtecán (Dato-DXd) y pembrolizumab, con o sin quimioterapia con platino, en sujetos sin tratamiento previo para el cáncer pulmonar no microcítico, no epidermoide, avanzado o metastásico, con un PD-L1 <50 % según el puntaje de proporción tumoral (TPS), sin alteraciones genómicas aprovechables (TROPION-LUNG07)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	526-MON-SIN-FAR	MK5684-015 - Estudio basket de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico de MK-5684 en participantes con determinados tumores sólidos	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado
2025	527-MON-LNG-FAR	NVL-655-04 - Estudio de fase 3 del inhibidor selectivo de la quinasa del linfoma anaplásico (ALK) NVL-655 en comparación con alectinib en el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado ALK positivo (ALKAZAR)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	533-MON-PRS-FAR	Subestudio MK-2400-01A: subestudio del protocolo principal MK-2400-U01, de fase 1/2, de etiqueta abierta, con diseño de paraguas para evaluar la seguridad y eficacia de tratamientos combinados con ifinamab deruxtecán o ifinamab deruxtecán solo en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) (IDeate-Prostate02)	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	535-HEM-MYL-FAR	C1071032 - Estudio de fase 3, abierto, sobre elranatamab como monoterapia frente a elotuzumab, pomalidomida, dexametasona (epd) o pomalidomida, bortezomib, dexametasona (PVD) o carfilzomib, dexametasona (KD) en participantes con mieloma múltiple recidivante/resistente a la	Raimundo Gazitúa Pepper	Aprobado

		terapia previa con anti-CD38		
2025	536-MON-BRS-FAR	C4391024 - Estudio intervencional de fase 3, aleatorizado, abierto y multicéntrico de PF-07220060 combinado con letrozol en comparación con el inhibidor CDK4/6 combinado con letrozol en participantes mayores de 18 años con cáncer de mama metastásico/avanzado, receptor hormonal (HR) positivo y HER-2 negativo que no han recibido ningún tratamiento anticancerígeno sistémico previo para la enfermedad metastásica/avanzada (FOURLIGHT-3)	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado
2025	538-MON-GAS-FAR	8951-CL-0305 - Estudio de fase 3, doble ciego, aleatorizado de zolbetuximab en combinación con pembrolizumab y quimioterapia (CAPOX o mFOLFOX6) como tratamiento de primera línea para el adenocarcinoma gástrico o de la unión gastroesofágica localmente avanzado no resecable o metastásico en participantes con tumores HER-2 negativo, claudina (cldn) 18.2 positivo y ligando de la muerte programada 1 (PD-L1) positivo	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	539-MON-BRS-FAR	MK2870-032 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta para evaluar la eficacia y seguridad de sac-TMT (sacituzumab tirumotecán, MK-2870) seguido de carboplatino/paclitaxel frente a quimioterapia, ambos en combinación con pembrolizumab como tratamiento neoadyuvante para el cáncer de mama triple negativo en estadio temprano, de alto riesgo, o cáncer de mama con baja expresión de receptores hormonales/sin expresión del receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado
2025	540-MON-GAS-FAR	DS8201-724 - Ensayo de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, de trastuzumab deruxtecán (ENHERTU®) más quimioterapia con o sin pembrolizumab frente a quimioterapia más	Christian Caglevic Medina	Aprobado

		trastuzumab con o sin pembrolizumab como tratamiento de primera línea en participantes con cáncer de estómago o de la unión gastroesofágica (UGE) irreseccable, localmente avanzado o metastásico con sobreexpresión de HER2 (DESTINY-GASTRIC05)		
2025	541-MON-PRS-FAR	C2321003 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de PF-06821497 (mevrometostat) con enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (MEVPRO-2)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	542-MON-LNG-FAR	MK3475-01F - Subestudio 01F de KEYMAKER-U01: estudio de fase 1b/2, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación como tratamiento de segunda línea en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) avanzado o metastásico, con mutación KRAS G12C	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	543-MON-OVR-FAR	MK2870-022 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad del tratamiento de mantenimiento con sacituzumab tirumotecán (MK-2870) con o sin bevacizumab frente al tratamiento de referencia después de quimioterapia de doblete a base de platino, de segunda línea, en participantes con cáncer de ovario, recurrente, sensible a platino (TroFuse-022/ENGOT-ov84/GOG-3103)	Angélica Molina Oñate	Aprobado
2025	544-MON-LNG-FAR	J3M-MC-JZQH - Estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de Olomorasib en combinación con inmunoterapia del estándar de atención en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas reseccado o no reseccable con	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado

		mutación G12C del KRAS – SUNRAY-02		
2025	546-MON-BRS-FAR	MK1022-016 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta para evaluar patritumab deruxtecán como monoterapia frente al tratamiento elegido por el médico en cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, irresecable, con expresión de receptores hormonales y sin expresión de HER2 (HERTHENA-Breast04)	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	549-MON-CRC-FAR	MK1084-012 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de MK-1084, cetuximab y mFOLFOX6 frente a mFOLFOX6 con o sin bevacizumab como tratamiento de primera línea en participantes con cáncer colorrectal localmente avanzado, metastásico o irresecable, con mutación KRAS G12C (KANDLELIT-012)	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	554-MON-KDN-FAR	MK1084-014: Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico, independiente del tipo tumoral, de MK-1084 como monoterapia y en combinación con cetuximab en participantes con tumores sólidos avanzados con mutación KRAS G12C (KANDLELIT-014)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	555-MON-BRS-FAR	CA244-0008 - IZABRIGHT-Breast01: Estudio de Fase 2/3, Aleatorizado, Abierto, Inferencialmente Continuo de Izalontamab Brengitecan (BMS-986507) versus Tratamiento de Elección del Médico, en Pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo (TNBC), No Tratado Previamente, Localmente Avanzado, Recurrente Inoperable, o Metastásico, o con Cáncer de Mama (BC) con ER bajo, HER2 negativo que no son Elegibles para el Tratamiento con Anti-PD1/PD-L1	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado

2025	556-MON-MEL-FAR	0439-24 - Estudio de fase I, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, de tres brazos, para evaluar la farmacocinética, la eficacia, la seguridad y la inmunogenicidad de Xdivane en comparación con Opdivo® en pacientes con melanoma reseado	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	558-MON-KDN-FAR	MK6482-033 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de belzutifán + zanzalintinib frente a cabozantinib en participantes con RCC avanzado que presentaron recidiva de la enfermedad durante o después de un tratamiento adyuvante previo con anti-PD-1/L1 (LITESPARK-033)	Felipe Reyes Cosmelli	Aprobado
2025	560-MON-MEL-FAR	MB11-C-01-25 - Estudio aleatorizado, multicéntrico, multinacional, doble ciego, integrado para comparar la farmacocinética, la eficacia, la seguridad y la inmunogenia de MB11 (biosimilar de nivolumab propuesto) en comparación con Opdivo® de la UE/EE. UU. en sujetos con melanoma avanzado (no reseable o metastásico) no tratado anteriormente (estudio LEON)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	561-MON-LNG-FAR	C5751003 - Estudio abierto, aleatorizado, controlado y de fase 3 de sigvotatug vedotin combinado con pembrolizumab y comparado con monoterapia de pembrolizumab en el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas con PD-L1 alto ($\geq 50\%$ de células tumorales que expresan PD-L1), localmente avanzado, irreseable o metastásico (BE6A LUNG-02)	Christian Caglevic Medina	Aprobado

2025	563-MON-LNG-FAR	MK1084-007 Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de MK-1084 en combinación con pembrolizumab y berahialuronidasa alfa subcutáneos (MK-3475A) frente a MK-3475A en combinación con quimioterapia con pemetrexed/platino (carboplatino o cisplatino) como tratamiento de primera línea en participantes con NSCLC no escamoso, avanzado o metastásico, con mutación KRAS G12C (KANDLELIT-007)	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	565-MON-PAN-FAR	CA240-0030 - Estudio aleatorizado de Fase 2/3 que compara BMS 986504 en combinación con nab-paclitaxel y gemcitabina versus placebo en combinación con nab-paclitaxel y gemcitabina en participantes con adenocarcinoma ductal pancreático metastásico no tratado con delección homocigota de MTAP	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	567-MON-LNG-FAR	V940-013 - Estudio de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de V940 en combinación con pembrolizumab y quimioterapia como tratamiento de primera línea en participantes con NSCLC escamoso, metastásico (INTerpath-013)	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado
2025	568-MON-LNG-FAR	CA244-0010 - IZABRIGHT-Lung01: "Estudio aleatorizado, abierto, de Fase 2/3, de izalontamab brengitecan (BMS-986507) versus quimioterapia basada en platino en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas con mutación de EGFR y progresión de la enfermedad luego de una terapia con inhibidor de tirosina quinasa de EGFR	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	571-HEM-MYL-FAR	R5458-ONC-2246 - Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, de monoterapia con linvoseltamab y linvoseltamab más carfilzomib frente a regímenes de combinación del estándar de atención en pacientes con mieloma múltiple	Raimundo Gazitúa Pepper	Retirado por el sponsor en fase de evaluación

		recidivante/refractario" LINKER-MM5		
2025	572-MON-LNG-FAR	MK6070-003 - Estudio de fase 1b/2, de etiqueta abierta, para evaluar diferentes regímenes basados en MK-6070 e ifinatamab deruxtecán (MK-2400) en el tratamiento de primera línea del cáncer de pulmón de células pequeñas en estadio extendido	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	574-MON-CVX-FAR	MK2870-036 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de sacituzumab tirumotecán (MK-2870) en combinación con pembrolizumab con o sin bevacizumab frente al tratamiento de referencia como tratamiento de mantenimiento de primera línea para participantes con cáncer de cuello uterino metastásico diagnosticado recientemente, recurrente o continuo con CPS de PD-L1 mayor o igual a 1 (TroFuse-036/GOG-3123/ENGOT-cx22)	Fernando Cid Cisternas	Aprobado
2025	575-MON-LNG-FAR	MK3475-01J - Subestudio 01J de KEYMAKER-U01: estudio de fase 2, aleatorizado, con diseño de paraguas y ramas continuas, de fármacos en investigación como tratamientos de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) no escamoso, avanzado o metastásico, con mutación KRAS G12C	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	577-MON-BDR-FAR	MK3475-04D - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación en combinación con enfortumab vedotina más pembrolizumab como tratamiento de primera línea en participantes con carcinoma urotelial metastásico o localmente avanzado: subestudio 04D de KEYMAKER-U04	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado

2025	580-MON-SIN-FAR	MK4716-001 - Estudio de fase 1, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia de MK-4716 como monoterapia y comotratamiento combinado en participantes con tumores sólidos avanzados o metastásicos con alteración en el gen KRAS	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	592-MON-OVR-FAR	MK2870-021 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico de sacituzumab tirumotecán (sac-TMT, MK-2870) como tratamiento de mantenimiento con o sin bevacizumab frente al tratamiento de referencia en participantes con cáncer de ovario avanzado sin HRD, diagnosticado recientemente, después de quimioterapia de primera línea con platino (TroFuse-021/ENGOT-ov85/GOG-3102)	Angélica Molina Oñate	Aprobado
2025	593-MON-MEL-FAR	IMC-F106C-301 - Un estudio de fase 3 aleatorizado y controlado de IMC-F106C más regímenes de nivolumab versus regímenes de nivolumab en participantes positivos a HLA A*02:01 con melanoma avanzado sin tratamiento previo (PRISM-MEL-301)	Rodrigo Uribe Maturana	Aprobado

B. Proyectos con fondos internos, externos e internacionales (excluye industria farmacéutica)

Estudios de investigación básica/translacional

2025	548-RES-CRC-MUL	Identificación de biomarcadores del microentorno tumoral para predecir la respuesta al tratamiento y el pronóstico oncológico en pacientes con cáncer colorrectal	Rodrigo Uribe Maturana	Pendiente de aprobación para 2026
2025	576-RTP-H&N-MUL	Rol de la película oral en la mucositis oral inducida por radioterapia en pacientes con cáncer de cabeza y cuello: Estudio longitudinal [Mucosal pellicle composition and its role in radiotherapy-induced oral mucositis in head and neck cancer patients: A longitudinal study]	Pablo González Mella	Aprobado
2025	579-INF-NML-MUL	Bacteriemias por bacilos gram-negativos productores de metalo- β -lactamasas tratadas con ceftazidima/avibactam y aztreonam contra terapia estándar en Chile: cohorte multicéntrica	Paulo Charpentier Videla	Aprobado
2025	587-RES-CVX-MUL	Propuesta de un panel genético para optimizar el tamizaje del cáncer cervicouterino: predicción del riesgo mediante medicina de precisión	Mauricio Olivares Morales	Aprobado
2025	588-RES-KDN-MUL	Rol de JMJD1B durante la progresión tumoral en cáncer renal de células claras	Rubén Miranda Torres	Aprobado
2025	590-RES-CRC-INT	Evaluando el papel de la microbiota intestinal y sus metabolitos en el desarrollo de cáncer colorectal desencadenado por inflamación crónica	Macarena Larraín	Pendiente de aprobación para 2026
2025	591-RES-KDN-MUL	Rol de la infiltración de subpoblaciones de linfocitos T en la progresión de paciente con cáncer renal de células claras	Jorge Díaz Méndez	Pendiente de aprobación para 2026
2025	594-RES-BRS-MUL	El rol de los linfocitos T CD8+ de memoria residente en tumores primarios y ganglios linfáticos invadidos en la progresión de cáncer de mama	Isabel Saffie Vega	Pendiente de aprobación para 2026

2025	597-RES-BRS-MUL	Interfaz entre células tumorales y el microambiente durante la progresión tumoral metastásica de cáncer de mama	Verónica Toledo Martínez	Aprobado
Estudios epidemiológicos (epidemiológicos, ecológicos, registros, base de datos, redes, etc.)				
Presentados en 2024 – Pendientes de evaluación para 2025				
2024	452-INF-BLM-MUL	INT027- Epidemiología de la infección viral en pacientes con neoplasias hematológicas: una encuesta de la Asociación Europea de Hematología [Epidemiology of viral infection in patients with hematological malignancies: A European Haematology Association Survey (EPICOVIDEHA/EPIFLUEHA)]	Andrés Soto	Cancelado
Presentados en 2025				
2025	511-SON-H&N-FIN	Evaluación de las diferencias de sexo en la agresividad del carcinoma papilar de tiroides: impacto de los perfiles hormonales, la tiroiditis de Hashimoto y los factores sociales Assessing Sex differences in Papillary Thyroid Carcinoma Aggressiveness: Impact of Hormonal Profiles, Hashimoto's thyroiditis and Social Factors	Ximena Mimica Silva	Aprobado
2025	519-GCO-GEN-MUL	Caracterización de Syndrome de Lynch en América Latina: An update	Fernanda Jesús Martin Merlez	Aprobado
2025	520-ANE-BRS-INT	Causas de alta diferida en pacientes que se someten a cirugía de mama oncológica en modalidad CMA durante 2023 y 2024	María Loreto Astudillo Aliste	Aprobado
2025	522-GER-SIN-MUL	Edad biológica como predictor de desenlaces negativos en personas mayores con cáncer	Rocío Quilodrán Loyola	Aprobado
2025	534-ITC-CRC-MUL	Caracterización del Cáncer Colorrectal en la Fundación Arturo López Pérez: Epidemiología, Tratamiento y Sobrevida de la Enfermedad 2018 -	Carla Cavallera Rodríguez	Aprobado

		2023 (UIEC 149)		
2025	545-PHM-CRC-INT	Descripción del manejo de reacciones adversas a medicamentos por quimioterapias en cáncer de colon: Análisis retrospectivo de registros clínicos	Javiera Burgos Rozas	Aprobado
2025	547-SON-BRS-MUL	Registro multicéntrico de pacientes con cáncer de mama en etapa avanzada en Chile A Multicenter Registry of Advanced-Stage Breast Cancer Patients"	Isabel Saffie Vega	Aprobado
2025	551-NUR-SIN-INT	Factores predictivos de traslado de un paciente oncológico adulto hospitalizado a la Unidad de Paciente Crítico: estudio transversal en un servicio de hospitalización de un instituto oncológico en Santiago de Chile	Macarena Ubal Fuentes	Aprobado
2025	552-PHM-OTH-INT	Estudio de errores de dispensación en medicamentos ambulatorios en la Farmacia Asistencial de FALP	Catalina Marín Salinas	Aprobado
2025	578-ITC-BRS-INT	INT033-UIEC185 Efectos de la pandemia por COVID-19 en el diagnóstico y características clínico-epidemiológicas del cáncer de mama en una institución oncológica chilena: análisis retrospectivo	Daniela Quenti Márquez	Aprobado
2025	585-RES-BRS-MUL	Tendencias de los perfiles clínicos y de los tratamientos en pacientes latinoamericanas diagnosticadas con cáncer de mama luminal HER2 negativo: un estudio multicéntrico y retrospectivo	Isabel Saffie Vega	Aprobado
2025	586-INM-OTH-INT	Factores de riesgo de mortalidad en neutropenia febril de alto riesgo y caracterización de episodios en pacientes adultos onco-hematológicos y con tumores sólidos en FALP, Santiago de Chile	Javier Tinoco Cahuana	Aprobado
2025	598-EPI-SIN-INT	Explorando la percepción de pacientes sobre los registros de cáncer	Carolina Villalobos Vogel	Pendiente de aprobación para 2026

2025	599-EPI-OTH-INT	Epidemiología y características clínicas del compromiso autoinmune de la hipófisis en pacientes oncológicos en inmunoterapia	Jorge Sapunar Zenteno	Aprobado
Estudios clínicos no farma (retrospectivos/prospectivos/mixtos)				
2025	510-SON-BRS-MUL	Estudio multicéntrico internacional retrospectivo que compara implantes cubiertos de poliuretano versus implantes no cubiertos de poliuretano en la reconstrucción mamaria inmediata basada en implantes prepectores en el contexto de radioterapia posmastectomía: el estudio PREx (Retrospective international multicenter study comparing polyurethan versus non-polyurethan coveredimplants in immediate prepectoral implant-based breast reconstruction in the setting of postmastectomy radiotherapy: the PREx study)	Martín Rivas Ibarra	Aprobado
2025	513-HEM-LKM-MUL	Estudio retrospectivo de pacientes con LLA B refractaria	Edgar Zapata Ávila	Aprobado
2025	529-SON-URO-INT	Resultados clínicos y oncológicos de pacientes sometidos a nefroureterectomía robótica por cáncer de urotelio alto en un centro oncológico de alto volumen.	Álvaro Vidal Faune	Aprobado
2025	530-SON-PRS-INT	Comparación de la proporción de detección de cáncer de próstata clínicamente significativo entre biopsia transperineal por fusión y sistemática: descripción de la técnica y hallazgos clínicos.	Sebastián Iñiguez Robles	Aprobado
2025	531-SON-BRS-MUL	Recurrencia del carcinoma ductal in situ: análisis multicéntrico sudamericano	Badir Chahuán Manzur"	Aprobado
2025	532-MON-NET-MUL	EVENET: Estudio aleatorizado de everolimus 5 mg vs 10 mg en pacientes con tumores neuroendocrinos	Christian Caglevic Medina	Aprobado
2025	537-HEM-BLM-INT	Sobrevida general y libre de enfermedad en trasplante autólogo de precursores	Pablo Ramírez Villanueva	Aprobado

		hematopoyéticos en mieloma múltiple y linfomas, en FALP		
2025	553-SON-URO-INT	Estudio analítico comparando complicaciones asociadas a biopsia fusión transperineal con una serie previa de biopsias transrectales de próstata	Sebastián Íñiguez Robles	Aprobado
2025	557-ALT-BRS-INT	Efecto del Programa de Reiki en síntomas secundarios a Quimioterapia Ambulatoria en mujeres adultas con Cáncer de Mama, en FALP	Macarena Contreras Zepeda	Aprobado
2025	559-KIN-MOR-INT	Prueba de caminata de 6 minutos en pacientes oncológicos previo a la cirugía digestiva y previo al alta en el Instituto Oncológico FALP	Nilze Miranda Cabezas	Aprobado
2025	569-GYN-END-INT	INT029-UIEC196 Cirugía robótica del cáncer endometrial en pacientes con obesidad mórbida.	Catalina Cruz Castro	Aprobado
2025	570-KIN-SIN-INT	Evaluación del cambio en la función física mediante SPPB y fuerza de prensión en adultos mayores sometidos a cirugía digestiva oncológica en el instituto FALP	Gabriel Vallejos Gutiérrez	Aprobado
2025	573-GER-THY-INT	Valoración Geriátrica Integral en pacientes mayores de 60 años con cáncer diferenciado de tiroides sometidos a radioyodo hospitalario: resultados preliminares en un centro oncológico chileno	María Josefina Jofré Manieu	Aprobado
2025	584-RTP-PRS-MUL	Consortium for Implementation of PSMA-PET in Prostate Cancer Radiotherapy Trials [Consortio para la Implementación de PSMA-PET en Ensayos de Radioterapia para el Cáncer de Próstata]	Hernán Letelier Flores	Aprobado
2025	589-SON-PRS-INT	Estudio retrospectivo que compare resultados de anatomía patológica entre biopsia fusión transperineal y biopsia quirúrgica de pacientes sometidos a prostatectomía radical robótica	Jaime Altamirano Villarroel	Aprobado
2025	595-SON-END-	Resultados clínicos y perioperatorios en pacientes sometidas a biopsia del ganglio centinela por cáncer	María Eugenia	Aprobado

	INT	de endometrio, en FALP	Giavedoni	
2025	596-MON-CRC-MUL	Entrenamiento con ejercicios de fuerza en fase neoadyuvante y preoperatoria del cáncer de recto localmente avanzado : estudio piloto exploratorio: (estudio ONCO-RET)	Nicole Caire Rojas	Aprobado
Otros estudios (Calidad de vida, adherencia, encuestas, AI, etc.)				
Presentados en 2024 – Pendientes de evaluación para 2025				
2024	464-PRE-CVX-MUL	INT033 - Programa Educativo para la Prevención del Cáncer Cervicouterino	Paulina Bravo Valenzuela	Aprobado
2024	465-PRE-SIN-INT	INT034 - Programa de Navegación en Salud Oncoguía	Paulina Bravo Valenzuela	Aprobado
Presentados en 2025				
2025	512-QUA-BRS-INT	Impacto clínico y financiero de la aplicación del test Oncotype Dx en mujeres mayores de 18 años con diagnóstico de cáncer de mama temprano receptores hormonales positivos HER2 negativo tratadas en la Fundación Arturo López Pérez	Isabel Saffie Vega	Aprobado
2025	515-PHM-SIN-INT	Determinación de la prevalencia de prescripciones potencialmente inapropiadas y potencialmente omitidas en el paciente geriátrico oncológico hospitalizado	Israel Calfuman León	Aprobado
2025	524-ITC-MEL-MUL	Valor diagnóstico de un algoritmo para la detección de melanoma maligno en imágenes de piel	Mauricio Hernández Contreras	Aprobado
2025	528-GER-SIN-MUL	Priorización de resultados de salud para conocer las preferencias de los pacientes mayores con cáncer (estudio HOPE) [Health Outcome Prioritization to Elicit the preferences of older patients with cancer (HOPE	Stefany Paz Bórquez Saffie	Aprobado

		study]]		
2025	550-ITC-OTH-EXT	Evaluación ética de proyectos con inteligencia artificial en contextos no bioéticos: una mirada sociotécnica desde Comités Ético-Científicos en universidades chilenas	Amanda Nogueira Llovet	Aprobado
2025	562-PSY-OTH-INT	Evaluación de una intervención de prevención del burnout en residentes de oncología médica en la Fundación Arturo López Pérez	Nicole Caire Rojas	Aprobado
2025	564-NUR-OTH-MUL	Impacto de la incorporación del rol de las Enfermeras de práctica avanzada (EPAs) en instituciones de salud pública y privada	Camila Carrasco Gutiérrez	Aprobado
2025	566-PSY-QOL-INT	Descripción del conflicto decisional en pacientes oncológicos que participan en ensayos clínicos: una experiencia en una unidad de investigación chilena	Carolina González Araya	Aprobado
2025	581-NUR-H&N-INT	Diseño participativo de una intervención educativa sobre el manejo domiciliario de la traqueostomía	Makarena Romero León	Aprobado
2025	582-NUR-NML-EXT	Diagnóstico “Atención centrada en las personas”, avances en humanización para la salud en la región de Atacama.	Maggie Campillay Campillay	Aprobado
2025	583-GER-PRS-INT	Valoración Geriátrica Integral y sus efectos en síndromes geriátricos, calidad de vida y sobrevida en cáncer de próstata avanzado tratado con enzalutamida	Rocío Quilodrán Loyola	Aprobado

ANEXO 2

Listado Reportes de caso aprobados para difusión (congreso, revistas, etc.)

Año	Código	Título	Investigador principal
2025	SN1-LAB-BRS-PUB	RPC01 - Retrato Microbiológico Acinebacter junii	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN2-LAB-BLM-PUB	RPC02 - Scoping review and case report: Bacteremia due to Kingella Kingae in a hemato-oncological patient	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN3-LAB-LNG-PUB	RPC03 - Bacteremia por Moraxella catarrhalis en paciente oncológico A propósito de un caso	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN4-LAB-LYM-PUB	RPC04 - Invasive Sinusoidal infection in Acute Myeloid Lymphoma due to Scedosporium Boydii: A case report and review of the Literature	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN5-DER-MEL-PUB	RPC05 - Research Article - Secondary Intention Healing After Functional Surgery for Melanoma of the Nail Apparatus: Functional, Cosmetic, and Patient Satisfaction Results	Jonathan Stevens González
2025	SN6-INM-BLD-PUB	RPC6 - Cistitis folicular como manifestación de infección urinaria recurrente. Reporte de un caso y revisión de la literatura	Paulo Charpentier Videla
2025	SN7-LAB-THY-PUB	RPC7 - Procalcitonina extremadamente elevada en cáncer de tiroides. Reporte de un caso	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN8-LAB-PRS-PUB	RPC8 - Bacteremia por Lactococcus garvieae en pacientes con antecedentes de endocarditis y neoplasia prostática: un caso clínico	Francisca Sánchez Jorquera
2025	SN9-LAB-BLD-PUB	RPC9 - PELLET Protocolo para la identificación rápida de bacterias en hemocultivo	Edgardo Rojas Mancilla
2025	SN10-HEM-MYL-PUB	RPC10 - Letter to the Editor: Challenging diagnosis of LGL-T mimicking myelodisplasia with clonal mutations	José Luis Briones Martínez

2025	SN11-GER-SIN-PUB	RPC11-Oncogeriatric evaluation: Systematic Review of Clinical Practice Guidelines (CPG) and Chilean Expert Consensus Recommendations.	Rocío Quilodrán Loyola
2025	SN12-SON-STS-PUB	RPC12 - Reconstrucción compleja de brazo post-resección de liposarcoma: Manejo de complicaciones y alternativas reconstructivas. Reporte de caso y revisión de la literatura	Jaime Jerez Muñoz
2025	SN13-SON-PHX-PUB	RPC13 - Reconstrucción compleja de defecto orofaríngeo post-resección oncológica: Colgajo gástrico libre como cirugía de salvamento. Reporte de caso y revisión de la literatura	Jaime Jerez Muñoz
2025	SN14-ALT-NML-PUB	RPC14 - Tubulopatía transitoria idiopática asociada a convulsiones inducidas por el ejercicio: reporte de caso.	Héctor Ramos Zaldívar
2025	SN15-GYN-CVX-PUB	RPC15 - Cancer cervicouterino durante el embarazo: reporte de caso y revision de literatura	Catalina Cruz Castro
2025	SN16-LAB-VUL-PUB	RPC16 - Adenocarcinoma de tipo glandular mamario primario vulvar sincrónico a carcinoma escamoso de cabeza y cuello relacionado a VPH: reporte de un caso	Carolina Selman Bravo
2025	SN17-INM-NML-PUB	RPC17 - Manejo intensivo multidisciplinario de colitis fulminante por Clostridioides difficile en paciente con cáncer de mama metastásico: reporte de caso	Cristián Pérez Rios
2025	SN18-GYN-VUL-PUB	RPC18 - Adenocarcinoma endometriode vulvar: Reporte de caso	Catalina Cruz Castro
2025	SN19-RES-NML-PUB	RPC19 - Pupila de Adie-Holmes bilateral en un paciente con síndrome de Arnold-Chiari tipo I: reporte de caso	Hector Ramos Zaldivar
2025	SN20-GYN-OVR-PUB	RPC20- Presentación de técnicas quirúrgicas: peritonectomía y resección derecha en cáncer de ovario avanzado	Clemente Arab Eblen
2025	SN21-GYN-	RPC21- Presentación de técnicas quirúrgicas: Citoreducción	Clemente Arab Eblen

	OVR-PUB	paraaórtica por laparoscopia y traquelectomía radical abdominal	
2025	SN22-INF-SIN-PUB	RPC22 - Vigilancia de portación de bacilos gram negativo productores de carbapenemasa (BGNPC) en pacientes oncohematológicos	María Belen Moscoso Jaramillo
2025	SN23-PLC-SIN-PUB	RCP23- Protocolo de aplicación de parche cutáneo de capsaicina a altas dosis (179 mg) para el alivio del dolor a pacientes oncológicos portadores de dolor neuropático localizado secundario al tratamiento oncológico y sus resultados en 2 reportes de casos.	Andrea Vargas Godoy
2025	SN24-MON-BRS-PUB	RCP24 - El peligro oculto del linfedema crónico: Síndrome de Stewart-Treves postmastectomía. Reporte de caso.	Diego Martínez Leyton
2025	SN25-ALT-PLC-PUB	RCP25 - Entre el Sonido y el Silencio: la actitud fenomenológica en el acompañamiento de fin de vida en un caso de Musicoterapia Oncológica	María Cecilia Carrere Oettinger
2025	SN26-PLC-SIN-PUB	RCP26 - Experiencia sobre aplicación de parche cutáneo de capsaicina a altas concentraciones (8%) para el alivio del dolor neuropático periférico en personas derivadas desde unidad de cuidados paliativos oncológicos y sus resultados en 2 reportes de casos.	Andrea Vargas Godoy

ANEXO 3

Listado estudios re-aprobados

Año	Código	Título	Investigador principal
2020	008-RES-SIN-INT	Demostrar la efectividad en péptidos privados del dominio d1 de flagelina B de vibrio anguillarum como putativo agente adyuvante anti-neoplásico	Roxana González
2020	009-RES-SIN-INT	Determinación de biomarcadores predictivos y pronósticos en tumores sólidos	Franz Villarroel
2020	013-END-BRS-INT	¿Es el tratamiento con Metformina un factor protector para el cáncer de mama incidente en mujeres chilenas?	Badir Chahuán
2020	025-EPI-SAR-MUL	Estudio observacional para evaluar la calidad, de sarcoma como modelo para mejorar el diagnóstico clínico de tumores raros a través de una red multidisciplinar europea y latinoamericana (SELNET)	Luis Matamala
2021	013-EPI-LKM-MUL	Registro Leucemia Mieloide Crónica (LMC)	Carlos Torres Ferrada
2021	019-MON-SIN-FAR	Estudio basket de fase 2, multicéntrico, de etiqueta abierta de MK-7684A, una coformulación de vibostolimab (MK-7684) con pembrolizumab (MK-3475), con o sin otros tratamientos oncológicos en participantes con tumores sólidos seleccionados (MK7684A-005/KEYVIBE-005)	Christian Caglevic
2021	021-RES-GAS-FIN	Characterization of the toll-like receptors expression related to H. Pylori during premalignant and malignant gastric lesions: inflammation and hypoxia crosstalk	Franz Villarroel
2021	022-MON-GAS-FAR	ZWI-ZW25-301 – HERIZON-GEA-01 - Estudio de fase 3, aleatorizado y multicéntrico de zanidatamab en combinación con quimioterapia con o sin tislelizumab en sujetos con adenocarcinoma gastroesofágico (GEA) localmente avanzado o metastásico, no resecable y HER2 positivo	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
2021	031-MON-SIN-FAR	Estudio de fase 2, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de pembrolizumab más lenvatinib en combinación con belzutifán en múltiples tumores sólidos (MK6482-016)	Christian Caglevic
2021	038-MON-SIN-FAR	Estudio de fase 1, de etiqueta abierta, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia de MK-1084 como monoterapia y en combinación con pembrolizumab en sujetos con tumores sólidos avanzados con mutación KRASG12C (MK1084-001)	Christian Caglevic
2021	040-MON-SIN-FAR	Estudio clínico de fase 1 para evaluar la biodisponibilidad de pembrolizumab mediante inyección subcutánea de MK-3475A, una formulación de pembrolizumab con MK-5180, en participantes con tumores sólidos avanzados (MK3475A-C18)	Christian Caglevic
2021	048-MON-KDN-FAR	MK6482-022 - Estudio de fase 3 multicéntrico, doble ciego y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de belzutifán (MK-6482) más pembrolizumab (MK3475) frente a placebo más pembrolizumab, en el tratamiento adyuvante del carcinoma renal de células claras (ccRCC) posterior a la nefrectomía	Christian Caglevic
2021	049-PHM-SIN-INT	Determinación de la frecuencia de polimorfismos en enzimas relacionadas con el metabolismo de capecitabina en población chilena y su asociación con la toxicidad al tratamiento en pacientes con cáncer colorrectal	Ivonne Flores
2021	050-MON-LNG-FAR	M18-868 - Un estudio global, aleatorizado y controlado de fase 3 de Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) frente a Docetaxel en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamoso, sobreexpresante de c-Met, de tipo salvaje de EGFR, localmente avanzado/metastásico, previamente tratado	Christian Caglevic
2022	001-MON-LNG-FAR	MK-7684A-007 - Estudio aleatorizado, doble ciego, de fase 3 de una coformulación de pembrolizumab/ vibostolimab (MK-7684A) en combinación con más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia en participantes con cáncer de pulmón de	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
		células no pequeñas metastásico (KEYVIBE-007)	
2022	002-MON-LNG-FAR	MK7684A-006 - Estudio de fase 3, de etiqueta abierta de MK-7684-A (coformulación de vibostolimab con pembrolizumab) en combinación con quimiorradioterapia concurrente seguida de MK-7684A frente a quimiorradioterapia concurrente seguida de durvalumab en participantes con NSCLC en estadio III, irresecable, localmente avanzado (Keyvibe 006)	Christian Caglevic
2022	006-MON-PRS-FAR	D361EC00001 (CAPitello) - Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + docetaxel frente a placebo + docetaxel como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (CPMRC)	Sergio Panay
2022	007-MON-LNG-FAR	DS1062-A-U304 - Estudio aleatorizado, abierto, de fase 3 de Dato-DXd más pembrolizumab frente a pembrolizumab solo, en sujetos sin tratamiento previo, con cáncer de pulmón de células no pequeñas con expresión alta de PD-L1 (TPS \geq 50 %) avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionables (Tropion-Lung08)	Christian Caglevic
2022	008-RES-GAS-OTH	Genomically Stable Gastric Cancer: YAP1 as a predictor of standard therapy response and novel target for precision medicine [Cáncer gástrico genómicamente estable: YAP1 como predictor de la respuesta al tratamiento estándar y nuevo objetivo para la medicina de precisión]	Carolina Bizama Franz Villarroel
2022	012-HEM-MYL-FAR	EFC15951 - IRAKLIA: Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto que evalúa la administración subcutánea frente a la intravenosa de isatuximab en combinación con pomalidomida y dexametasona en pacientes adultos con mieloma múltiple recurrente y/o refractario	Raimundo Gazitúa
2022	024-QOL-SIN-MUL	Estudio fase 2 de eficacia preliminar y aceptabilidad de la psicoterapia CALM (Managing Cancer and Living Meaningfully) en pacientes con cáncer metastásico en Chile.	Loreto Fernández

Año	Código	Título	Investigador principal
2022	026-RES-COV-MUL	COVID-19 y su impacto en salud cardiovascular: Efectos a corto y mediano plazo de la infección por SARS-CoV-2 sobre el riesgo cardiometabólico en población adulta	Alvaro Cerda / Jorge Sapunar
2022	029-DER-SKN-INT	Sarcomas cutáneos en Chile: caracterización clinico-demografica y factores predictores de sobrevida	Leonardo Peruilh
2022	030-MON-BDR-FAR	MK3475-04A: Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab en participantes con carcinoma urotelial metastásico o localmente avanzado resistente al tratamiento con PD-1/L1 (KEYMAKER-U04): subestudio 04A	Christian Caglevic
2022	033-HEM-BLM-FAR	MK1026-008 - Estudio aleatorizado de fase 3 para comparar la eficacia y seguridad de nemtabrutinib frente a quimioinmunoterapia para leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico pequeño no tratados previamente, sin alteraciones de TP53 (BELLWAVE-008)	Raimundo Gazitúa
2022	035-MON-BLD-FAR	MK3475-992 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para estudiar la eficacia y seguridad de pembrolizumab (MK-3475) en combinación con quimiorradioterapia (CRT) frente a CRT sola en participantes con cáncer de vejiga con invasión muscular (MIBC) (KEYNOTE-992)	Sergio Panay
2022	037-MON-MEL-FAR	MK7684A-010 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con comparador activo de MK-7684A adyuvante (vibostolimab con pembrolizumab) frente a pembrolizumab adyuvante en participantes con melanoma de alto riesgo en estadio II-IV (KEYVIBE-010)	Christian Caglevic
2022	039-MON-ESP-FAR	MK3475-06B - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab (MK-3475) y/o quimioterapia en participantes con cáncer esofágico avanzado que fueron previamente expuestos a tratamiento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): subestudio 06B	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
2022	041-MON-MEL-FAR	CA224-127 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de la combinación de dosis fija de nivolumab + relatlimab por vía subcutánea frente a la combinación de dosis fija de nivolumab + relatlimab por vía intravenosa en participantes con melanoma metastásico o no resecable sin tratamiento previo	Christian Caglevic
2022	042-HEM-LYM-FAR	ADCT 402-311 - Estudio de fase III, aleatorizado, de loncastuximab tesirina combinado con rituximab en comparación con la inmunoterapia en pacientes con linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL) recidivante o refractario (LOTIS-5)	Raimundo Gazitúa
2022	043-MON-GIS-FAR	CGT9486-21-301 - Peak: Un Estudio Clínico Multicéntrico, Abierto, Aleatorizado, de Fase 3 de CGT9486+Sunitinib Vs Sunitinib en Sujetos con Tumores del Estroma Gastrointestinal Localmente Avanzados, no Resecables o Metastásicos	Luis Villanueva
2022	045-MON-KDN-FAR	MK3475-03A - Estudio de Fase 1b/2 de Terapias Combinadas Inmunitarias y Dirigidas en Participantes con RCC (KEYMAKER-U03): Subestudio 03A	Christian Caglevic
2022	049-MON-LNG-FAR	20190341 - Un Estudio Fase 3, Multicéntrico, Aleatorizado, Abierto para evaluar la eficacia de la combinación de Sotorasib y Doblete de Platino versus la combinación de Pembrolizumab y Doblete de Platino como terapia de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón de células no pequeñas no escamosas en estadio IV o estadio IIIB/C avanzado, negativos para PD-L1, y positivos para KRAS p.G12C (CodeBreak 202)	Christian Caglevic
2023	051-RES-H&N-MUL	INT001 - Caracterización Preliminar de Marcadores Nanovesiculares Orales en Pacientes Con Cáncer Oral Escamoso (OSCC), con Proyección a la Detección Temprana de la Enfermedad	Daniel Hevia
2023	052-MON-MEL-FAR	MK3475-02D - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): subestudio 02D	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
2023	053-MON-STS-INT	INT002 - Incidencia y Caracterización Clínico Patológica de los pacientes evaluados por sarcomas en FALP entre Enero 2018 y agosto 2022	Francisco Inalaf Covarrubias
2023	055-MON-MEL-FAR	MK3475-02B - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): subestudio 02B	Christian Caglevic
2023	056-MON-BDR-FAR	MK3475-04B - Estudio aleatorizado de fase 1/2, con diseño de paraguas para evaluar la seguridad y eficacia de pembrolizumab más enfortumab vedotina (EV) en combinación con fármacos en investigación frente a pembrolizumab más EV, como tratamiento de primera línea en participantes con carcinoma urotelial avanzado (KEYMAKER-U04): subestudio 04B	Christian Caglevic
2023	057-HEM-LKM-FAR	MK1026-010 - Estudio aleatorizado, de etiqueta abierta, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de nemtabrutinib (MK-1026) más venetoclax frente a venetoclax más rituximab en participantes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas recidivantes/refractarios después de al menos 1 tratamiento previo (BELLWAVE-010)	Raimundo Gazitúa
2023	058-HEM-LYM-FAR	CC-99282-NHL-001 - Estudio de Fase 1/2, multicéntrico, de etiqueta abierta, para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de una molécula pequeña disponible por vía oral, CC-99282, sola y en combinación con agentes antilinfoma en pacientes con linfomas no Hodgkin recaídos o refractarios (R/R NHL)	Raimundo Gazitúa
2023	059-MON-END-FAR	MK3475-C93 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo de pembrolizumab frente a quimioterapia de doblete de platino en participantes con carcinoma endometrial recurrente o avanzado con alteración de la vía reparadora (dMMR) en tratamiento de primera línea (KEYNOTE-C93/GOG-3064/ENGOT-en15)	Marcela Berríos

Año	Código	Título	Investigador principal
2023	060-MON-KDN-FAR	XL092-304 - Estudio de fase 3 de etiqueta abierta, aleatorizado para evaluar XL092 en combinación con nivolumab en comparación a sunitinib en participantes con carcinoma avanzado o metastásico de células renales de tipo células granulares (no claras) (Stellar 04)	Christian Caglevic
2023	061-MON-SIN-FAR	MK3475-158 - Estudio clínico de pembrolizumab (MK-3475) para evaluar los biomarcadores predictivos en participantes con tumores sólidos avanzados (KEYNOTE 158)	Christian Caglevic
2023	063-MON-LNG-FAR	PM1183-C-008-21 - Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y abierto de lurbinectedina como agente único o lurbinectedina en combinación con irinotecán frente al tratamiento de elección del investigador (topotecán o irinotecán), en pacientes con cáncer de pulmón microcítico (CPM) recidivante (estudio LAGOON)	Christian Caglevic
2023	064-HEM-MYL-FAR	IM048-022 - Estudio de fase 3, de dos etapas, aleatorizado, multicéntrico, controlado, abierto, para comparar el mantenimiento con iberdomida con la terapia de mantenimiento con lenalidomida después de un autotrasplante de células madre (ATCM) en participantes con mieloma múltiple de diagnóstico reciente (MMDR).	Raimundo Gazitúa
2023	065-MON-MEL-FAR	V940-001 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo y placebo, doble ciego, de V940 (m-RNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con melanoma de alto riesgo en estadio II-IV (INTerpath-001)	Christian Caglevic
2023	075-MON-NML-FAR	MK0616-015 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-0616 en la reducción de eventos cardiovasculares adversos graves en participantes con alto riesgo cardiovascular	Christian Caglevic
2023	077-MON-	CA127-1030 - Ensayo aleatorizado, abierto, multicéntrico, de fase 3 de repotrectinib versus crizotinib en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) localmente avanzado o	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
	LNG-FAR	metastásico sin tratamiento previo con inhibidor de la tirosina quinasa (TKI) ROS1-positivo (TRIDENT-3)	
2023	078-MON-LNG-FAR	MK2870-004 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-2870 frente a quimioterapia (docetaxel o pemetrexed) en cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) no escamoso avanzado o metastásico previamente tratado con mutaciones del EGFR u otras alteraciones genómicas	Christian Caglevic
2023	082-MON-KDN-FAR	V940-004 - Estudio clínico de fase 2, aleatorizado, doble ciego de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab (MK-3475) frente a placebo más pembrolizumab en el tratamiento adyuvante de participantes con carcinoma de células renales	Christian Caglevic
2023	084-HEM-LYM-FAR	R1979-HM-2298 - Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, comparado con el tratamiento de elección del investigador en participantes con linfoma folicular no tratados previamente (OLYMPIA-1)	Raimundo Gazitúa
2023	085-ITC-BRS-INT	INT013 - Mapeo de utilidades desde la encuesta QLQ-C30 a EQ-5D-3L	Carlos Muñoz Montecinos
2023	086-MON-MOR-FAR	MK3475A-F11 - Estudio de fase 2 para evaluar la preferencia informada por el paciente con respecto a pembrolizumab coformulado con hialuronidasa (MK-3475A) subcutáneo sobre la formulación intravenosa de pembrolizumab en participantes con diferentes tipos de tumores	Christian Caglevic
2023	087-RES-OVR-MUL	INT014 - Efecto de la sobre-expresión de los genes sFRP4, sFRP1, CTNNA1 , PCDHB6 en resistencia a carboplatino en cáncer de ovario	Tamara Viscarra Jorge Sapunar Zenteno
2023	089-MON-BLD-FAR	V940-005 - Estudio clínico de fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y comparador activo de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con carcinoma	Sergio Panay

Año	Código	Título	Investigador principal
		urotelial músculo invasivo de alto riesgo después de resección radical	
2023	090-MPH-BRS-INT	INT016 - Evaluación Dosimétrica de protocolo Fast Forward con IMRT en Radixact en Cáncer de Mama en pacientes previamente atendidos en Instituto Oncológico Fundación Arturo López Pérez	María Sol Herrera
2023	091-HEM-LKM-FAR	MK1026-011 - Estudio de fase 3 aleatorizado para comparar nemtabrutinib frente a un comparador (de elección del investigador entre ibrutinib o acalabrutinib) en participantes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas sin tratamiento previo (BELLWAVE-011)	Raimundo Gazitúa
2023	093-KIN-BRS-MUL	INT018 - Prehabilitation based on resistance-exercise training in women with breast cancer undergoing neoadjuvant therapy: from molecular mechanism to clinical benefits (Prehabilitación basada en entrenamiento con ejercicios de resistencia en mujeres con cancer de mama en tratamiento neoadyuvante: del mecanismo molecular a los beneficios clínicos)	Gabriel Marzuca Jorge Sapunar Zenteno
2023	094-MON-LNG-FAR	MK2870-007 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de MK-2870 en combinación con pembrolizumab comparado con monoterapia de pembrolizumab como tratamiento de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas metastásico con TPS de PD-L1 mayor o igual que 50%	Christian Caglevic
2023	095-MON-LNG-FAR	V940-002 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo y placebo, doble ciego, de V940 (mRNA-4157) más pembrolizumab adyuvantes frente a placebo más pembrolizumab adyuvantes en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas resecaado en estadio II, IIIA, IIIB (N2) (INTerpath-002)	Christian Caglevic
2023	096-GER-NML-INT	INT019 - Frecuencia de delirium en adultos mayores con cáncer hospitalizados en FALP	Marliz Pérez Bahamonde
2023	097-HEM-	MK4280A-008 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado de MK-	Sebastián Hidalgo

Año	Código	Título	Investigador principal
	LYM-FAR	4280A (coformulación de favezelimab [MK-4280] más pembrolizumab [MK-3475]) frente a la quimioterapia de elección del médico para linfoma de Hodgkin clásico refractario a PD-(L)1, recidivante o refractario (KEYFORM-008)	
2023	098-MON-BDR-FAR	SGNDV-001/KN-D74 - Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de fase 3 del disitamab vedotina en combinación con el pembrolizumab frente a la quimioterapia en sujetos con carcinoma urotelial localmente avanzado o metastásico sin tratamiento previo con expresión de HER2 (IHC 1+ y superior)	Christian Caglevic
2023	099-HEM-LKM-FAR	20190360 - Estudio de Fase 3, Aleatorizado, Controlado de Blinatumomab Alternando Con Quimioterapia de Baja Intensidad en Comparación con Atención Médica Estándar para Adultos Mayores con Leucemia Linfoblástica Aguda de Precursores de Linfocitos B con Cromosoma Philadelphia negativo Recientemente Diagnosticada con Estabilización de Seguridad (Golden Gate Study)	Joaquín Jerez
2023	100-GAS-NML-FAR	MK7240-001 - Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7240 en participantes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave	Macarena Larraín
2023	105-MON-PRS-FAR	MK5684-003 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-5684 frente a tratamiento alternativo con acetato de abiraterona o enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) previamente tratados con un agente hormonal de nueva generación (NHA) y quimioterapia de taxanos	Sergio Panay
2023	106-MON-PRS-FAR	MK5684-004 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-5684 frente a tratamiento alternativo con acetato de abiraterona o enzalutamida en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC) que progresó durante o después de un tratamiento previo con un agente hormonal de nueva generación (NHA)	Sergio Panay

Año	Código	Título	Investigador principal
2023	110-MON-LNG-FAR	TAS6417-301 -Ensayo clínico aleatorizado, controlado, sin enmascaramiento, de fase III, internacional, multicéntrico, para comparar la eficacia y la seguridad de zipalertinib más quimioterapia con las de la quimioterapia por sí sola en pacientes con carcinoma broncopulmonar no microcítico (CBPNM) no escamoso, con diseminación local o metastásico, sin tratamiento previo, con mutaciones por inserción en el exón 20 (ex20ins) del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)	Christian Caglevic
2023	111-MON-SKN-FAR	V940-007 - Estudio clínico de fase 2/3, aleatorizado, de etiqueta abierta, con diseño adaptativo para evaluar el tratamiento neoadyuvante y adyuvante con V940 (mRNA-4157) en combinación con pembrolizumab (MK-3475) frente al tratamiento de referencia y la monoterapia con pembrolizumab en participantes con carcinoma cutáneo de células escamosas localmente avanzado (cSCC LA) resecable (INTerpath-007)	Christian Caglevic
2024	402-MON-LNG-FAR	MK2870-019 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, de pembrolizumab adyuvante con o sin MK-2870 en participantes con NSCLC resecable en estadio II a IIIB (N2) que no logran la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino seguida de cirugía	Christian Caglevic
2024	404-MON-H&N-FAR	XL092-305 - Estudio de fase 2/3, aleatorizado, doble ciego y controlado para evaluar el zanzalintinib (XL092) en combinación con pembrolizumab frente al pembrolizumab en el tratamiento de primera línea de participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico positivo para PD-L1	Christian Caglevic
2024	406-HEM-BLM-FAR	MK3543-007 - Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con comparador activo para evaluar la eficacia y la seguridad de bomedemstat (MK-3543) frente a hidroxiurea en participantes con trombocitemia esencial que nunca han recibido tratamiento citorreductor	Sebastian Hidalgo
2024	407-SON-	INT004 - Factores asociados a metástasis ganglionares en	Ximena Mimica

Año	Código	Título	Investigador principal
	THY-INT	microcarcinoma papilar de tiroides	
2024	408-ITC-CRC-INT	INT005 - Costo-efectividad e impacto presupuestario de una estrategia de tamizaje de cáncer colorrectal basada en FIT	Catalina González
2024	410-MON-PRS-FAR	MK5684-01A: Subestudio de fase 1/2, con diseño de paraguas del protocolo principal MK-5684-U01 para evaluar la seguridad y eficacia de tratamientos combinados con MK-5684 o MK-5684 solo en participantes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (mCRPC)	Sergio Panay
2024	411-MON-BRS-FAR	MK2870-010 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta de MK-2870 como agente único y en combinación con pembrolizumab frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer de mama HR+/HER2- metastásico o localmente avanzado irresecable	Angélica Molina
2024	413-MON-MOR-FAR	Subestudio MK-9999-02A: subestudio de fase 1/2 del protocolo principal MK-9999-U02 para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2870 como monoterapia o en combinación con otros fármacos antineoplásicos en cánceres gastrointestinales	Christian Caglevic
2024	415-MON-H&N-FAR	MCLA-158-CL02 - Estudio abierto, aleatorizado, controlado, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de petosemtamab en comparación con el tratamiento de monoterapia elegido por el investigador en pacientes tratados previamente con carcinoma de células escamosas incurable, metastásico / recurrente, de cabeza y cuello	Christian Caglevic
2024	416-MON-GAS-FAR	MK2870-015 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico para adenocarcinoma gastroesofágico avanzado/metastásico 3L+ (adenocarcinoma gástrico, adenocarcinoma de la unión gastroesofágica y adenocarcinoma esofágico)	Christian Caglevic
2024	417-	BT8009-230 - Un estudio aleatorizado, abierto, de Fase 2/3 de	Sergio Panay

Año	Código	Título	Investigador principal
	MON-BDR-FAR	BT8009 como monoterapia o combinado en participantes con cáncer urotelial metastásico o localmente avanzado (Duravelo-2)	
2024	418-MON-LNG-FAR	MK1084-004 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico de MK-1084 en combinación con pembrolizumab comparado con pembrolizumab más placebo como tratamiento de primera línea en participantes con NSCLC metastásico, con mutación KRAS G12C y TPS de PD-L1 \geq 50%	Christian Caglevic
2024	420-MON-BIL-FAR	JZP598-302 - Ensayo aleatorizado, de etiqueta abierta, para evaluar la eficacia y la seguridad de zanidatamab con el tratamiento de referencia comparado con el tratamiento de referencia solo para el cáncer avanzado de las vías biliares HER2-positivo (HERIZON-BTC-302)	Christian Caglevic
2024	421-HEM-LYM-FAR	CA073-1020 - Estudio de Fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que compara la eficacia y la seguridad de golcadomida más quimioterapia R-CHOP frente a placebo más quimioterapia R-CHOP en participantes con linfoma de células B grandes de alto riesgo no tratado previamente (GOLSEEK-1)	Raimundo Gazitúa
2024	423-MON-ESP-FAR	MK3475-06D - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2870 más paclitaxel como tratamiento de segunda línea en participantes con adenocarcinoma gastroesofágico avanzado/metastásico: subestudio 06D	Christian Caglevic
2024	425-MON-LNG-FAR	MK2870-023 - Estudio de fase 3 de pembrolizumab en combinación con carboplatino/taxano (paclitaxel o nab-paclitaxel) seguido de pembrolizumab con o sin MK-2870 de mantenimiento como tratamiento de primera línea de cáncer de pulmón de células no pequeñas escamoso metastásico	Christian Caglevic
2024	426-MON-	MK3475-06C - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta de MK-2870 con pembrolizumab (MK-3475) y quimioterapia en participantes con adenocarcinoma	Christian Caglevic

Año	Código	Título	Investigador principal
	ESP-FAR	gastroesofágico metastásico/irreseccable localmente avanzado de 1L (adenocarcinoma gástrico, adenocarcinoma de la unión gastroesofágica y adenocarcinoma esofágico): subestudio 06C	
2024	427-SON-BRS-MUL	INT010 - Estudio de no inferioridad en pacientes con respuesta patológica completa tras quimioterapia neoadyuvante y biopsia VABB negativa sometidos a RT sola, omitiendo tratamiento quirúrgico. BETTY- CRASY (vabB después de la terapia neoadyuvante para evitar la cirugía-pCR para evitar la cirugía de mama) [Non-inferiority study in patients with complete pathological response after neoadjuvant chemotherapy and negative VABB biopsy undergoing RT alone, omitting surgical treatment. BETTY-CRASY (vabB after nEoadjuvant Therapy To avoid surgery-pCR to Avoid breast surgery)]	Badir Chahuán
2024	430-MON-NML-FAR	MK7240-008 Programa de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de tulisokibart en participantes con enfermedad de Crohn activa de moderada a grave	Macarena Larrain
2024	431-GER-SIN-MUL	INT013 - PROTEGER: PROgrama de Tamizaje y Evaluación oncoGERiátrica	Gonzalo Navarrete
2024	433-HEM-LYM-FAR	CA073-1022: Estudio de Fase 2, aleatorizado, abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de golcadomida en combinación con rituximab en participantes con linfoma folicular en estadio avanzado recientemente diagnosticado (GOLSEEK-2)	Raimundo Gazitúa
2024	434-MON-H&N-FAR	MCLA-158-CL03 -Estudio abierto, aleatorizado, de Fase 3 para evaluar la eficacia y la seguridad de petosemtamab más pembrolizumab versus pembrolizumab, en el tratamiento de primera línea del carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello PD-L1+ recurrente o metastásico.	Christian Caglevic
2024	435-MON-	MK2870-020 -Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico para comparar la	Marcela Berríos

Año	Código	Título	Investigador principal
	CVX-FAR	eficacia y seguridad de la monoterapia con MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico como tratamiento de segunda línea en participantes con cáncer de cuello uterino recurrente o metastásico (TroFuse-020/GOG-3101/ENGOT-cx20)	
2024	437-MON-CRC-FAR	20210081 - Estudio fase 3, multicéntrico, aleatorizado, abierto, con control activo de sotorasib, panitumumab y FOLFIRI versus FOLFIRI con o sin bevacizumab-awwb para sujetos con cáncer colorrectal metastásico, sin tratamiento previo, con mutación KRAS p.G12C (CodeBreak 301)	Christian Caglevic
2024	440-MON-LNG-FAR	M23-721 - Estudio aleatorizado, de fase 2/3 para evaluar la dosis óptima, la seguridad y la eficacia de livmoniplimab en combinación con budigalimab más quimioterapia frente a pembrolizumab más quimioterapia en el cáncer de pulmón de células no pequeñas (Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cáncer, NSCLC) metastásico no escamoso no tratado: LIVIGNO-4	Christian Caglevic
2024	443-HEM-LYM-FAR	MK3475A-F65 - Estudio de fase 2 para evaluar la farmacocinética, eficacia y seguridad de pembrolizumab subcutáneo coformulado con hialuronidasa (MK-3475A) en participantes con linfoma de Hodgkin clásico refractario o recidivante (rrcHL) o linfoma mediastínico primario de células B grandes refractario o recidivante (rrPMBCL)	Sebastián Hidalgo
2024	445-MON-BRS-FAR	MK6482-029 - Estudio de fase 2, aleatorizado, de etiqueta abierta, controlado con comparador activo, multicéntrico de belzutifán más fulvestrant en participantes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, irreseccable, con HER2 negativo y receptor de estrógeno positivo, que progresó después de tratamiento endocrino previo (LITESPARK-029)	Felipe Reyes
2024	447-EPI-LNG-MUL	INT022- Hallazgos de un programa de tamizaje de cáncer de pulmón en Centros de Atención Primaria de una comuna de Chile	Macarena Manríquez
2024	448-SON-	INT023 - Estudio MULTILCIS - Carcinoma lobulillar in situ florido puro y pleomórfico de mama: hacia un manejo cada vez más	Martín Rivas

Año	Código	Título	Investigador principal
	BRS-MUL	uniforme. Estudio retrospectivo observacional multicéntrico [MULTILCIS study - Pure florid and pleomorphic lobular carcinoma in situ of the breast: towards an increasingly uniform management. A multicenter observational retrospective study]	
2024	454-MON-LNG-FAR	CA224-1093 - Estudio aleatorizado, abierto, de Fase 3, de la combinación de dosis fija de nivolumab + relatlimab con quimioterapia versus pembrolizumab con quimioterapia como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas, no escamoso, (NSQ), en Estadio IV o recurrente y con una expresión de PD-L1 en las células tumorales del 1% al 49%	Christian Caglevic
2024	455-HEM-LYM-FAR	M22-128 - Linfoma difuso de células B grandes recidivante o resistente al tratamiento: Estudio de fase 3 para evaluar la seguridad y la eficacia de epcoritamab más lenalidomida en comparación con rituximab más gemcitabina y oxaliplatino	Sebastián Hidalgo
2024	456-PSY-QOL-INT	INT029 - Estudio de prevalencia del Síndrome de Burnout en el estamento médico	Catalina Amigo
2024	457-HEM-LYM-FAR	MK2140-003 - Estudio de fase 2/3, aleatorizado, de etiqueta abierta, con control activo, multicéntrico de zilovertamab vedotina (MK-2140) en combinación con el tratamiento de referencia en participantes con linfoma difuso de células B grandes refractario o recidivante (waveLINE-003)	Raimundo Gazitúa
2024	458-MON-LNG-FAR	MKV940-009 - Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego de pembrolizumab adyuvante con o sin V940 en participantes con NSCLC reseccable en estadio II a IIIB (N2) que no logren la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino (INTerpath-009)	Christian Caglevic
2024	459-EPI-SIN-INT	INT030 - Historia y cambios en el consumo de tabaco a partir del diagnóstico de cáncer en los pacientes hospitalizados en Fundación Arturo López Pérez	José Miguel Bernucci

Año	Código	Título	Investigador principal
2024	460-MON-NET-FAR	MK6482-015: estudio de fase 2 para evaluar la eficacia y seguridad de la monoterapia con belzutifán (MK-6482, anteriormente PT2977) en participantes con feocromocitoma/paraganglioma (PPGL) avanzado, tumor neuroendocrino pancreático (pNET), tumores asociados a la enfermedad de von Hippel-Lindau (VHL), tumor estromal gastrointestinal avanzado (GIST wt) o tumores sólidos avanzados con alteraciones genéticas relacionadas con el HIF-2 α	Christian Caglevic
2024	461-MON-MOR-FAR	MK1022-011 - Estudio de fase 1/2 para evaluar la seguridad y eficacia de patritumab deruxtecán en cánceres gastrointestinales	Christian Caglevic
2024	463-HEM-LYM-MUL	INT032 - Paisaje Inmuno-genético y metabólico en Linfomas	Joaquín Jerez
2024	465-PRE-SIN-INT	INT034 - Programa de Navegación en Salud Oncoguía	Paulina Bravo
2024	466-MON-LNG-FAR	GCT1046-06 - Un estudio de fase 3, prospectivo, abierto y aleatorizado de acasunlimab (GEN1046) en combinación con pembrolizumab frente a docetaxel en participantes con cáncer de pulmón no microcítico metastásico positivo para PD-L1 después del tratamiento con un inhibidor de PD-1/PD-L1 y quimioterapia con platino (ABBIL1TY NSCLC-06)	Christian Caglevic
2024	467-MON-LNG-FAR	CA245-0001 - Ensayo de Fase 3, aleatorizado, doble ciego, multicéntrico, de BMS-986489 (combinación de dosis fija de BMS-986012 + nivolumab) en combinación con carboplatino más etopósido versus atezolizumab en combinación con carboplatino más etopósido como terapia de primera línea en participantes con cáncer de pulmón de células pequeñas en estadio extendido (TIGOS)	Christian Caglevic
2024	468-HEM-LYM-FAR	MK2140-010 - Estudio de fase 3, aleatorizado, de etiqueta abierta, multicéntrico de zilovetamab vedotina (MK-2140) en combinación con R-CHP frente a R-CHOP en participantes con linfoma difuso de	Raimundo Gazitúa

Año	Código	Título	Investigador principal
		células B grandes (DLBCL) que no recibieron tratamiento previo (waveLINE-010)	
2024	469-HEM-MYL-FAR	CA056-025 - Estudio de Fase 3, abierto, aleatorizado, para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ACE-536) versus epoetina alfa para el tratamiento de la anemia por síndrome mielodisplásico (MDS) de riesgo muy bajo, bajo o intermedio según el Sistema Internacional de Puntaje Pronóstico Revisado (IPSS-R) en participantes sin tratamiento previo con agentes estimulantes de la eritropoyesis (ESA) que no dependen de transfusiones (NTD): Ensayo "ELEMENT-MDS	Valentina Goldschmidt
2024	471-MON-SIN-FAR	MK0472-001 - Estudio clínico de fase 1/1b, de etiqueta abierta, multicéntrico de MK-0472 como monoterapia y tratamiento combinado en participantes con tumores sólidos avanzados/metastásicos	Christian Caglevic
2024	474-MON-SIN-FAR	TCD17620 - Estudio de fase 1/2, abierto, primero en humanos, de aumento escalonado y expansión de la dosis para la evaluación de la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y actividad antitumoral del SAR445877 administrado como monoterapia o en combinación con otras terapias contra el cáncer en adultos con tumores sólidos avanzados.	Christian Caglevic
2024	475-MON-LNG-FAR	CA239-0004 - Ensayo de fase III, aleatorizado, doble ciego, de adagrasib más pembrolizumab más quimioterapia frente a placebo más pembrolizumab más quimioterapia en participantes con cáncer de pulmón de células no pequeñas y no escamosas localmente avanzado o metastásico con mutación KRAS G12C sin tratamiento previo (KRYSTAL-4)	Christian Caglevic
2024	476-MON-ESP-FAR	MK3475-06E - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación en combinación con pembrolizumab (MK-3475) con o sin quimioterapia en participantes con cáncer esofágico irresecable/metastásico, localmente avanzado, de 1L: subestudio	Christian Caglevic



Año	Código	Título	Investigador principal
		06E de KEYMAKER-U06	
2024	477-MON-LNG-FAR	MK6070-002 - Estudio clínico de fase 1b/2, de etiqueta abierta, para evaluar la seguridad y eficacia de MK-6070 e ifinatamab deruxtecán (I-Dxd) en participantes con cáncer de pulmón de células pequeñas recidivante/refractario en estadio extendido	Christian Caglevic
2024	479-MON-BRD-FAR	V940-011 - Estudio de fase 2, aleatorizado, de etiqueta abierta de V940 en combinación con BCG frente a monoterapia con BCG en participantes con cáncer de vejiga sin invasión muscular de alto riesgo (INTerpath-011)	Sergio Panay
2024	480-MON-SIN-FAR	MK3120-002 - Estudio de fase 1/2, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y eficacia de MK-3120 en participantes con tumores sólidos avanzados	Christian Caglevic

ANEXO 4

Listado estudios cerrados/desistidos (se incluyen estudios cerrados antes pero no comunicados)

Código protocolo	Título del protocolo	Investigador Principal
2020-007-RES-ANC-MUL	Caracterización preliminar a nivel celular y molecular del cáncer anal en población chilena	Franz Villarroel Espíndola
2020-021-RES-COV-INT	Determinación de biomarcadores en sangre con posible rol protector y/o predictor contra COVID-19 e inmunidad anti-SARS-COV-2.	Franz Villarroel Espíndola
2021-014-MON-SKN-FAR	ACT16845 - Estudio de fase 1/2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) en combinación con cemiplimab para el tratamiento de participantes con cáncer avanzado de piel inoperable o metastásico (Pegathor Piel 201)	Luis Matamala Rebolledo
2021-019-MON-SIN-FAR	MK7684A-005 - Estudio basket de fase 2, multicéntrico, de etiqueta abierta de MK-7684A, una coformulación de vibostolimab (MK-7684) con pembrolizumab (MK-3475), con o sin otros tratamientos oncológicos en participantes con tumores sólidos seleccionados (KEYVIBE-005)	Christian Caglevic Medina
2021-020-EPI-NET-MUL	Banco de datos retrospectivo multicéntrico sobre factores pronósticos y predictivos en pacientes con tumores neuroendocrinos	Ana María Carrasco Carolina Selman Bravo
2021-026-HEM-BLM-FAR	MK7684A-004 Estudio de fase 2, de etiqueta abierta para evaluar la seguridad y la eficacia de MK-7684A (coformulación de MK-7684 [vibostolimab] con MK-3475 [pembrolizumab]) en participantes con neoplasias hematológicas recidivantes o resistentes al tratamiento	Raimundo Gazitúa Pepper
2021-028-MON-CRC-	MK4280A-007 - Estudio de fase 3 de MK-4280A (coformulación de favezelimab [MK-4280] más	Felipe Reyes Cosmelli

Código protocolo	Título del protocolo	Investigador Principal
FAR	pembrolizumab [MK-3475] frente al tratamiento de referencia en cáncer colorrectal metastásico positivo para PD-L1 tratado previamente (KEYFORM-007)	
2021-033-MON-MEL-FAR	CA224-098 - Un estudio de Fase 3, aleatorizado, doble ciego de inmunoterapia adyuvante con la combinación en dosis fijas de Nivolumab + Relatlimab versus monoterapia de Nivolumab después de la resección completa del melanoma de Estadio III-IV	Luis Matamala Rebolledo
2021-043-MON-H&N-FAR	ACT16903 - Estudio de fase 2, no aleatorizado, abierto, de cohortes múltiples, multicéntrico, para evaluar el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) combinado con otros tratamientos antineoplásicos para participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (HNSCC) (Pegathor Head and Neck 204)	Luis Matamala Rebolledo
2022-002-MON-LNG-FAR	MK7684A-006 - Estudio de fase 3, de etiqueta abierta de MK-7684-A (coformulación de vibostolimab con pembrolizumab) en combinación con quimiorradioterapia concurrente seguida de MK-7684A frente a quimiorradioterapia concurrente seguida de durvalumab en participantes con NSCLC en estadio III, irresecable, localmente avanzado (Keyvibe 006)	Christian Caglevic Medina
2022-003-EPI-MOR-INT	Frecuencia de factores protectores y de riesgo oncológicos en una población chilena	Macarena Manríquez Mimica
2022-004-MON- -FAR	CA209-7FL - Estudio de Fase 3, con control de placebo, doble ciego, multicéntrico y aleatorizado, de nivolumab versus placebo, en combinación con quimioterapia neoadyuvante y terapia endocrina adyuvante en pacientes de alto riesgo con cáncer de mama primario, positivo a receptor de estrógeno (ER+) y negativo al receptor de factor de crecimiento epidérmico humano 2 (HER2-)	Felipe Reyes Cosmelli

Código protocolo	Título del protocolo	Investigador Principal
2022-005-MON-OVR-FAR	MK4830-002 - Estudio de fase 2 aleatorizado de pembrolizumab y quimioterapia con o sin MK-4830 como tratamiento neoadyuvante para el cáncer seroso de ovario de alto grado	Marcela Berríos Flores
2022-006-MON-PRS-FAR	D361EC00001 (CAPitello) - Estudio de fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de capivasertib + docetaxel frente a placebo + docetaxel como tratamiento para pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (CPMRC)	Felipe Reyes Cosmelli
2022-011-QOL-BRS-OTH	Factors influencing the implementation of shared decision making: the case of breast cancer treatment in Chile (Factores que influyen la implementación de la toma de decisiones compartidas: el caso del cáncer de mama en Chile)	Paulina Bravo Valenzuela
2022-015-QOL-SIN-MUL	Development of a Module to Assess the Patients' Financial Burden Related to Cancer Treatment – “Financial Toxicity” - Phase I	Loreto Fernández
2022-032-MON-SIN-FAR	MK0482-001 - Estudio de fase 1b, de etiqueta abierta y de aumento escalonado de la dosis para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la farmacodinámica de MK-0482 como monoterapia y en combinación con pembrolizumab en participantes con tumores sólidos avanzados/metastásicos	Felipe Reyes Cosmelli
2022-046-MON-KDN-FAR	MK3475-03B - Estudio de Fase 1b/2 de Terapias Combinadas Inmunitarias y Dirigidas en Participantes con RCC (KEYMAKER-U03): Subestudio 03B	Christian Caglevic Medina
2022-050-MON-SIN-FAR	IM043-004 - Estudio de Fase 1, abierto, multicéntrico, de BMS-986360/CC-90001 solo y en combinación con quimioterapia o nivolumab en tumores sólidos avanzados	Christian Caglevic Medina
2023-052-	MK3475-02D - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y	Christian Caglevic

Código protocolo	Título del protocolo	Investigador Principal
MON-MEL-FAR	paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): subestudio 02D	Medina
2023-055-MON-MEL-FAR	MK3475-02B - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, con ramas continuas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab o pembrolizumab solo en participantes con melanoma (KEYMAKER-U02): subestudio 02B	Christian Caglevic Medina
2023-063-MON-LNG-FAR	PM1183-C-008-21 - Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y abierto de lurbinectedina como agente único o lurbinectedina en combinación con irinotecán frente al tratamiento de elección del investigador (topotecán o irinotecán), en pacientes con cáncer de pulmón microcítico (CPM) recidivante (estudio LAGOON)	Christian Caglevic Medina
2023-069-MON-ESP-FAR	MK3475-06A - Estudio de fase 1/2, con diseño de plataforma y paraguas, de etiqueta abierta, de fármacos en investigación con o sin pembrolizumab (MK-3475) y/o quimioterapia en participantes con cáncer esofágico avanzado que no recibieron tratamiento previo con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): subestudio 06A)	Christian Caglevic Medina
2023-107-MON-PRS-FAR	D9723C00001 – EvoPAR Estudio de fase III aleatorizado, de 2 cohortes, doble ciego, controlado con placebo de AZD5305 en combinación con nuevos agentes hormonales elegidos por el médico en pacientes con cáncer de próstata metastásico HRRm y sin HRRm sensible a la castración (EvoPAR-Prostate01)	Christian Caglevic Medina
514-MON-BRS-FAR	MK5890-003 - Estudio de fase 2, con diseño de paraguas, para evaluar la seguridad, tolerabilidad y actividad clínica de fármacos en investigación para cáncer de mama triple negativo, en estadio temprano, de alto riesgo y diagnóstico	Felipe Reyes Cosmelli

Código protocolo	Título del protocolo	Investigador Principal
	reciente	
518-MON-CRC-FAR	M24-064 - AndroMETa-CRC-064: Un estudio abierto, aleatorizado, controlado y global de fase 3 que compara la monoterapia con ABBV-400 con LONSURF (trifluridina y tipiracilo) más bevacizumab en participantes con cáncer colorrectal metastásico refractario sobreexpresado en c-Met	Christian Caglevic Medina
536-MON-BRS-FAR	C4391024 - Estudio intervencional de fase 3, aleatorizado, abierto y multicéntrico de PF-07220060 combinado con letrozol en comparación con el inhibidor CDK4/6 combinado con letrozol en participantes mayores de 18 años con cáncer de mama metastásico/avanzado, receptor hormonal (HR) positivo y HER-2 negativo que no han recibido ningún tratamiento anticancerígeno sistémico previo para la enfermedad metastásica/avanzada (FOURLIGHT-3)	Felipe Reyes Cosmelli