

CONTRACTES ASSAJOS CLÍNIC 2021

REF.	Entitat CSC	Contrapart	Objecte	Inici	Finalització	Preu €	Pròrrogues	Add./Mod.
1754/21	PROSS, SAU	Novo Nordisk Pharma, SA	A 78-week trial comparin the effect and safety of once weekly insulin icodec and once daily insulin glargine 100 units/mL, both with or without non-insulin antidiabetic treatment, in insulin naive subjects with type 2 diabete, with code NN1436-4477 and EudraCT 2020-000442-34.	Des d'autorització per AEMPS	31/11/2022	105.214,02 (inicials)	Mutu acord, en cas de necessitat per finalitzar l'assaig.	Acord principal
1756/21	PROSS, SAU	GlaxoSmithKline, SA	Estudi en fase II, multicèntric, aleatoritzat, de grups paral3els per avaluar la seguretat, tolerància i farmacocinètica d'una segona generació de VIR-7831 en participants no hospitalitzats amb malaltia per coronavirus 2019 (COVID-19) de lleu a moderada" amb el número de protocol 216912.	Des d'autorització per AEMPS	Fins a finalització de l'assaig	94.000,00	No se'n preveuen	Acord principal
1763/21	PROSS, SAU	GlaxoSmithKline, SA	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.	Des de l'autorització per AEMPS	Fins a finalització de l'assaig	98.075,00	No se'n preveuen	Acord principal
1799/21	PROSS, SAU	PAREXEL International (IRL) Ltd	Estudi intervencional de fase II/III, doble cec, de dos grups per avaluar l'eficàcia i la seguretat de PF-07321332/RITONAVIR administrats oralment i comparat amb placebo en pacients adults simptomàtics no hospitalitzats amb COVID-19 que tinguin risc baix de progressar a malaltia severa. Núm. Protocol C4671002. Patrocinat per Pfizer.	Des de l'autorització per AEMPS	Fins a finalització de l'assaig	7.320,00 / per subjecte. Variable per costos addicionals relacionats amb tractament.	No se'n preveuen	Acord principal

CONTRACTES ASSAJOS CLÍNIC 2021

REF.	Entitat CSC	Contrapart	Objecte	Inici	Finalització	Preu €	Pròrrogues	Add./Mod.
1800/21	PROSS, SAU	PAREXEL International (IRL) Ltd	Estudi intervencional de fase II/III, doble cec, de dos grups per avaluar l'eficàcia i la seguretat de PF-07321332/RITONAVIR administrats oralment i comparat amb placebo en pacients adults simptomàtics no hospitalitzats amb COVID-19 que tinguin risc baix de progressar a malaltia severa. Núm. Protocol C4671005. Patrocinat per Pfizer.	Des de l'autorització per AEMPS	Fins a finalització de l'assaig	7.320,00 / per subjecte. Variable per costos addicionals relacionats amb tractament.	No se'n preveuen	Acord principal
1819/21	PROSS, SAU	Parexel International (IRL) Limited	Estudi de fase II/III, aleatoritzat, doble cec, amb doble simulació i controlat amb placebo per avaluar la seguretat i eficàcia de 2 pautes de PF-07321332/RITONAVIR administrats oralment per prevenir els símptomes de la infecció per SARS-CoV-2 en adults que hagin tingut contacte domèstic amb persones infectades, amb número de protocol C4671006.	24/09/21	Fins a finalització de l'assaig	6.825€/per subjecte, + costos variables	No se'n preveuen	Acord principal
1763A1/21	PROSS, SAU	GlaxoSmithKline, SA	Addenda a l'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. Les parts acorden afegir un pressupost addicional per cobrir les activitats requerides degut al recolzament extra necessari per l'alta càrrega de treball prevista, considerant el període de reclutament i l'increment de subjectes a reclutar, passant de 25 a 50.	05/11/21	Fins a finalització de l'assaig	7.012,50€	No se'n preveuen	Addenda