

<http://www.incmnsz.mx>

DEPARTAMENTO DE INMUNOLOGIA Y REUMATOLOGIA
PROYECTOS DE LA INDUSTRIA FARMACEUTICA A SEPTIEMBRE, 2023.

No. Proyecto	Investigador	Patrocinador	Protocolo de Investigación
IRE-0508-11-32-2	Dra. Juanita Romero Dra. Gaby Hernandez	SLICC	"CLINICAS DE COLABORACION INTERNACIONAL CONTRA EL LIPUS ERITEMATOSO GENERALIZADO (SLICC) REGISTRO DE ATEROESCLEROSIS Y OTRAS MANIFESTACIONES DE COMORBILIDAD EN PACIENTES CON LEG".
IRE-1146-14-23-2	Dra. Fragoso	IQVIA	"ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO DE 52 SEMANAS, PARA EVALUAR EVENTO ADVERSOS DE INTERES ESPECIAL EN ADULTOS CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO ACTIVO QUE PRESENTAN AUTOANTICUERPOS ESTUDIO ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO".
IRE-1295-15-22-1	Dra. Pascual	ICON	"ESTUDIO DE FASE 3B/4 ALEATORIZADO DE CRITERIOS DE VALORACION DE SEGURIDAD PARA EVALUAR 2 DOSIS DE TOFACITINIB EN COMPARACION CON UN INHIBIDOR DEL FACTOR DE NECROSIS TUMORAL (TFN) EN SUJETOS CONB ARTRITIS REUMATOIDE".
IRE-1931-19-22-1	Dra. Rosetti	CONACYT	"PAPEL DEL PDGFR-ALFA COMO MODULADOR DE LA FIBROSIS RENAL INDUCIDA POR INFLAMACION"
IRE-1985-20-25-1	Dr. J.C. Crispín	CONACYT	"GENERACION DE CELULAS T REGULADORAS INDUCIDAS POR TGF-BETA3"
IRE-2018-22-25-1	Dra. Fragoso	GLADEL	BIOMARCADORES EN SANGRE Y ORINA DE PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO SEROLOGICALAND URINARY BIOMARKERS IN LATIN AMERICAN PATIENLS WITH SYSTEMIC LUPUS ERYTHEMATOSUS.GLADEL

IRE-2686-18-21-	Dra. F. Rosetti	CONACYT	“CARACTERIZACION DE ARHGEF28 COMO UN FRENO MOLECULAR QUE MODULA LA INFLAMACION INDUCIDA POR COMPLEJOS INMUNES”
IRE-2711-19-22-1	Dr. José Jiram Torres	CONACYT	“MECANISMOS MOLECULARES DE DAÑO TISULAR MEDIADOS POR LIGASAS DE UBICUITINA DE LA FAMILIA TRIM EN PACIENTES CON MIOPATIAS INFLAMATORIAS IDIOPATICAS”
IRE-2820-19-21-1	Dra. Rodríguez	CONACYT	“EFECTOS DE LA PRODUCCION Y REGULACION DE LA IL-33 SOBRE LA GRAVEDAD Y LAS MANIFESTACIONES CLINICAS DE PACIENTES CON ESCLEROSIS SISTEMICA”
IRE-3007-20-23-1	Dra. Fragoso	PFIZER	“UN ESTUDIO DE GASE 2B, DOBLECIEGO, ALEATORIZADO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICENTRICO DE DETERMIANCION DE DOSIS, CON EL OBJETIVO DE EVALUAR LA EFICACIA Y EL PERFIL DE SEGURIDAD DE PF-0670084 EN PACIENTES CON LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO ACTIVO (LES)”
IRE-3046-20-23-1	Dra. Iris Madera	CONACYT	“BASES BIOLOGICAS DE LA RESISTENCIA AL TRATAMIENTO CON ANTI-TNF? EN PACIENTES CON ENFERMEADES AUTOINMUNES SISTEMICAS”
IRE-3164-20-25-1	Dra. F. Rosetti	CONACYT	“PAPEL DEL FACTOR DE TRANSCIPCION HELIOS COMO UN NUEVO INMUNOSUPRESOR ASOCIADO A CANCER Y ESTRATEGIAS PARA INHIBIRLO”
IRE-3386-21-20-1	DRA. FRAGOSO	ROCHE	ESTUDIO DE FASE III, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON NEFRITIS LÚPICA DE CLASE III O IV SEGÚN ISN/RPS 2003.
IRE-3435-2125-1	DRA. GABY		UN ESTUDIO FASE 3, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, MULTICÉNTRICO, CONTROLADO CON PLACEBO SOBRE LA EFICACIA Y SEGURIDAD DE INEBILIZUMAB EN UNA ENFERMEDAD RELACIONADA CON IGG4

IRE-3636-21-24-3	DRA. ROSETTI	CONACYT	PATRONES DE EXPRESIION ALELO ESPECIFICOS EN LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO DURANTE LA INDUCCION DE TOLERANCIA.
IRE-3755-21-25-1	DRA. PASCUAL	BRISTOL	ESTUDIO ALEATORIZADO COMPARATIVO SIMPLE CIEGO, PARA COMPARAR LA RESPUESTA AL TRATAMIENTO CON ABATRACEPT VERSUS ADALIMUMAB SUBCUTANEOS, EN PAIENTES ADULTOS QUE RECIBEN METOTREXATE, CON ARTRITIS REUMATOIDER SEROPOSITIVA TEMPRANA QUE PRESENTAN ALELOS DE RIESGO HLA CLASE II DE "EPITOPE COMPARTIDO" Y TIENEN UNA RESPUESTA INADECUADA AL METROTExATE.
IRE-3872-22-24-1	DRA. TATIANA	PPD	ESTUDIO ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, DE DOSIS REPETIDAS, MULTICÉNTRICO PARA EVALUAR LA EFICACIA, SEGURIDAD, TOLERABILIDAD Y FARMACOCINÉTICA.
IRE-4209-22-27-1	DRA. PASCUAL	BRISTOL	ESTUDIO DE FASE 3, ALEATORIZADO, DOBL CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE DEUCRAVACITINIB EN PARTICIPANTES CON ARTRITIS PSORIÁSICA ACTIVA QUE NO FUERON TRATADOS ANTES CON MEDICAMENTOS ANTIRREUMATICOS MODIFICADORES DE LA ENFERMEDAD DE TIPO BIOLÓGICO.
IRE-4211-22-27-1	DRA. GUARACHA	BRISTO	ESTUDIO MULTICENTRICO, ALEATORIZADO, DOBLE CIEGO, CONTROLADO CON PLACEBO, FASE 3, PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DE DEUCRAVATICITINIB EN PARTICIPANES CON ARTRITIS PSORIÁSICA (PsA) QUE NO FUERON TRATADOS ANTES CON MEDICAMENTOS ANTIRREUMÁTICOS MODIFICADORES DE LA ENFERMEDAD DE TIPO BIOLOGICO O QUE RECIBIERON TRATAMIENTO PREVIO CON UN INHIBDOR DE LA PSORIASIS, CALIDAD DE VIDA, RESOLUCION DE ENTESITIS Y DACTILITIS, FATIGA Y ACTIVIDAD MÍNIMA DE LA ENFERMEDAD