



RECERCA

EBA VALLCARCA SLP, des de l' inici de la seva activitat a les ABS Vallcarca i Sant Gervasi, i per la trajectòria professional i científica dels seus professionals, ha tingut un interès especial en impulsar la recerca en el camp de l'Atenció Primària.

Tots els treballadors tenen la possibilitat de desenvolupar la seva activitat científica i de recerca a l'ABS, facilitant els recursos de l'organització i afavorint sinèrgies i potenciant el desenvolupament professional en el camp de la recerca individual i com a grup.

El Centre disposa de la infraestructura adequada tant a nivell de recursos clínics com analítics per tal de poder desenvolupar estudis d' investigació clínics, així com la formació relativa a les "Good Clinical Practices".

Atenció Primària Vallcarca Sant Gervasi disposa d'un espai destinat al emmagatzament dels productes farmacològics, realitzant-se controls de temperatura periòdics, així com una àrea de custòdia dels documents.

La informació relativa als assaigs clínics, queda també registrada a nivell de la Història Clínica electrònica (OMI-Web) dels pacients que hi participen. Creant un episodi ben diferenciat, on consta el codi del protocol i/o nom de l'estudi, on es registren totes les accions relatives a l' assaig clínic.

S'han realitzat estudis d'intervenció en fase III, IV amb les aprovacions corresponents pels CEICs de l'Hospital Clínic i la Fundació UCH, amb prioritització per temes de dietètica i nutrició, diabetis mellitus, hipertensió arterial , artropatia degenerativa, asma, MPOC, i insomni.

S'estan desenvolupant estudis observacionals multicèntrics en el camp de l'avaluació del risc cardiovascular i el seguiment a l'Atenció Primària dels events cardiovasculars en col·laboració amb altres EBAs i Equips d'Atenció Primària.

S'han fet presentacions, comunicacions i publicacions en Jornades i Congressos, amb la col·laboració de tots els professionals mèdics, d'infermeria, treball social i administratius.


EBA VALLCARCA és present en el Comitè Ètic d'Investigació Clínica (CEIC) de la Fund. Unió Catalana d'Hospitals des del 2011.

Activitat de recerca

Adjuntem un recull de l'activitat de recerca en la que han participat els professionals d' EBA VALLCARCA SLP:

ASSAIGS CLINICS


- 1- Estudi Epidemiològic amb codi de protocol MSD-233EPI “ *Estudio epidemiológico internacional sobre la prevalencia de la insuficiencia y el déficit de la vitamina D en muestras comunitarias de mujeres post-menopáusicas con osteoporosis*”. Promotor Merck Sharp & Dohme. Durada: Març 2004-Setembre 2005. Investigador principal: Dra. Anna Altés
- 2- Protocol CVAL489H2301 “*Estudio multicentrico, aleatorizado, doble ciego, paralelo, controlado con tratamiento activo, para evaluar la eficacia y la*


<p>EBA VALLCARCA</p>	<p>RECERCA</p>	<p>09/10/2015</p>
 <p>Atenció Primària Vallcarca – Sant Gervasi</p>		<p><i>seguridad de 320 mg de valsartan comparado con 160 mg de valsartan en pacientes hipertensos</i>". Promotor Novartis. Durada: Juny 2004-Desembre 2004. Investigador principal: Dra. Anna Altés.</p> <p>3- Protocol CVAH631C2302. <i>"Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con tratamiento activo, de grupos paralelos, que compara la combinación de 320 mg de Valsartan más 12,5 de HCTZ y 320 de Valsartan más 25 mg de HCTZ frente a 320 mg de Valsartan, en pacientes con Hipertensión leve-moderada, no controlados con valsartan 320"</i>. Promotor Novartis. Durada: Setembre 2004-Juny 2005. Investigador Principal: Dra. Anna Altés.</p> <p>4- Protocol AGIO-EC-OBES-02 <i>"Efecto de dos dosis de una mezcla de fibras solubles sobre el peso corporal y variables metabólicas en pacientes adultos con sobrepeso u obesidad: Ensayo clínico aleatorizado, de grupos paralelos, enmascarado a doble ciego y controlado con placebo"</i>. Promotor Madaus. Durada: Febrer 2005-Juliol2005. Investigador principal: Dra. Anna Altés.</p> <p>5- Protocol SP-ZAL-III-02. <i>" Ensayo clínico de fase IV, multicéntrico, controlado, aleatorizado, doble ciego en dos grupos paralelos para evaluar la eficacia analgésica y la seguridad de la combinación de tramadol/paracetamol 37,5mg/325 mg frente a la codeína/paracetamol 30 mg/500 mg para el tratamiento de pacientes con artrosis crónica de rodilla o caderas"</i>. Promotor Laboratorios Andrómaco, S.A. Durada: Abril 2005- Juliol 2005. Investigador Principal: Dra. Remedios Martin.</p> <p>6- Protocol CSPP100A2309. <i>"Estudio aleatorizado, doble ciego, grupos paralelos, de 12 semanas de duración que evalúa la eficacia y seguridad de la combinación de aliskiren con HCTZ comparado con irbesartan o amlodipino con HCTZ o HCTZ sola en pacientes hipertensos con un IMC = 30 kg/m2 que no responden adecuadamente a HCTZ 25 mg"</i>. Promotor Novartis. Durada: juliol 2005-febrer 2006. Investigador principal. Dra. Anna Altés</p> <p>7- Protocol CLAF237A2354.<i>"Estudio multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con fármaco activo que compara el efecto de 52 semanas de tratamiento con 50 mg bid de vildagliptina con 30mg diarios de pioglitazona como terapia añadida en pacientes con diabetes tipo 2 no controlados adecuadamente con metformina en monoterapia"</i>. Promotor Novartis. Duración junio 2006 - julio 2007. Investigador principal: Dra. Rosario Jiménez</p> <p>8- Protocol BY217/M2-127. <i>"Efecto de roflumilast en pacientes con EPOC tratados con salmeterol. Un estudio doble ciego de 24 semanas, con 500 µg. de roflumilast una vez al día frente a placebo"</i>,. Promotor ALTANA . Durada: Abril-2006- Desembre 2006. Investigador Principal: Dra. Anna Altés.</p> <p>9- Protocol CSPP100A2328. <i>"Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos que compara el tratamiento de 8 semanas de aliskiren 75 mg, 150 mg y 300 mg con respecto a placebo en</i></p>



pacientes con hipertensión esencial”. Promotor Novartis. Durada: Febrer 2006- Desembre 2006. Investigador principal: Dra. Anna Altés.

- 10- Protocol CVAA489A2403. *“Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, de 8 semanas de duración para evaluar la eficacia y seguridad de la terapia basada en la combinación de valsartan/amlodipino administrada vía oral frente a la monoterapia de amlodipino en pacientes con hipertensión de grado II”*. Promotor Novartis. Setembre 2006- maig 2007. promotor Novartis. Investigador principal: Dra. Anna Altés.
- 11- Protocol CVAA489A2404. *“Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, tolerabilidad y seguridad del tratamiento basado en la combinación de valsartán/amlodipino 160/5 mg en comparación con amlodipino 10mg en pacientes con hipertensión esencial no adecuadamente controlada con amlodipino 5 mg en monoterapia”*. Promotor Novartis. Durada: febrer 2007- Setembre 2007. Investigador principal: Dra. Anna Altés.
- 12- Protocol AMG-OST-2005-01. *“Estudio multicéntrico prospectivo, de cohortes para determinar los modelos de asistencia y costes, y la salud y resultados de la calidad de vida a nivel de salud de las mujeres postmenopáusicas tratadas por pérdida ósea en los centros de asistencia primaria de la UE.”* Promotor AMGEN. Durada: Gener 2008- Abril 2009. Investigador principal: Dra. Anna Altés.
- 13- Protocol EFC10480. *“Estudio comparativo, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos de 4 semanas de duración. Comparación de la seguridad y eficacia de eplivanserina y lorazepam en el tratamiento del insomnio caracterizado por la dificultad para mantener el sueño”*. Promotor Sanofi. Durada: Abril 2008-Febrer 2009. Investigador principal: Dra. Anna Altés.
- 14- Protocol CVAA489A2318. *“ Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble-ciego, en grupos paralelos para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de amlodipino/valsartán 5/80 mg una vez al día frente a amlodipino/valsartán 5/40 una vez al día o amlodipino 5mg una vez al día en pacientes ancianos con hipertensión esencial no controlada de forma adecuada tras un tratamiento con amlodipino una vez al día durante 4 semanas”*. Promotor Novartis. Durada: Octubre 2008- Marc 2009. Investigador Principal: Dra. Anna Altés
- 15- Protocol BAY e 4465/12198. *“Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico y de grupos paralelos para evaluar la eficacia (reducción de los acontecimientos de enfermedad cardiovascular) y la seguridad de 100 mg acido acetilsalicílico con recubrimiento entérico en pacientes con riesgo moderado de sufrir enfermedad cardiovascular”*. Promotor Bayer. Durada: Gener 2008 fins l' actualitat. Investigadors Principals: Dr. Marc Gironés i Dra. Anna Altés.

<p>EBA VALLCARCA</p>	<p>RECERCA</p>	<p>09/10/2015</p>
 <p>Atenció Primària Vallcarca – Sant Gervasi</p>		<p>16- Evaluación de Comorbilidades de la EPOC en Sujetos Europeos Sintomáticos en Atención Primaria. Estudio ACCESS. Promotor GlaxoSmithKline. Durada: març 2012- gener 2015. Investigador principal: Alexis Tena.</p> <p>17- Estudio “AMPHORE”. <i>Estudio de los fenotipos asmáticos en Europa en las condiciones de la vida real. Evaluación del control del asma y de su relación con los factores fenotípicos durante un año en una población asmática atendida en las consultas de atención primaria de 5 países europeos.</i> Promotor: GlaxoSmithkline. Durada: Octubre 2011- febrer 2013. Investigador principal: Dra. Iribarne</p> <p>18- <i>Estudio observacional con título: Estudio observacional y prospectivo en Europa para evaluar la carga económica directa e indirecta del síndrome de colon irritable con estreñimiento moderado o grave (ESTUDIO IBIS-C). N. protocolo M/000LIN/01 (Código ALM-SII-2011-01).</i> Promotor: Laboratorios Almirall S.A.. Durada: Febrer- Octubre 2013. Investigador principal Dra. Berdier.</p> <p>19- <i>“Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de linagliptina 5mg en comparación con placebo, administrada por vía oral a dosis fijas en combinación con empagliflozina 10mg o 25mg durante 24 semanas, en pacientes con diabetes mellitus tipo 2 con un control insuficiente de la glucemia después de 16 semanas de tratamiento con empagliflozina 10mg o 25mg además del tratamiento de base con metformina”.</i> Eudra CT 2012-002271-34. Promotor: Boehringer Ingelheim. Durada: inici Febrer 2013 fins gener 2015. Investigador principal: Dr. Lluís Martínez</p> <p>20- <i>Efectividad, seguridad y tolerabilidad de Tonsilotren comprimidos en pacientes (de 6 a 50 años de edad) con amigdalitis crónica.</i> Eudra CT 2012-001430-34. Promotor: Adknoma. Durada: Inici Juny 2013 fins Juliol 2015 Investigador principal: Dr. Mario Beza</p> <p>21- <i>Eficacia, seguridad y tolerabilidad de GRT6005 en pacientes con dolor lumbar crónico de moderado a severo.</i> Eudra CT 2012-001920-36. Promotor: Grünenthal Pharma. N. protocolo KF6005/09. Durada: març 2013- Març 2014. Investigador principal: Dr. Manel Campiñez.</p> <p>22- <i>Estudio prospectivo, observacional, multicéntrico para estudiar la incidencia, complicaciones, carga económica e impacto en la calidad de vida del herpes zóster en adultos => 50 años a través de una vigilancia de casos por médicos de atención primaria en España.</i> Promotor: GlaxoSmithKline. Durada Inici Juliol 2013 fins desembre 2014. Investigador principal. Dr. Roger Vinyeta (EAP Sarrià), Investigadora associada: Dra. Gina Ballester.</p> <p>23- Protocol ARACONDRO-001 <i>“Ensayo clínico aleatorizado, multicéntrico, de doble ciego, en paralelo y doble simulación para la evaluación de la eficacia de la combinación de Condrotín sulfato y clorhidrato de Glucosamina, en un comprimido masticable de dosis única, versus Placebo, utilizando Celecoxib como control activo, en pacientes con Artrosis de rodilla con dolor moderado-</i></p>

<p>EBA VALLCARCA</p>	<p>RECERCA</p>	<p>09/10/2015</p>
 <p>Atenció Primària Vallcarca – Sant Gervasi</p>		<p><i>grave.</i>”. Promotor: ARAFARMA GROUP, SA. Durada: Inici gener 2014- desembre 2014.. Investigador principal: Dra. Sonia Cibrian.</p> <p>24- Protocol RJ-NBC01 “ <i>Estudio fase III, aleatorizado, abierto con evaluación ciega, multicéntrico, de no inferioridad, con control activo y con placebo, para evaluar la seguridad y la eficacia de la aplicación tópica de gel de mupirocina 20mg/g frente al producto de referencia (pomada de mupirocina 20 mg/g) en el tratamiento del Impétigo en población pediátrica</i>” Eudra CT 2013-002450-69. Promotor: Reig Jofré Group. Dirada: Inici Febrer 2014 fins a l’actualitat. Investigador principal: Dra. Rosa M^a Casademont.</p> <p>25- “<i>Elaboración y validación de un cuestionario específico de calidad de vida relacionada con la salud en hipoglucemias en pacientes con Diabetes Mellitus tipo 2 (Qolhypo)</i>”. Promotor: Novartis. Durada: inici octubre 2014 fins l’actualitat. Investigador principal: Dr. Lluís Parra</p> <p>26- “<i>Estudio aleatorizado, de grupos paralelos, abierto, para evaluar la eficacia y seguridad de Umeclidinio (UMEC) 62,5 mcg comparado con Glicopirronio 44 mcg en sujetos con Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica (EPOC)</i>”. EudraCT: 2014-000885-23. Promotor: GlaxoSmithKline S.A. Durada : inici octubre 2014 fins febrer 2015. Investigador principal: Dr. Alexis Tena.</p> <p>27- “<i>Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, con 3 grupos paralelos, de 52 semanas de duración para comparar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de la combinación triple de dosis fija FF/UMEC/VI con las combinaciones dobles de dosis fija FF/VI y UMEC/VI, administradas una vez al día por la mañana mediante un inhalador de polvo seco en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica</i>”. N^o EudraCT: 2013-003075-35. Promotor: GlaxoSmithKline S.A. Durada: inici octubre 2014 fins l’actualitat. Investigador principal: Dr. Alexis Tena.</p> <p>TREBALLS RECERCA PROPIS DELS EAP SANT GERVASI I VALLCARCA</p> <p>Intervenció comunitària per a la prevenció de caigudes en les persones d’ edat avançada. Tècnica de reeducació de l’ equilibri (tai-chi) versus exercici convencional. Investigador principal: Dra. Remedios Martin</p> <p>Assaig clínic per a determinar la efectivitat dels pro biòtics (saccharomyces boulardii) en la prevenció de la diarrea secundaria a antibiòtics en els pacients d’ edat avançada des de l’ Atenció Primària. Investigador principal. Dra. Remedios Martin</p> <p>PROJECTES RECERCA QUE PARTICIPEN EAP SANT GERVASI I EAP VALLCARCA</p>

EBA VALLCARCA



Atenció Primària
Vallcarca – Sant Gervasi

RECERCA

09/10/2015

Estudi avaluatiu del maneig del pacient amb ictus a l'atenció primària. Finançat per: Agència d'Avaluació de Tecnologia i Recerca Mèdiques. 2006 Expedient: 056/13/06. Investigador principal: Dr. Carlos Brotons.

Centres participants: EAP Sardenya (Centre Coordinador), CAP el Remei, EAP Sarrià, CAP Mollerussa, CAP Baix Ebre, CAP Deltebre, CAP El Temple, CAP Alcover, EAP Sant Gervasi i EAP Vallcarca (total de 12 centres)

Determinantes del cumplimiento de los objetivos terapéuticos en la prevención secundaria de la enfermedad coronaria . Finançat per: Sociedad Española de Arteriosclerosis. Convocatòria 2005. Investigador principal: Dr. Carlos Brotons.

Centres participants: EAP Sardenya (Centre Coordinador), EAP Sant Gervasi EAP Vallcarca, CAP El Remei (VIC), CAP Peralada (Girona), EAP Poble Sec.

Estudio evaluativo del manejo del paciente con ictus en la atención primaria. Finançat per: Fundació Marató TV3 (edició 2005). Investigador principal: Dr. Carlos Brotons

Centres participants: Estudi Multi cèntric nacional en el que participen 10 Subprojectes de 8 CCAA amb 42 centres de salut. (EAP Sant Gervasi, EAP Vallcarca). EAP Sardenya (Centre Coordinador)

Evaluación de la eficacia de un Programa Integral de prevención secundaria de la enfermedad cardiovascular en atención primaria (Estudio PREseAP). Finançat per: Fondo de Investigación Sanitario (FIS) – 2003. Expedient: PI031421. Investigador principal: Dr. Carlos Brotons

Centres participants: Estudi Multi cèntric nacional en el que participen 10 Subprojectes de 8 CCAA amb 42 centres de salut. (EAP Sant Gervasi, EAP Vallcarca). EAP Sardenya (Centre Coordinador)