

ALBERTO MATSUNO FUCHIGAMI

Calle Guillermo Marconi 153 departamento 802 San Isidro
Lima
DNI 07927800
Tel: 4-219214 y 99970-7826



CMP 18341 RNE 8151

Especialidad: Neumología Clínica y Enfermedades Respiratorias

Correo Electrónico: Alberto.matsuno@gmail.com
matsuno@sanpablo.com.pe

COMPETENCIA

Neumólogo Clínico Especialista en el Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Respiratorias de Adultos y Niños.

Grado Académico y Maestría en Hipertensión Pulmonar

Experto en Métodos Diagnósticos Invasivos en Medicina Respiratoria y Pulmonar

EXPERIENCIA

Neumólogo Titular Principal del Complejo Hospitalario San Pablo desde 1991 a la actualidad

Neumólogo Asistente del Policlínico Peruano Japonés desde 1989 a la actualidad

Neumólogo Titular en Clínica de Rehabilitación Chacarilla Lima desde 2014 a la actualidad

Neumólogo Asistente de la Clínica Ricardo Palma Lima desde 1986 a 1989

Neumólogo Residente en el Hospital Edgardo Rebagliatti Martins desde 1986 a 1989

Prácticas PostGraduado Hospital Las Clínicas, Instituto Dante Pazanesse, Hospital del Corazón en San Pablo Brasil : Fisiología Respiratoria y Cuidados Intensivos Cardio Respiratorios 1990

Médico Neumólogo en Curso PostGrado en Hospital Universitario de Keio Tokyo desde 1993 a 1995

Médico Serumista en Centromin Perú refinería de Cajamarquilla Lima 1989-1990

Internado Médico en Hospital Edgardo Rebagliatti Martins Lima desde 1985 a 1986

- Actualmente lidero el Servicio de Neumología del Complejo Hospitalario San Pablo Sede Surco y la Clínica de Rehabilitación Chacarilla, conformando un Selecto Grupo de Especialistas e Investigadores Clínicos para el diagnóstico, tratamiento y rehabilitación de pacientes con Enfermedades Respiratorias en Adultos y Niños.
- Neumólogo e Investigador Principal del Centro de Investigación Respiratoria de la Clínica San Pablo en Surco desde el año 2001 a la actualidad en más de 30 Investigaciones Clínicas de la Enfermedades Prevalentes Respiratorias.
- Asesor Científico de la Asociación Latina de Hipertensión Pulmonar del 2014 a la actualidad
- Coordinador Médico de la Asociación Peruana de Pacientes de Hipertensión Pulmonar desde 2015 a la actualidad
- Conferencista Nacional e Internacional de Temas Neumológicos
- Recertificado Médico en la Especialidad de Neumología del 17 de Octubre del 2017 al 16 de Octubre del 2022.

FORMACIÓN

Educación Primaria: Colegio San José Hermanos Maristas Huacho

Educación Secundaria: Colegio Gran Unidad Escolar Luis Fabio Xammar Huacho. Año de Graduación 1973

Educación Superior: Universidad Nacional Mayor de San Marcos Facultad de Medicina. 1975-1985

Universidad Nacional Mayor de San Marcos Facultad de Medicina.
Segunda Especialización Neumología 1986-1989

Post Grado en la Universidad de Keio Tpkyo Japón Programa de Neumología 1993-1995

Maestría en Hipertensión Pulmonar Universidad Internacional Menendez Pelayo Madrid España 2014-2016

Aspirante a Doctorado Médico Universidad Pontificia Bolivariana de Medellín en Investigación en Nanomedicina de Hipertensión Pulmonar 2016 a la actualidad

PREMIOS Y RECONOCIMIENTOS

- Secretario General de la Sociedad Peruana de Neumología 2002-2004
- Presidente de la Sociedad Peruana de Neumología 2009-2010
- Presidente del Cuerpo Médico del Policlínico Peruano japonés 2010-2014
- Miembro de la Sociedad Americana de Tórax N^a 00100192 desde 1996 a la actualidad
- Miembro de la Sociedad Respiratoria Europea N^a 591561 desde 1996 a la actualidad
- Miembro de la Sociedad Latinoamericana de Tórax N° 467 desde 2000 hasta la actualidad
- Certificado de Reconocimiento Especial otorgado por Novartis Pharmaceuticals como Investigador Principal en los Estudios Clínicos Realizados para la Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) en las moléculas QAB149 (Indacaterol), NVA237 (Glycopirronio) y QVA149 (Indascaterol & Glicopirronio) del 27 de Febrero del 2014 en Lima - Perú
- Huésped Ilustre de la Ciudad de Santo Domingo de Guzman – República Dominicana 2007
- Hijo Predilecto de la Provincia Constitucional de Huacho Huaura Perú 2012

PUBLICACIONES

- Utilidad de la Biopsia Transbronquial y del Lavado broquioalveolar atravez de broncofibroscopio en las Enfermedades Pulmonares. Rev Fronteras de la Medicina 1996, Vol 4 N° 2 :64-67.
- Consenso Latinoamericano para el Tratamiento de la Bronquitis Crónica Revista Panamericana de Infectología 1997, Vol 1 N° 1 :5-19. Delegado Nacional
- Manual de Emergencias Clínicas. Policlínico Peruano Japonés 1997. Pag 38-43 Cap VI Embolia Pulmonar
- Manual de Emergencias Clínicas. Policlínico peruano Japonés 1997. Pag 23-26 Cap IV Insuficiencia respiratoria Edit Medica Impresión Mad. Lima Perú
- Guías para el Diagnóstico y tratamiento del Asma Bronquial. Rev Diagnóstico, 1998; vol 37 N° 3: 186-190
- Beta Agonistas: Formoterol. Rev Médica 2001; vol 4 N°2 :12-14
- Inflamación y Aparato Respiratorio. Rev. Sociedad Peruana de Neumología, 2001, Vol44, N° 2 :13-16 Minimizando la presión para inducir Resistencia: ventajas de Claritromicina. Rev de la Sociedad Peruana de Neumología. 2001,Vol 44; N° 1:36-38.
- Aspergyllosis Bronco-pulmonar Alérgica. Caso Clínico. Rev. De la Sociedad peruana de Neumología. (en prensa).
- Actualización de las Recomendaciones ALAT sobre la exacerbación de la EPOC. ARCH Bronconeumol 2004, 40 : 315-325.
- Actualización de las recomendaciones ALAT sobre la Neumonía Adquirida en la Comunidad. ARCH Bronconeumol 2004, 40 : 364-374.

- Medicina Ambulatoria Guías de Práctica Clínica . Asma Bronquial Policlínico Peruano Japonés Primera Edición Agosto 2011.176 -182.
- Resúmenes de la I Reunión Iberoamericana SEPAR – SMNyCT de Hipertensión Pulmonar. A favor: Terapia Combinada de Inicio en el Tratamiento de los pacientes con Hipertensión Pulmonar. Neumol Cir Torax Vol 71 N° 2: 174-194 ABR – JUN 2012

CONFERENCIAS Y PARTICIPACIONES

1. ¿Que es la Hipertensión Pulmonar? Aspectos Generales. Dia Mundial de la Hipertensión Pulmonar Auditorio del Centro Médico Naval Cirujano Mayor Santiago Távara 05 Mayo 2017-10-01
2. Congreso Andino de Neumología y Neumología Pediátrica. Centro de Convenciones de Lima. Moderador. 18-19 Agosto 2017
3. Participante Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax . Ciudad de Wasdhington .USA 19-24 de Mayo 2017.
4. Participante al " Breathing Andean Cluster 2017: Una Visión Diferente en el Manejo de las Enfermedades Pulmonares Obstructivas" 10-11 Marzo 2017 . Cali-Quito – Lima.
5. Participante en XIV LAEF RESPIRATORY LATÍN AMERICAN EXPERT FORUM en la Ciudad de Buenos Aires Argentina del 7-8 de Julio del 2017
6. Participante del Curso de Avances en Neumología en la filial Arequipa de la Sociedad Peruana de Neumología. El 09-10 de Junio del 2017.
7. Conferencista en XIX Congreso Peruano y XXXVIII Curso Internacional de Medicina Interna : "Napoleón Zegarra Araujo" del 27-30 Octubre del 2016. Hotel los Delfines Lima-Perú. "Manejo de la EPOC y Comorbilidades tras una Exacerbación".
8. Miembro del Comité Organizador III Congreso Internacional; XXVI Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y VII Curso Internacional Clínica Centenario Peruano Japonesa: Avances y Perspectivas en la Práctica Médica. Del 14-16 Abril 2016.

9. Ponente con el Tema: " ¿Que hay de Nuevo en la Fibrosis Pulmonar Idiopática? " del III Congreso Internacional; XXVI Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y VII Curso Internacional Clínica Centenario Peruano Japonesa: Avances y Perspectivas en la Práctica Médica. Del 14-16 Abril 2016.
10. Participante: Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax. Ciudad de San Francisco, California del 13-18 de Mayo del 2016.
11. Ponente: Curso Asma Bronquial: Un Problema en Salud Pública. Organizado por el Colegio Médico del Perú y el Comité Asesor Permanente en Salud Pública. El 09 de Diciembre del 2016. Asma Bronquial en el Adulto: Diagnóstico y Tratamiento.
12. Ponente: Curso Asma Bronquial: Un Problema en Salud Pública. Organizado por el Colegio Médico del Perú y el Comité Asesor Permanente en Salud Pública. El 09 de Diciembre del 2016 : Evolución del Asma Bronquial de la Niñez a la Adulzetez.
13. Ponente en el XXIX Congreso Peruano de Neumología y la XVIII Conferencia Regional LAC de la Unión. El 04-05 Noviembre del 2016. Lima Perú.
14. Participante del Respiratory Summit en Buenos Aires Argentina del 17-18 de Junio del 2016.
15. Ponente: II Jornada Científica de Estudiantes de Medicina. Universidad Peruana de la Unión. Facultad de Ciencias de la Salud. E.P. de Medicina Humana. "Investigación como Estrategia de Abordaje Cardiorrespiratorio". 22 de Noviembre del 2015.
16. Participante: III Jornada Internacional de Hipertensión Pulmonar. Abordaje Multidisciplinario. Hospital Universitario 12 de Octubre Madrid-España. Auspicio Universidad Complutense de Madrid. El 27 de Noviembre del 2015.
17. Participante del IV Encuentro Andino de Neumología y Jornada Internacional de Neumología Pediátrica. Lima – Perú 13-15 de Agosto del 2015.
18. Participante del Congreso Internacional del 2015 de la Sociedad Respiratoria Europea realizado en la Ciudad de Amsterdam – Holanda del 26-30 de Setiembre del 2015.
19. Participante del Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax en la Ciudad de Denver Colorado –USA. Del 15-10 de Mayo del 2015.

20. Participante del Investigator and Coordinator Meeting: D2210'C00007 y D2210C00008 en Orlando -FI USA del 27-28 de Enero 2015
21. Participante del Preceptorship Program on Chronic Thromboembolic Pulmonary Hypertension en el IOnstituto del Corazón Facultad de Medicina de la Universidad de Sao Paulo Brasil del 24-28 de Agosto del 2015.
22. Participante del VII Symposium Latinoamericano de Hipertensión Pulmonar del 7-8 de Agosto del 2015. Buenos Aires Argentina.
23. Ponente del XXIV Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y el V Curso Internacional de la Clínica Centenario Peruano Japonesa y II Congreso Internacional : De la Evidencia a la Práctica en Medicina. Lima del 10-12 de Abril del 2014.
24. Participante como Moderador en el XXIV Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y el V Curso Internacional de la Clínica Centenario Peruano Japonesa y II Congreso Internacional: De la Evidencia a la Práctica en Medicina. Lima del 10-12 de Abril del 2014.
25. Participante como MIEMBRO DEL COMITÉ ORGANIZADOR en el XXIV Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y el V Curso Internacional de la Clínica Centenario Peruano Japonesa y II Congreso Internacional: De la Evidencia a la Práctica en Medicina. Lima del 10-12 de Abril del 2014.
26. Participante de la 6^a LATAM SYMPOSIUM in PULMONARY HYPERTENSION del 21-24 de Agosto del 2014 en la Ciudad de Quintana Roo, México, Reconocido por el Concejo Nacional de Neumología A.C. (National Board for Respiratory Care) otorgándose 6 puntos de Educación Médica Continua de Código CNN-10-07-2014.
27. Participante del Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax en la Ciudad de San Diego California del 16-21 de Mayo del 2014.
28. Participante en las Actividades Conmemorativas del DÍA MUNDIAL DE LA HIPERTENSION PULMONAR, en la Ciudad de Medellin Colombia el 29 de Abril del 2014.
29. Participante del Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax en la Ciudad de Philadelphia, Pennsylvania USA del 17-22 de Mayo del 2013.

30. Participante del Latín America Investigator Meeting: Benralizumab Windward Program CALIMA; SIROCCO; Y PAMPERO STUDIES en Miami –FI USA 6-8 Noviembre del 2013.
31. Participante del LXXII Congreso Nacional de Neumología y Cirugía de Tórax de la Sociedad Mexicana de Neumología y Cirugía de Tórax en la Ciudad de Mérida Yucatan México del 01-05 de Abril del 2013.
32. Profesor en el LXXII Congreso Nacional de Neumología y Cirugía de Tórax de la Sociedad Mexicana de Neumología y Cirugía de Tórax en la Ciudad de Mérida Yucatan México del 01-05 de Abril del 2013.
33. Profesor en el Tema : HP en el Perú, Consenso y Registro en el LXXII Congreso Nacional de Neumología y Cirugía de Tórax de la Sociedad Mexicana de Neumología y Cirugía de Tórax en la Ciudad de Mérida Yucatan México del 01-05 de Abril del 2013.
34. Profesor en el Tema: Tratamiento Combinado en HP, Pros y Contras en el LXXII Congreso Nacional de Neumología y Cirugía de Tórax de la Sociedad Mexicana de Neumología y Cirugía de Tórax en la Ciudad de Mérida Yucatan México del 01-05 de Abril del 2013.
35. Participante como Presidente en el XXIII Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés, en el IV Curso Internacional de las Clínica Centenario Peruano Japonesa y VII Curso Internacional de Gastroenterología: Síndromes Emergentes en la Medicina Actual del 11-13 de Abril del 2013 en Lima-Perú.
36. Participante como Moderador en el XXIII Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés, en el IV Curso Internacional de las Clínica Centenario Peruano Japonesa y VII Curso Internacional de Gastroenterología: Síndromes Emergentes en la Medicina Actual del 11-13 de Abril del 2013 en Lima-Perú.
37. Participante como MIEMBRO DEL COMITÉ ORGANIZADOR del XXIII Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés, en el IV Curso Internacional de las Clínica Centenario Peruano Japonesa y VII Curso Internacional de Gastroenterología: Síndromes Emergentes en la Medicina Actual del 11-13 de Abril del 2013 en Lima-Perú.
38. Participante del I LATAM Investigator Meeting Protocolos LAVOLTA I y II en Santiago de Chile del 5-6 de Diciembre del 2013.

39. Ponente en el V Simposium Nacional por el Día Mundial del Asma. Universidad Nacional José Faustino Carrión. El 12 de Mayo del 2012.
40. Participante como Coordinador: Infecciones:Neumonía de la Comunidad. El 5-7 de Julio del 2012 en el VIII Congreso Latinoamericano de Neumología en Montevideo Uruguay.
41. Conferencistas en el VIII Congreso Latinoamericano de Neumología en Montevideo - Uruguay del 5-7 de Julio del 2012.
42. Conferencista en la Cumbre de Líderes Latinos con Hipertensión Pulmonar. En la Ciudad de San José Costa Rica el 24 de Noviembre del 2012
43. Participante del 5th Latin American Symposium in Pulmonary Hypertension en Medellin Colombia el 16-17 de Agosto del 2012.
44. Participante del Congreso Internacional de la Sociedad Americana de Tórax en la Ciudad de San Diego California USA del 18-23 de mayo del 2012.
45. Conferencista en el XXVIII Congreso Peruano de Neumología y Congreso Latinoamericano de Neumología y Curso Itinerante de ALAT de Hipertensión Pulmonar. Del 16-18 de Noviembre del 2012. En el Centro de Convenciones del Colegio Médico del Perú en Lima.
46. Conferencista y Participante de la I Reunión Iberoamericana de la Sociedad Española de Neumología y Cirugía de Tórax (SEPAR) y la Sociedad Mexicana de Neumología y Cirugía de Tórax (SMNyCT): Terapia Combinada a Favor. En Madrid España el 16 de marzo del 2012.
47. Participante como Presidente de Sesión En el I Congreso Internacional, XXII Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y III Curso Internacional de la Clínica Centenario Peruano Japonesa AVANCES EN MEDICINA: TENDENCIAS Y PERSPECTIVAS del 22-24 de Marzo del 2012 en Lima-Perú.
48. Conferencista en el I Congreso Internacional, XXII Curso Internacional del Policlínico Peruano Japonés y III Curso Internacional de la Clínica Centenario Peruano Japonesa AVANCES EN MEDICINA: TENDENCIAS Y PERSPECTIVAS del 22-24 de Marzo del 2012 en Lima-Perú.
49. Ponente en el "IX Curso Anual de Actualización en Medicina Interna" Hospital Sergio E. Bernales. 20-22 de Setiembre del 2017

50. Participante del Curso Avances en EPOC y Asma: "Intercambio de Experiencias en Respiratorio": Actividad para Especialistas en Neumología. Barcelona 9 y 10 de Octubre del 2017 en el Servicio de neumología del Hospital Universitario Vall d'Hebron.
51. Ponente en el XXXIX Curso Internacional de Medicina Interna realizado en Lima del 26-29 de Octubre del 2017. Delfines Hotel y Casino.
52. Participante al Congreso Internacional de Medicina Respiratoria en Lima 17-18 de Noviembre del 2017.
53. Ponente en el Congreso Internacional de Medicina Respiratoria, Lima 17-18 de Noviembre del 2017. Tema: Solapamiento Asma-EPOC.
54. Ponente en el Primer Congreso Internacional y Primer Congreso Nacional de Salud Pública realizado en Lima el 21-24 de Noviembre del 2017. Tema "Evolución del Asma de la Niñez a la Aduldez".
55. Ponente en el Primer Encuentro Nacional de Pacientes de Hipertensión Pulmonar realizado el 28 de Noviembre 2017 en la Ciudad de Medellín Colombia.
56. Participante del 5th International Workshop on Lung Health: Asthma & COPD. Personalized Medicine from Myth to Real Life. Berlin 18-20 January 2018.
57. Participante del Breathing Andean Cluster 2018: Una Gota de Aire, una Fuente de Vida, realizado el 23 y 24 de marzo del 2018 en Medellin-Colombia.
58. Ponente en la Jornada Científica : "La Investigación Biomédica en el Perú, un Nuevo Contexto", con la Conferencia: "Los Ensayos Clínicos y el Consentimiento Informado: La Visión del Investigador y de los Participantes" . Realizado en el Auditorio de Clínica San Pablo el 24 de Abril del 2018.

INVESTIGACIONES REALIZADAS

1. Protocolo BAY 56-6854/10189- FARACEP - 2007: Fase II Estudio Multicéntrico, Multinacional, Prospectivo Aleatorizado y doble ciego , para comparar la eficacia y la seguridad de Faropenem Daloxato 300 mg por vía oral, dos veces al día, durante 10 días, con Amoxicilina-clavulánico 500/125 mg por vía oral, tres veces al día, durante 10 días, en el tratamiento de los pacientes adultos con neumonía Adquirida en la Comunidad.
2. Protocolo CL06-001 2007. Fase II. Estudio doble ciego, randomizado, con grupos paralelos, multicéntrico, multinacional, comparativo de la seguridad y eficacia de cetromicina mg QD y Claritromicina (Biaxin Filmtab) 250 mg BID para el tratamiento de neumonía adquirida en la comunidad en adultos.
3. Protocolo CQAB149B2334. Fase III. 2006 Un estudio de 52 semanas de tratamiento, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, doble enmascaramiento, controlado con placebo, de grupo paralelo para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de Indacaterol (300 & 600 mcg o.d) en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica empleando formoterol (12 mcg b.i.d) como un control activo.
4. Protocolo PO4230/SCH48131 -2007.Fase III Estudio aleatorizado de 26 semanas, controlado con placebo sobre la eficacia y seguridad con una extensión de seguridad a largo plazo de 26 semanas, en un tratamiento con dosis altas y medias de la formulación de combinación de dosis ajustadas de furoato de mometasona/formoterol inhalados comparado con formoterol y dosis altas de furoato de mometasona inhalado como monoterapia en personas con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC) de moderada a severa.
5. Protocolo D589CC00003 .2007 Fase IIIb Estudio de 12 meses de duración, doble ciego, de doble simulación, randomizado de grupos paralelos, multicéntrico de Exacerbación , del SYMBICORT pMDI de 160/4.5 mcg x 2 aplicaciones dos veces al día y de 80/4.5 mcg x 2 aplicaciones dos veces por días comparado con el Formoterol TBH de 4.5 mcg x 2 inhalaciones dos veces por día en sujetos con EPOC.
6. Protocolo MK-0476/332V1. Fase III. 2007. Estudio multicéntrico randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, de 6 meses de duración para evaluar la EFICACIA y seguridad de Montelukast Sódico oral, el propionato de fluticasona y el placebo en los pacientes fumadores con asma crónica.

7. Protocolo CQAB149B2338 - 2008: Fase III Estudio de 26 semanas de tratamiento aleatorizado, multicéntrico, a doble ciego, doble enmascaramiento, de grupos paralelos, para evaluar la seguridad de Indacaterol (300 y 600 mcg) una vez al día en pacientes con asma persistente moderada a severo utilizando salmeterol 50 mcg 2 veces al día, como control activo.
8. Protocolo D589LC0001 SAKURA – 2009 Fase III. Comparación de Symbicort en Tratamiento de mantenimiento y rescate (Symbicort Turbohaler 160/4.5 mcg una inhalación 2 veces al día a demanda) y Symbicort Turbohaler 160/4.5 mcg una inhalación más Terbutalina Turbohaler 0.4 mg inhalado de rescate, para el tratamiento del asma, multinacional, doble ciego, randomizado, con droga activa, de grupos paralelos de 12 meses de duración, en pacientes asmáticos a partir de los 16 años.
9. Protocolo BAY-11980-MAESTRAL. 2009. Fase IV. Estudio Prospectivo, randomizado que evalúa la eficacia de Moxifloxacino en pacientes con reagudización infecciosa de bronquitis crónica.
10. Protocolo GS-US-231-0101. ARTEMIS.2009 Fase III. Estudio aleatorizado doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, con grupos paralelos, orientado por eventos para evaluar la eficacia y la seguridad de Ambrisentan en sujetos con Fibrosis Pulmonar Idiopática (IPF) temprana.
11. Protocolo CQAB149B2341. fase III. 2009 Estudio aleatorizado, doble ciego controlado, de grupo paralelo , de 12 semanas de tratamiento para comparar la eficacia y seguridad de la combinación de indacaterol 150 mcg una vez al día con tiotropium 18 mcg tratamiento abierto una vez al día en pacientes con enfermedad obstructiva crónica moderada a severa.
12. Protocolo CQMF149A2210. Fase III.2009 Estudio randomizado, multicéntrico, de grupo paralelo, doble ciego, para evaluar la seguridad de QMF Twisthaler (500/400mcg) y del furoato de mometasona Twisthaler (400 mcg) en pacientes adolescentes y adultos con asma persistente.
13. Protocolo 06241/P202 SCH 4181/MK-08877 (SPIRO) 2010. Fase III: Estudio Randomizado de 26 semanas, dobleciego, activo controlado, para comparar la seguridad de Mometasona furoato /Formoterol Fumarato MDI combinación de dosis fijas vs Mometasona famarato MDI monoterapia en adolescentes y adultos con asma persistente.

14. Protocolo BI 1268.17 2010. Fase III Estudio aleatorizado, doble ciego con control placebo y activo, de grupos paralelos, para evaluar la seguridad y eficacia del tratamiento durante 6 semanas con dosis orales de 50 mg b.i.d., 200 mg b.i.d. y 400 mg b.i.d. de BI 671800 ED en pacientes con asma persistente no tratados previamente con esteroides.
15. Protocolo CQVA149A2304. 2010. Fase II. Un estudio de 52 semanas de tratamiento, multicéntrico, aleatorio, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con medicamento activo para evaluar el efecto de QVA149 (110/50mcg una vez al día.o.d)vs NVA237 (50 mcg o.d.) y tiotropio de etiqueta abierta (18 mcg o.d.) en las exacerbaciones de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica /EPOC) en pacientes con EPOC severa a muy severa.
16. Protocolo MI-CP198/D3290L00001. 2010 Estudio de Fase IIb, aleatorizado para evaluar la eficacia y seguridad de Medi-528 subcutáneo en sujetos con asma no controlada.
17. Protocolo MI-CP220/D3250L00001. 2010 Estudio de fase II aleatorizado, multicéntrico para evaluar la seguridad y eficacia de MEDI-563 Subcutáneo en pacientes adultos con asma no controlada.
18. Protocolo HZC 1202871. 2010 fase II Estudio de 52 semanas de eficacia y seguridad para comparar el efecto de tres concentraciones de dosis de furoato de fluticasona/GW642444 en forma de polvo para inhalar, con respecto a GW642444 en el índice anual de exacerbaciones, en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica. (EPOC).
19. Protocolo CNVA237A2303. Fase IIb 2010. Estudio de 52 semanas de tratamiento, randomizado, doble ciego, placebocontrolado, con tiotropium 18 mcg , estudio de grupos paralelos para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de NVA237 en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica.
20. Protocolo CQAB149B2348. Fase IIIb. 2010 Estudio de eficacia, multicentrico de tratamiento de 52 semanas, aleatorizado, a doble ciego, a doble simulación, de grupoparalelo comparando el efecto de indacaterol inhalado de 150 mcg o.d. vs tiotropium inhalado 18 mcg o.d. sobre la función pulmonar, tasa de exacerbaciones y resultados relacionados con pacientes con EPOC.

21. Protocolo BI 205419 – 2011. Fase III. Estudio Randomizado, doble ciego, controlado con placebo de grupos paralelos que evalúan la eficacia y seguridad de la solución para la inhalación Tiotropium administrado mediante inhalador Respimat (2.5 y 5.0 mcg 1 vez al día) en comparación con placebo y salmeterol HFA MDI (50 mcg 2 veces al día) durante 24 sem en pacientes con asma persistente moderado.
22. Protocolo DB2113360 fase II 2011. Estudio multicéntrico para comparar la eficacia y seguridad de GSK573719/GW642444 y Tiotropium a lo largo de 24 semanas en sujetos con EPOC.
23. Protocolo HZC102970 Fase III 2011. Estudio de 52 semanas de eficacia y seguridad para comparar el efecto de tres concentraciones de dosis de furoato de fluticasona/GW642444 en forma de polvo para inhalar, con respecto a GW642444 en el índice anual de exacerbaciones, en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC).
24. Protocolo ALA116402 Fase II 2011. Un estudio multinacional, randomizado, en doble ciego, controlado con placebo, cruzado de 3 períodos con GSK573719 como monoterapia en participantes adultos con asma.
25. Protocolo C38072/3083 CEPHALON – 2012 Fase II. Estudio de doble ciego Controlado con placebo de grupos paralelos, de 12 meses para evaluar la eficacia y seguridad de Reslizumab (3.0 mg/Kg) en la reducción de las agudizaciones clínicas del asma en pacientes de 12 a 75 años con Asma Eosinofílica.
26. Protocolo C3802/3085. 2012 Fase II. Estudio de extensión abierto para evaluar la seguridad y eficacia a largo plazo de Reslizumab (3.0 mg/kg) como tratamiento para los pacientes con asma eosinofílica que completaron un estudio anterior para el asma eosinofílica patrocinado por Cephalon
27. Protocolo ROF-MD-07 2012 Fase III. Un estudio con grupos paralelos, controlado por placebo, aleatorizado, a doble ciego y de 52 semanas para evaluar efecto de roflumilast 500 mcg sobre la tasa de agudizaciones en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (COPD) tratados con una dosis combinada fija de agonistas beta de larga duración y corticoides inhalatorios (LABA/GCI).

28. Protocolo CD-RI-CAT-354-1066. Fase II. 2012 Estudio aleatorizado con intervalo de dosis para evaluar la eficacia de Tralokinumab en pacientes adultos con fibrosis pulmonar idiopática.
29. Protocolo BI N 205.445 2012. Fase III Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de la solución para la inhalación de tiotropio (2.5 mcg y 5.0 mcg) administrada mediante el inhalador Respimat una vez al día por la noche durante 48 semanas en niños de (6-11 años de edad) con asma moderada persistente.
30. Protocolo ASY12295 2012. Estudios de casos y controles, prospectivo, longitudinal, no farmacológico, para evaluar el comportamiento en el tiempo de la enfermedad y los datos de los biomarcadores durante un periodo de 52 semanas en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática.
31. Protocolo HZA106853. 2012 Fase III Estudio aleatorizado, prospectivo, para establecer la dosis de Vilanterol (VI) en polvo para inhalación en niños con edades de 5-11 años con asma en una terapia de fondo con corticoides inhalados.
32. Protocolo QAW039A2206 – 2013. Fase II. Estudio Aleatorizado, controlado con placebo, de determinación de la Dosis Multicéntrico de QAW 039 (1-450 mg Vía oral) para investigar el efecto sobre FEV₁ y ACQ en pacientes con asma alérgica persistente moderada a severa no controlado adecuadamente con terapia de Glucocorticoides inhalados.
33. Protocolo PIPF-016 Fase III 2013. Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, sobre la eficacia y seguridad de la Pirfenidona en pacientes con fibrosis pulmonar idiopática.
34. Protocolo GB27864 fase III. 2013. Estudio Aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de Lebrikizumab en pacientes con asma no controlada bajo tratamiento con corticoides inhalados y un segundo medicamento de control.
35. Protocolo 011-02/MK-1029 2013. Fase III estudio doble ciego, randomizado, placebo-controlado, multicéntrico, cruzado de MK-1029 en sujetos con asma persistente no controlados mientras reciben una dosis de Montelikast de mantenimiento.

36. Protocolo SAS 115359 – 2014. Fase III. Estudio de Seguridad y eficacia de una combinación de propionato de fluticasona y salmeterol inhalado frente a propionato de fluticasona inhalado en el tratamiento de sujetos adolescentes y adultos con asma.
37. Protocolo – D3250C00021 BORA. 2015 Fase III. Estudio de extensión de seguridad, multicéntrico, aleatorizado, en grupos paralelos, para evaluar la seguridad y tolerabilidad de benralizumab 8MEDI-563) en adultos y adolescentes asmáticos bajo glucocorticoides + beta-agonistas de acción prolongada.
38. Protocolo – D589SC00001 Sygma 1 .2015. Fase III Un estudio de doble ciego, aleatorizado, multicéntrico, de grupos paralelos de fase III de 52 semanas de duración en pacientes de 12 años y mayores con asma, que evalúa la eficacia y seguridad de Symbicort (Budesonida/Formoterol) Turbohaler 160/4.5 mcg "a demanda" en comparación con terbutalina turbohaler 0.4 mg "a demanda" con Pulmicort (Budesonide) turbohaler 200 mcg dos veces al día + terbutalina turbohaler 0.4 mg "a demanda".
39. Protocolo CTT116855. 2015.fase III Estudio de grupos paralelos, de 3 brazos , de 52 semanas, aleatorizado y en doble ciego para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la combinación triple de dosis fija de FF/UMEC/VIL con las combinaciones dobles de dosis fija de FF/VIL y UMEC/VI. Todas administradas 1 vez al día por la mañana por medio de un inhalador de polvop seco en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica.
40. Protocolo D2210C00007 – STRATOS 1. 2016. FASE III. Estudio de 52 semanas, multicéntrico, randomizado, doble ciego, de grupos paralelos, placebo controlado, para evaluar la eficacia y seguridad de Tralokinumab en adultos y adolescentes con Asma inadecuadamente controlados con Glucocorticoides inhalados + beta agonistas de acción prolongada.
41. Protocolo D3251C00004 – TERRANOVA. 2016. Fase III. Estudio randomizado, doble ciego, doble simulación, de uso crónico (56 semanas), placebo controlado, de grupos paralelos, multicéntrico, para evaluar la eficacia y seguridad de 3 dosis de Benralizumab (Medi-563) en pacientes con moderado a muy severo EPOC con historia de exacerbaciones.

42. Protocolo GB 28547 –RIFF 2016.Fase II. Estudio randomizado doble ciego, placebo controlado, estudio para evaluar la eficacia y seguridad de Lebrikizumab en pacientes con Fibrosis Pulmonar Idiopatica.
43. Protocolo NAB-BC-3781-3102 2017. Fase III Estudio Randomizado, doble ciego, doble simulación que compara la eficacia y seguridad de Lefamulin oral (BC.3781) vs Moxifloxacino oral en adultos con neumonía adquirida en la comunidad.
44. Protocolo PT010005-03. 2017. Fase III Estudio Randomizado, doble ciego, multicéntrico de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de PT010 comparasdo con PT003 y PT009 en exacerbaciones de enfermedad pulmonar obstructiva crónica sobre 52 semanas de tratamiento en sujetos con moderado a muy severo EPOC.
45. Protocolo CQVM149B2303 2017.Fase III Estudio multicéntrico, randomizado de 12 semanas de tratamiento, doble ciego para evaluar la eficacia y seguridad de QMF 149 (150/80 mcg) comparado con Mometasona Furoato Twisthaler (200 mcg) en adultos y adolescentes con asma.