





**MEMORIA ANUAL COMITÉ ÉTICO CIENTÍFICO
CLÍNICA DÁVILA
AÑO 2023**

Fecha; 03/2024	Fecha; 03/2024	Fecha; 03/2024
<p>Elaborado por:</p>  <p>COMITÉ ÉTICO - CIENTÍFICO CLÍNICA DÁVILA</p> <p>Dr. Sergio Castillo Presidente Comité Ético-Científico Clínica Dávila</p> <p>Dr. Sergio Castillo C.; Presidente de Comité Ético Científico</p>  <p>Sra. Bernarda Miranda R. Coordinadora Comité Ético Científico</p> <p>Bernarda Miranda R. Coordinación General</p>	<p>Revisado por:</p>  <p>Dr. José Retamal Carvajal Director Docencia y Desarrollo Clínica Dávila y Servicios Médicos SPA.</p> <p>Dr. José Retamal C. Jefe de Urgencias Director de Docencia y Desarrollo</p>	<p>Aprobado por:</p>  <p>Carolina Asenjo Araya Directora Médica Clínica Dávila y Servicios Médicos S.A.</p> <p>Dra. Carolina Asenjo A. Directora Médica</p>

Memoria Anual Comité Ético Científico Clínica Dávila

Esta Memoria detalla el accionar del Comité Ético Científico de Clínica Dávila durante el año 2023.

1. Introducción

Clínica Dávila es uno de los principales centros privados hospitalarios del país, orientado a satisfacer todas las necesidades en salud de personas y se ubica en Av. Recoleta 464, comuna de Recoleta.

Cuenta con todas las especialidades médicas y unidades de tratamiento intensivo e intermedio, para pacientes adultos, pediátricos y recién nacidos.

En su constante esfuerzo por estar más cerca de las personas, Clínica Dávila ha desarrollado diversos programas y convenios, apoyándose siempre en la mejor tecnología y en sus destacados profesionales, para brindar toda la confianza y el respaldo que nuestros pacientes se merecen.

Junto con lo anterior, Clínica Dávila es campo clínico de distintas instituciones de educación superior en casi la totalidad de las profesiones relacionadas al área de la salud. Esta situación hace enriquecer el quehacer diario de los profesionales de nuestra institución.

La Clínica Dávila es una institución dedicada a mantener y recuperar la salud de las personas, para lo que se innova en tecnología, gestión, docencia e investigación.

2. Investigación en Clínica Dávila

En Clínica Dávila la Investigación forma parte fundamental del desarrollo de sus profesionales del área clínico asistencial. La actividad clínica asociada a la investigación es uno de los más poderosos estímulos para la optimización de calidad.

El año 2005 se conformó un Comité Ético-Científico según los requisitos de las normas internacionales, Acreditado en la Office for Human Research Protections para la evaluación de los trabajos de Investigación. El Comité Ético Científico debe aprobar todos los ensayos clínicos que intervengan pacientes, así como la presentación de casos clínicos en Congresos y/o publicación en revistas.

Considerando la entrada en vigencia de la ley 20.584, sobre derechos y deberes que tienen las personas en relación con las acciones vinculadas a su atención de salud, así como las disposiciones del “reglamento sobre investigación científica en el ser humano, su genoma y prohibición de la clonación humana “(aprobado por decreto supremo (DS) N° 114 del año 2010, y modificado por DS N° 30, del 2012, MINSAL. La Superintendencia de Salud instruye que, para efectos de Acreditación, debe entenderse por investigación científica biomédica, en Seres Humanos, “Toda investigación que implique una intervención física o psíquica o interacción con seres humanos, con el objetivo de mejorar la prevención, diagnóstico, tratamiento, manejo y rehabilitación de la salud de las personas o de incrementar el conocimiento biológico del ser humano. La investigación científica biomédica en seres humanos incluye el uso de material humano o de información disponible identificable “

La Dirección de Docencia y Desarrollo, es responsable de la evaluación y monitorización de los trabajos de investigación que tengan información confidencial de pacientes que se realicen en Clínica Dávila.

3. Comité Ético Científico Clínica Dávila

- Creado en el año 2005
- Re acreditado en abril 2023
- Integrado por 8 miembros
- Reuniones Ordinarias cada 15 días
- Reuniones extraordinarias cuando sea necesario

4. Integrantes

1. Dr. Sergio Castillo Cienfuegos

- Médico Cirujano. Especialidad Neurología
- Diplomado Ética Investigación
- Integrante CEC desde 2005
- Presidente Comité Ético Científico

2. Dr. Manuel Yáñez González

- Médico Cirujano. Especialidad Oncología
- Integrante CEC desde 2005
- Vice Presidente Comité Ético Científico

3. Dra. Sofía Oviedo Garces

- Médico Cirujano. Especialidad Endocrinología
- Integrante CEC desde 2005

4. Dra. Maritza Glasinovic Duhalde

- Médico Cirujano Especialidad Pediatría.
- Integrante CEC desde 2011

5. Sra. Claudia Huerta

- Abogada
- Diplomada en Ética de la Investigación
- Integrante CEC desde 2006

6. Sr. Osvaldo Béjares

- Integrante de la Comunidad
- Integrante CEC desde 2015

7. EU. Andrea Ampuero

- Enfermera
- Integrante CEC desde julio 2022

8. Sra. Bernarda Miranda Reyes

- Bibliotecaria Documentalista
- Integrante CEC desde 2009
- Coordinadora Comité Ético Científico

Comité con entrenamiento en aplicación de normativa de Buenas Prácticas Clínicas.

En reuniones específicas para este efecto, el comité en pleno ha conocido y discutido los alcances de esta normativa

5. Objetivos

1. El Comité Ético Científico de Clínica Dávila tiene como misión velar por la dignidad, derechos, bienestar y seguridad de los pacientes en cuanto sean sujetos de investigación.
2. Para ello debe proteger la salud y la vida de las personas que participan en protocolos de investigación y fortalecer en la comunidad médica y de salud, una cultura ética en Investigación basada en una adecuada preparación y conocimiento de los principios ético-morales implicados.
3. El CEC debe revisar y aprobar los fundamentos científicos, éticos y legales del estudio, su validez estadística y efectuar un seguimiento detallado del mismo y su correcta conducción.
4. La aprobación final para que un estudio clínico sea efectuado en Clínica Dávila, depende del Director/a Médico/a de la clínica, al cual se le remite el informe del CEC.

6. Principios básicos

1. Un principio cardinal de la investigación que involucra participantes humanos es “respetar la dignidad de las personas”.
2. Las metas de la investigación, si bien importantes, nunca deberán estar por encima de la salud, bienestar y cuidado de los participantes en la investigación.
3. La investigación y la innovación son esenciales a la hora de mejorar la salud de la población y de salvar vidas

7. Funciones del CEC Clínica Dávila

1. Evaluar los protocolos o proyectos de investigación científica biomédica sometidos a consideración, incluyendo la revisión de sus consentimientos informados, pólizas de seguros y de todo documento anexo o complementario al estudio o ensayo clínico.
2. Informar de la evaluación de los protocolos de investigación científica, dentro del plazo máximo legal de 45 días siguientes a su presentación.
3. Observar el desarrollo de los protocolos en curso, con el fin de recomendar las modificaciones que pudieran ser necesarias para la protección de las personas que participan en la investigación.
4. Efectuar seguimiento a los protocolos de investigación en curso, requiriendo al investigador responsable o al investigador principal informes periódicos sobre su desarrollo y los reportes de

seguridad que se reciban.

5. Solicitar al investigador responsable o investigador principal cualquier información necesaria, antes de la aprobación de un protocolo o durante el desarrollo de la investigación, para resguardar los derechos, seguridad y protección de los participantes de un protocolo de investigación.
6. Evaluar las enmiendas a los protocolos de investigación y a los documentos de consentimiento informado que se presenten.
7. Recibir consultas o quejas de los participantes de un proyecto de investigación.
8. Elaborar una memoria anual que dé cuenta pública de las actividades ejecutadas por el Comité durante el año calendario respectivo.

8. Presentación de un protocolo

Protocolo de Investigación detallado que incluya:

- Objetivo del estudio.
- Número de pacientes a estudiar.
- Criterios de inclusión y exclusión.
- Diseño (ciego, no ciego, etc.).
- Duración de proyecto
- Parámetros a evaluar (por ejemplo: análisis farmacocinéticos, parámetros de seguridad clínicos y bioquímicos, etc.)
- Análisis estadístico a utilizar y evaluación estadística del tamaño de muestra mínima para que los resultados sean concluyentes.

Consentimiento Informado

El Consentimiento Informado es un proceso de explicación verbal y escrita. La explicación verbal se refiere a una conversación entre el Investigador Responsable y el participante o paciente voluntarios, según corresponda. Es un proceso, una forma de relación, una instancia en la que se busca un diálogo entre dos o más personas, para crear un vínculo de confianza que lleva a una colaboración y que conlleva

compromisos, tanto del investigador como del participante.

En este documento se informa sobre una determinada investigación y se invita a las personas a participar en ella. El acuerdo y firma de los lineamientos que establece el consentimiento permite que la información recolectada durante dicho estudio la utilicen los investigadores del proyecto al elaborar análisis y comunicación de los resultados.

Este Consentimiento Informado debe incluir:

1. Nombre del proyecto de investigación en el que participará.
2. Objetivos del estudio, es decir, qué se pretende obtener con la investigación
3. Procedimientos y maniobras que se le realizará a las personas en ese estudio.
4. Riesgos e inconvenientes de participar en el estudio, así como las molestias que pudieran generar.
5. Derechos, responsabilidades y beneficios como participante en ese estudio
6. Compensaciones o retribuciones que podría recibir por participar en la investigación
7. Aprobación del proyecto de investigación por un Comité de Ética de Investigación en humanos.
8. Confidencialidad y manejo de la información
9. Condiciones de la participación y posibilidad de retiro voluntario
10. Información de contacto para preguntas relacionadas con el estudio y derechos de los participantes

9. Actividades del Comité Ético Científico 2023

Durante el año 2023, CEC Dávila mantuvo funcionamiento quincenal ordinario en modo virtual y presencial, con excepción del Presidente y Coordinadora que participaron de las reuniones siempre de forma presencial. Se utilizó para las reuniones virtuales la plataforma meet hasta abril de 2023, posterior a ello y por cambios de soporte de mail en la institución, se cambió la plataforma a teams.

En el 2023 no se requirió efectuar reuniones extraordinarias del Comité.

No se produjeron cambios en la integración del Comité durante el 2023.

Proceso de acreditación: En abril de 2023 CEC obtuvo la reacreditación por tres años de parte de Seremi. Esto significa que en abril de 2026 corresponderá presentar a Seremi nuestra postulación a reacreditación.

a) Reuniones ordinarias

- Durante el período 2023 se realizaron 25 sesiones ordinarias

N° SESIÓN	FECHA
1	04 de enero
2	18 de enero
3	01 de marzo
4	22 de marzo
5	29 de marzo
6	12 de abril
7	26 de abril
8	10 de mayo
9	24 de mayo
10	07 de junio
11	14 de junio
12	28 de junio

N° SESIÓN	FECHA
13	05 de julio
14	19 de julio
15	26 de julio
16	16 de agosto
17	30 de agosto
18	13 de septiembre
19	27 de septiembre
20	11 de octubre
21	25 de octubre
22	08 de noviembre
23	22 de noviembre
24	06 de diciembre
25	20 de diciembre

b) Reuniones extraordinarias

- Durante el período 2023 no se realizaron sesiones extraordinarias

c) Asistencia a reuniones ordinarias año 2023

MIEMBRO	ASISTENCIA	% ASIST	OBSERVACIONES
1. Dr. Sergio Castillo Cienfuegos. Presidente Comité Ético Científico	25	100%	Año 2023
2. Dr. Manuel Yáñez González. Vicepresidente Comité Ético Científico	20	80 %	Año 2023
3. Dra. Sofía Oviedo	19	76 %	Año 2023
4. Dra. Maritza Glasinovic	16	64 %	Año 2023
5. Abogada. Claudia Huerta	23	92 %	Año 2023
6. Osvaldo Béjares	21	84%	Año 2023
7. Andrea Ampuero	18	72%	Año 2023
8. Bernarda Miranda Coordinación General	25	100%	Año 2023

c) Protocolos de Investigación evaluados

Total de Revisiones Estudios	39 Proyectos de investigación
Total Revisiones Casos Clínicos	21 Presentaciones casos clínicos
Total de Aprobaciones mismo periodo	21 Aprobaciones a Proyectos de investigación 12 Aprobaciones a Presentación casos clínicos
Rechazo de Proyectos	0 Proyectos de investigación
Aprobaciones Pendientes Próximo Período	18 proyectos de Investigación
Proyecto cancelado	2 proyectos cancelados por patrocinador

d) Los proyectos de investigación corresponden a las siguientes disciplinas:

Pediatría	1
SIM	1
Traumatología	1
Anestesiología	3
Neurología	10
Nefrología	1
Medicina Física	2
Laboratorio	1
Cirugía	1

Respiratorio	1
Cirugía Infantil	1
Gastroenterología	1
Kinesiología	4
Hemato-Oncología	1
Dermatología	1
Urología	3
Fonoaudiología	2
Cardiología	3
UCI	1

e) Tipos de Estudios realizados

RCT (Randomized Controlled Trial)	7 Estudios
Observacional prospectivo	10 Estudios
Observacional retrospectivo	12 Estudios
Evaluación de tecnología	4 Estudios
Registros	3 Estudios
Observacional de dos fases, retrospectivo-prospectivo	1 estudio
Tesis observacional	1 Estudio
Estudio de cohortes prospectivo	1 Estudio

f) Reportes

Conflictos de Interés	No se presentaron durante el período
Seguimiento a Estudios	4 Estudios Terminados Resto de los Estudios están en curso

g) Capacitación realizada por miembros CEC

Actividad	Organización	Miembro
<ul style="list-style-type: none"> - Fortalecimiento de Comités de Ética Científica y su acreditación: buenas prácticas y lecciones aprendidas - La Investigación científica biomédica en el ordenamiento jurídico y en la jurisprudencia nacional: principales propuestas de modificación - Nuevos tipos de diseños en ensayos clínicos oncológicos. - Investigación con muestras biológicas y datos asociados. Aspectos éticos y regulatorios de los Biobancos. 	<ul style="list-style-type: none"> -Subsecretaría de Salud Pública. Ministerio de Salud, Chile - Centro de Investigación Clínica Bradford Hill 	Miembros CEC
Temas formativos <ul style="list-style-type: none"> - Actividad al interior de CEC Dávila 	<ul style="list-style-type: none"> -Ciclo anual de charlas por Integrantes CEC 	Miembros CEC

TEMAS FORMATIVOS
2023

Tema	Integrante	Fecha
Unidad de Investigación Clínica	EU. Alejandra Rivera	Marzo 2023
Actualización en propiedad de las muestras biológicas	Dra. Sofía Oviedo	Abril 2023
Incentivos para el reclutamiento de participantes en investigación	Claudia Huerta	Mayo 2023
Reportes de Seguridad en proyectos multicéntricos	EU. Andrea Ampuero	Junio 2023
Tendencias en Investigación en Cs. Sociales relacionados con la atención sanitaria	Bernarda Miranda	Julio 2023
Actualización sobre tendencias en investigación oncológica.	Dr. Manuel Yáñez	Agosto 2023
Revisión sobre obstáculos a la publicación de estudios clínicos	Oswaldo Béjares	Septiembre 2023
Actualización en asentimiento en investigación pediátrica	Dra. Maritza Glasinovic	Octubre 2023
Metaanálisis basados en datos individuales de pacientes	Dr. Sergio Castillo	Noviembre 2023

RESUMEN ESTUDIOS AÑO 2023

Investigador	Título	Tipo de Estudio	Estado	Seguimiento
Dr. Jorge Villacura	Un estudio aleatorizado, doble ciego, de doble simulación, de grupos paralelos que compara la eficacia y la seguridad de remibrutinib dos veces al día en comparación con teriflunomida en participantes con esclerosis múltiple recurrente, seguido de un tratamiento prolongado con remibrutinib de forma abierta	RCT(Randomized Controlled Trial)	Carta de observación. Carta de aprobación 10-07-2023	Estudio en curso
Dr. Jorge Villacura	Estudio de fase 2, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo para evaluar el efecto de SAR443820 sobre los niveles de neurofilamentos séricos en participantes con esclerosis múltiple, seguido de un período de extensión abierto a largo plazo	RCT(Randomized Controlled Trial)	Carta de observación. Carta de aprobación 19-06-2023	Estudio no continua.
Dr. Dagoberto Ojeda	Alta domiciliaria fallida en cirugía ambulatoria. Experiencia de Clínica Dávila	Observacional retrospectivo	Carta de observación. Carta de aprobación 19-06-2023	Estudio en curso
Dr. Manuel Ossa	Correlación entre la RNMmp y los hallazgos histopatológicos en la pieza operatoria de la Prostatectomía Radical	Observacional retrospectivo	Carta de aprobación 27-06-2023	Estudio terminado
Dr. Manuel Ossa	Relación entre la densidad del antígeno prostático específico (dAPE) y los hallazgos de la biopsia cognitiva transrectal en pacientes con RNMmp con PI-RADS 3	Observacional retrospectivo	Carta de aprobación 27-06-2023	Estudio terminado
Dr. Manuel Ossa	Relación entre la RNMmp y los hallazgos de la biopsia cognitiva transrectal en el cáncer de próstata	Observacional retrospectivo	Carta de aprobación 27-06-2023	Estudio terminado

Kloga. Paz Bahamondes	Perfil sociodemográfico, antropométrico, carga de comorbilidades y quirúrgico de los pacientes obesos que se sometieron a una cirugía bariátrica en Clínica Dávila desde abril del año 2022 hasta marzo del año 2023	Observacional retrospectivo	Carta de aprobación 19-06-2023	En Curso. En análisis de datos
TM Nadia Pozas	Prevalencia y genotipificación de virus papiloma humano de alto riesgo en hombres y mujeres atendidos en una red asistencial privada en la región metropolitana, Chile	Observacional retrospectivo	Carta de observación el 11-05-2023 y 07-06-2023. Carta de aprobación 04-07-2023	Estudio en curso
Fdlogo. Héctor Arriagada	Autoevaluación de la voz mediante la escala de síntomas vocales (VoiSS-CL): Comparación entre la Enfermedad de Parkinson y los trastornos de la voz.	Estudio de cohortes prospectivo	Carta de observación 05-09-2023. Carta aprobación 23-10-2023	Estudio en curso
Cristian Salas	“Cambios de Reactividad emocional durante el primer año post lesión y su relación con salud mental y calidad de relaciones interpersonales”	observacional prospectivo	Carta de observación 22-08-2023	En evaluación
Dr. Andrés de la Cerda	“Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de XEN1101 como tratamiento complementario para las convulsiones de comienzo focal”	RCT(Randomized Controlled Trial)	Carta de observación 22-08-2023. Carta aprobación 10-01-2024	Estudio en curso
Dr. Andrés de la Cerda	"Estudio multicéntrico, abierto, a largo plazo, para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de XEN1 101 en adultos diagnosticados con epilepsia"	RCT(Randomized Controlled Trial)	En revisión	En revisión

Dra. Antonia Mori	“Tasa de recidiva posterior a cirugía en pacientes con Hidradenitis Supurativa: análisis de datos respecto a un centro de atención ambulatoria en Santiago de Chile”.	observacional prospectivo	Carta de aprobación 25-08-2023	Estudio en curso
Kine Tomás López	“Mucositis Oral Severa y Deterioro de la Función Física Pre y Post Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos en Adultos con Cáncer Hematológico: Estudio Longitudinal”	Observacional retrospectivo	Carta de observación 24-07-2023. Carta de aprobación 25-08-2023	Terminado
Dr. Nicolás Skarmeta	“Creación de un modelo predictivo de necesidad de uso video laringoscopia mediante aprendizaje profundo”.	Evaluación de tecnología	Carta de observación 26-07-2023. Carta de aprobación 06-09-2023	Estudio en curso
Dr. José Silva	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, para evaluar la eficacia y la seguridad de astegolimaben en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica"	RCT(Randomized Controlled Trial)	Carta de observación 24-07-2023.	Estudio se suspende
Dr. Alan Wiener	“Prevalencia de fibrosis hepática avanzada en diabéticos tipo II: Estudio retrospectivo utilizando Fibrosis Score Index-4(FIB-4).”	Observacional retrospectivo	Carta de observación 22-08-2023 y 16-10-2023	En evaluación
Dra. Elsa Cabrera	“Barreras y facilitadores para la consejería genética de pacientes oncológicos en Santiago de Chile”	Observacional	Carta de aprobación 10-07-2023	Estudio en curso

Dr. Andrés de la Cerda	Estudio multicéntrico, de retiro aleatorizado y extensión a largo plazo de fase 3 de amprelosetina para el tratamiento de la hipotensión ortostática neurogénica sintomática en pacientes con atrofia multisistémica"	RCT(Randomized Controlled Trial)	Carta de observación 29-09-2023. Carta de aprobación 20-11-2023	Estudio en curso
Dra. Pamela Rojo	Estudio Relata	Registro	Carta de observación 04/07/2023	En evaluación
Dr. Ricardo Larrea	"Registro americano de insuficiencia cardiaca ambulatoria o agudamente descompensada"	Registro	Carta observación 04-10-2023	Sin respuesta a observaciones
Dr. Marco López	Mortalidad de los pacientes que componen el programa de insuficiencia cardiaca ambulatorio de Clínica Dávila	Observacional retrospectivo	Carta observación 04-10-2023	Sin respuesta a observaciones
Dra. Viviana Urtubia	"Determinación de los rangos de normalidad de la latencia de la onda T en el reflejo maseterino mediante un electrodo de barra como gatillo"	observacional prospectivo	Carta aprobación 25-10-2023	Estudio en curso
Dr. Felipe Miranda	"Anestesia libre de opioides en cirugía bariátrica ¿reduce la incidencia de náuseas y vómitos postoperatorios?"	observacional prospectivo	Carta de observación 16-10-2023	Estudio en curso
Dr. Jorge Villacura	Estudio intervencionista de extensión, de fase 3, para investigar la seguridad y tolerabilidad a largo plazo de tolebrutinib en participantes con esclerosis múltiple recurrente, esclerosis múltiplesecundaria	RCT(Randomized Controlled Trial)	Se encuentra en revisión	En revisión

	progresiva no recurrente			
Dr. Matías Deck	“Caracterización de patología neurológica intrahospitalaria de un centro terciario en Chile”	Registro	Carta de observación 26-12-2023	Estudio en curso
Romina Becerra	“Evaluación y mejora del razonamiento clínico en matronería: fortaleciendo la toma de decisiones”	Tesis observacional	Carta de aprobación 27-12-2023	Estudio en curso
Dra. Thelma Aguilar y becadas de pediatría Dras. Rodríguez y San Martín	“Validación del nivel de concordancia y correlación entre las escalas de diagnóstico de apendicitis aguda versus tomografía computada abdominal. Estudio de cohorte retrospectivo de casos en Clínica Dávila 2017 - 2022”.	Observacional retrospectivo	Carta de observación 08-11-2023. Carta de aprobación 12-01-2024	Estudio en curso
Dra. María Luisa Aguirre y becadas de paediatria Dras Hormazabal y Vallejos	“Incidencia de Síndrome de realimentación en pacientes pediátricos hospitalizados por trastornos de la conducta alimentaria en UPC entre los años 2012 a 2022”.	Observacional retrospectivo	Carta de observación 17-12-2023	En revisión
Dr. Sebastián Cabrera	“Uso de inhibidores del cotransportador de sodio-glucosa tipo 2 (SGLT2) en pacientes trasplantados renales”	observacional prospectivo	Carta de observación 26-12-2023	En revisión

Dr. Jorge Bevilacqua	“Perfil serológico en pacientes con neuropatía inflamatoria inmunomediada”	observacional prospectivo	Carta de observación 13-12-2023	En revisión
Dr. Fernando Mellado	BIO HF TRIAL	observacional prospectivo	Carta de observación 31-10-2023	Estudio en curso
Dr. Cristian Gamboa	Complicaciones en el largo plazo de Trombosis venosa portomesentérica post Cirugía Bariátrica	observacional prospectivo	Carta de observación 26-01-2024	En revisión
Dr. Domingo Prieto	"Diseño terapéutico eficiente en enfermedad de Párkinson: una propuesta innovadora con uso de IA"	Evaluación de tecnología	Carta de observación 31-10-2023	Estudio en curso
Dr. José Miguel Luarte	Impacto de Protocolo de optimización de resultados en cirugía protésica en Hospital privado chileno (Clínica Dávila). Cohorte retrospectiva, periodo 2016-2023	Observacional retrospectivo	Carta de aprobación 28-11-2023	Estudio en curso
Dra. Jeanette Jaya	Capacidad de pesquisa y perfil de riesgo para arritmia en campaña mes del corazón 2023	Observacional retrospectivo	Carta de observación 09-11-2023	En revisión
Dr. Nicholas Earle	Correlación entre sintomatología, conducciones nerviosas y ecografía neuromuscular en síndrome del túnel carpiano. Experiencia local prospectiva	Evaluación de tecnología	Carta de observación 14-12-2023	Estudio en curso
Dr. Sergio Illanes	Evaluación de estrategia integral para el enfoque del Delirium en la UCI Clínica Dávila. Estudio experimental, randomización en cluster, evaluación final ciega.	observacional prospectivo	Carta de aprobación 12-01-2024	Estudio en curso

Kine Tomás López	Fotobiomodulación para Prevención de Mucositis Oral y Alteraciones Funcionales en Pacientes que reciben Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos: Ensayo Clínico Aleatorizado	Evaluación de tecnología	Carta de observación 16-10-2023. Carta de aprobación 17-0811- 2023	Estudio en curso
---------------------	---	-----------------------------	---	------------------