

CONTRACTES ASSAIGS CLÍNICS 2020

REF.	Entitat CSC	Contrapart	Objecte	Inici	Finalització	Preu €	Pròrrogues
1984A1/23	PROSS, SAU	Janssen Research & Development LLC	Addenda per reemplaçar EXHIBIT B, provisions financeres de l'assaig titulat "Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Phase 3 Study to Assess the Efficacy, Safety And Immunogenicity of Vaccination With ExPEC9V in the Prevention of Invasive Extraintestinal Pathogenic Escherichia coli Disease in Adults Aged 60 Years And Older with a History of Urinary Tract Infection in the Past 2 Years. Protocol VAC52416BAC3001"	21/09/22	02/02/2027	Segons subjectes i proves	No se'n preveuen
1972A1/23	PROSS, SAU	Glaxo SmithKline, SA	Addenda: Es modifica l'exhibit A de l'accord inicial per incloure compensació a pacients. "A phase 3b, open-label, multi-country, multi-centre, long-term follow-up study of ZOSTER -049 (follow- up of ZOSTER-006/022 studies) to assess the prophylactic efficacy, safety and persistence of immune response of a Herpes Zoster subunit vaccine and assessment of persistence of immune response and safety of 1 or 2 additional doses administered in ZOSTER-049 in 2 subgroups of older adults", in accordance with protocol number 217917 (ZOSTER-101)	15/02/23	-	-	-

CONTRACTES ASSAIGS CLÍNICS 2020

1958A1/23	PROSS, SAU	Janssen Research & Development LLC	Addenda: es suprimeix l'annex Exhibit B i es Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Phase 3 Study to Assess the Efficacy, Safety And Immunogenicity of Vaccination With ExPEC9V in the Prevention of Invasive Extraintestinal Pathogenic Escherichia coli Disease in Adults Aged 60 Years And Older with a History of Urinary Tract Infection in the Past 2 Years. EUdraCT 2020-005273-27 // Clinical trial number VAC52416BAC3001supleix amb el d'aquesta addenda.	28/02/23	-	-	-
1972A2/23	PROSS, SAU	Glaxo SmithKline, SA	Addenda modificació econòmica 2023. S'inclou una compensació als pacients que participin a "A phase 3b, open-label, multi-country, multi-centre, long-term follow-up study of ZOSTER -049 (follow- up of ZOSTER-006/022 studies) to assess the prophylactic efficacy, safety and persistence of immune response of a Herpes Zoster subunit vaccine and assessment of persistence of immune response and safety of 1 or 2 additional doses administered in ZOSTER-049 in 2 subgroups of older adults", in accordance with protocol number 217917 (ZOSTER-101)l'estudi.	27/03/23	-	-	-

CONTRACTES ASSAIGS CLÍNICS 2020

2171/23	PROSS	Novo Nordisk Pharma, SA	Protocol denominat "Estudio de investigación para evaluar la administración de semaglutida junto con una dosis más baja de insulina glargina en comparación con la administración de una dosis más alta de insulina glargina en monoterapia en personas con diabetes de tipo , amb codi de protocol del promotor NN9535-4801 y número EudraCT 2021-004392-13 i l'objecte de la qual és el medicament d'ús humà denominat OW semaglutina s.c. 2.0 mg e insulina glargina 100 units/ml.	05/05/23	31/10/24	44.571,80	-
1763A/323	PROSS, SAU	GlaxoSmithKline, SA	Addenda modificació memòria econòmica .Assaig clínic d'Estudi de fase III, multinacional, observador cec, aleatoritzat, controlat amb placebo per demostrar l'eficàcia d'una dosi única de la vacuna en investigació RSVPreF3 OA de GSK en adults de 60 anys o més d'edat amb el número de protocol 212494.	19/05/23	-	Segons subjectes i proves	-
2171A123	PROSS	IOMESDE, SL	Realitzarà les proves de fons d' ull abans d'iniciar la participació en l'estudi i una altra a la darrera visita del mateix, i són necessàries per al desenvolupar i completar l'assaig clínic o "Estudio de investigación para evaluar la administración de semaglutida junto con una dosis más baja de insulina glargina en comparación con la administración de una dosis más alta de insulina glargina en monoterapia en personas con diabetes de tipo 2 (SUSTAIN OPTIMIZE)" (en adelante ENSAYO) , con código de protocolo del promotor NN9535-	30/05/23	30/05/24	Segons subjectes i proves	-

CONTRACTES ASSAIGS CLÍNICS 2020

			4801 y número EudraCT 2021-004392-13 (en adelante el "Protocolo"), y cuyo objeto es el medicamento de uso humano denominado OW semaglutida s.c. 2.0 mg e insulina glargina 100 units/ml (en adelante, el "Producto").				
1958A2/23	PROSS, SAU	Janssen Research & Development LLC	Addenda: pacte de pagament per part de Janssen al Centre de taxes addicionals. Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Phase 3 Study to Assess the Efficacy, Safety And Immunogenicity of Vaccination With ExPEC9V in the Prevention of Invasive Extraintestinal Pathogenic Escherichia coli Disease in Adults Aged 60 Years And Older with a History of Urinary Tract Infection in the Past 2 Years. EUdraCT 2020-005273-27 // Clinical trial number VAC52416BAC3001	07/06/23	-	-	-
1763A423	PROSS, SAU	GlaxoSmithKline, SA	Addenda modificació econòmica. Assaig clínic d'Estudi de fase III, multinacional, observador cec, aleatoritzat, controlat amb placebo per demostrar l'eficàcia d'una dosi única de la vacuna en investigació RSVPreF3 OA de GSK en adults de 60 anys o més d'edat amb el número de protocol 212494.	02/10/23	-	Segons subjectes i proves	-
2130/23	PROSS, SAU	Novartis Farmacéutica, SA	L'Investigador Principal es compromet a dur a terme l'Assaig Clínic proposat per NOVARTIS PHARMA AG com a Promotor de l'Assaig, d'acord amb les característiques descrites en el Protocol CKJX839D12302 que té per títol: "Estudi multicèntric,	05/10/23	04/10/25	122.355,00	No se'n preveuen

CONTRACTES ASSAIGS CLÍNICS 2020

			aleatoritzat, doble cec i controlat amb placebo en el qual s'avalua l'efecte d'inclisiran en la prevenció d'esdeveniments cardiovasculars adversos majors en pacients d'alt risc en prevenció				
2132/23	PROSS, SAU	Novo Nordisk Pharma, SA	ensayo clínico (en adelante el "Ensayo") descrito en el Protocolo denominado "REIMAGINE-2: Efficacy and safety of co-administered cagrilintide and semaglutide (CagliSema) s.c. indoses 2.4/2.4 mg and 1.0/1.0 mg once weekly versus semaglutide 2.4 mg and 1.0 mg, cagrilintide 2.4 mg and placebo in participants with type 2 diabetes inadequately controlled on metformin with or without an SGLT2 inhibitor", concódigo de protocolo del Promotor NN9388-4896 y número EudraCT 2022-502678-18-00, y cuyo objeto es el medicamento de uso humano denominado OW semaglutida s.c. 2.4/1.0 mg, cagrilantide 2.4/1.0 mg y combinación (CagliSema) 2.4/2.4 mg y 1.0/1.0 mg.	15/11/23	26/11/25	826.000,00	-
2186/23	PROSS	Novo Nordosk Pharma, SA	Assaig Clinic para gestionar en ABS La Roca del Valles con la investigadora Mercè Pérez Vera. Ensayo "Estudio par evaluar la eficacia y seguridad de la insulina Icodec de adminisitration semanal al cambiar de insulinas basales diarias. Medicamento denominado Insulin Icodec	31/01/24	09/07/25	16.321,43	--

31 de desembre de 2023