

## Proyectos Nacionales: 2018

**PI18/00996: Personalización de los tratamientos antihipertensivos y analgésicos mediante un nuevo sistema computarizado basado en el modelado matemático de la red de regulación hemodinámica“**

**IP:** Francisco J López Hernández, Carlos Martínez Salgado (Co-IP). (Cristina Lugones)

**Financiado:** Instituto Salud Carlos III (FIS) Convocatoria 2018 (Inv en Salud).

**Ejecución** 2019-2021

**Cristina Lugones Tf: 54750)**

## CRITERIOS DE INCLUSION/EXCLUSION

| CRITERIOS DE INCLUSION                                     | Si/No |
|--|-------|
| Varones y mujeres de 25 a 85 años                          |       |
| Hipertensión arterial                                      |       |
| Tratamiento con IECA/ARAII y Diurético                     |       |
| Inicio tratamiento con AINES (después de visita inclusión) |       |

| CRITERIOS DE EXCLUSION  | Si/No |
|---|-------|
| Consumo AINES de forma crónica (Al menos 1 al día en el ultimo año) |       |
| Insuficiencia renal (FG < 30 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> )           |       |
| Enfermedad oncológica diagnosticada en los últimos 5 años o en tto. |       |
| Estado terminal   |       |
| Embarazo  |       |
| Toma de AINES en las últimas dos semanas                            |       |

Si no cumple **TODOS** los criterios de inclusion o cumple **ALGUNO** de exclusión quedará excuido del estudio

**PI20/00321: Estilos de vida, envejecimiento arterial y su relación con la Microbiota intestinal (Estudio MIVAS III)**

**IP:** Luis García Ortiz

**Financiado:** Instituto de Salud Carlos III (FIS) Convocatoria 2020 (Inv en Salud).

**Ejecución 2021-2023**

**Población de estudio:**

Se seleccionarán personas de 45 a 74 años

**Criterios de exclusión:**

- Enfermedad cardiovascular
- Diabetes mellitus 1 o 2
- Enfermedad inflamatoria intestinal (p.ej. Crohn)

Cumplimentar la lista con los datos de las personas interesadas que cumplan criterios y envíen un email a La Unidad de Investigación se pondrá en contacto con ellos para gestionar la cita. Apisal2020@gmail.com **Cristina Lugones Tf: 54750**

| Nombre | Apellidos | Fecha nacimiento | Teléfono |
|--------|-----------|------------------|----------|
|        |           |                  |          |

**PI18/00873: Prevención de la depresión en el medio laboral mediante una intervención personalizada basada en algoritmos de riesgo, TICs y sistemas de ayuda a las decisiones: ensayo controlado aleatorio**

**IP:** Emiliano Rodríguez Sánchez

**Financiado:** Instituto Salud Carlos III (FIS) Convocatoria 2018 (Inv en Salud).

**Ejecución** 2019-2021

Investigadores del IBSAL buscan **participantes entre 18 y 55 años para un estudio de prevención de la depresión en trabajadores**. El estudio e-pD-WORK integra la aplicación de nuevas tecnologías y financiado por el Instituto de Salud Carlos III.

**Olaya Tf: 54750**

## Los participantes elegibles para la inclusión en este estudio VICTORION-2 PREVENT deben cumplir todos los criterios siguientes:

1. Hombre o mujer de  $\geq 40$  años de edad.
2. LDL-C en ayunas de  $\geq 70$  mg/dL en la visita de cribado.
3. En la visita de cribado, los participantes deben estar en un régimen de estatinas estable ( $\geq 4$  semanas) y bien tolerado que debe incluir una terapia de estatinas de alta intensidad con atorvastatina  $\geq 40$  mg o rosuvastatina  $\geq 20$  mg.
4. Enfermedad CV establecida, definida como
  - Infarto de miocardio previo
  - Accidente cerebrovascular isquémico previo
  - Enfermedad arterial periférica (EAP) sintomática, (claudicación intermitente con un ABI  $< 0,85$ , un procedimiento de revascularización arterial periférica o una amputación por enfermedad aterosclerótica)

## Criterios de exclusión

1. Insuficiencia cardíaca de clase IV de la New York Heart Association (NYHA) en la visita de cribado o en la visita inicial (día 1)
2. Exposición previa a inlisiran o a cualquier otro tratamiento dirigido a la PCSK9 que no sea un AA, ya sea como medicamento en investigación o comercializado, en los 2 años anteriores a la primera visita del estudio
3. Mujeres embarazadas o en periodo de lactancia
4. Mujeres en edad fértil, a menos que utilicen métodos anticonceptivos eficaces durante la dosificación del tratamiento del estudio