

MK-7264 fase 2a Mujeres con dolor relacionado con endometriosis

| | | |
|---------------|--|--------------------------------|
| Estado | Tipo de Participantes | Rangos de Edad |
| Reclutando | Población especialmente vulnerable , Pacientes | Adultos (18 - 64) |
| Género | Fases | Participantes esperados |
| Mujeres | Fase II | 166 |

Información

Identificador

2018-001098-26

Enfermedad investigada

dolor relacionado con la endometriosis de moderado a intenso (DRE)

Título Científico

Ensayo clínico demostrativo preliminar, de fase 2a, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de MK-7264 en mujeres con dolor relacionado con la endometriosis de moderado a intenso

Justificación

La endometriosis es una enfermedad crónica que ocurre cuando el tipo de células que componen el revestimiento uterino comienza a aparecer en otros lugares del cuerpo. Estas células están diseñadas para descomponerse mensualmente y abandonar el cuerpo, como ocurre en el útero durante la menstruación. Sin embargo, cuando estas células existen fuera del útero, el cuerpo no tiene una forma de expulsar la sangre y el fluido que queda después de que se descomponen. Este exceso de sangre y líquido atrapado en el cuerpo causa dolor, hinchazón y otros síntomas de endometriosis.

Esta enfermedad afecta a afecta al 6-10% de mujeres en edad reproductiva. Aproximadamente el 80% de la población con endometriosis sufre de dolor pélvico crónico y aproximadamente el 60% de la población tiene dolor pélvico de moderado a intenso.

Los objetivos de este estudio son: evaluar la seguridad del fármaco del estudio, MK-7264, en comparación con un placebo (un comprimido de aspecto idéntico sin principios activos). Determinar si el fármaco es eficaz en comparación con un placebo y comprobar cómo el organismo procesa el fármaco del estudio. MK-7264 se está evaluando en el dolor relacionado con la endometriosis y aún no ha sido aprobado para la venta. Se entregará a las participantes naproxeno sódico como medicación de rescate para que la utilicen en caso necesario

En este estudio participarán unas 166 mujeres pre menopáusicas (18-49 años). El estudio tendrá una duración de aproximadamente 24 semanas para cada participante

Objetivo Principal

- 1) Evaluar la eficacia de MK-7264 en comparación con placebo para reducir el promedio diario de dolor pélvico (cíclico y no cíclico, combinados) durante el ciclo de tratamiento 2 (CT2), medido mediante una escala de valoración numérica (EVN) en el diario electrónico todos los días
- 2) Evaluar la seguridad y la tolerabilidad de MK-7264.

VARIABLES DE EVALUACIÓN PRIMARIA

- 1) Puntuación diaria de dolor pélvico (Cíclico y no cíclico) durante el tratamiento del ciclo 2 (CT2)
- 2) Proporción de participantes con Acontecimientos adversos (AA).
- 3) Proporción de participantes que discontinúan el estudio por acontecimientos adversos

Momentos temporales de evaluación primaria

Tratamiento ciclo 2

Objetivo Secundario

- 1) Evaluar la eficacia de MK-7264 en comparación con placebo para reducir el promedio diario de dolor pélvico cíclico durante el CT2, medido mediante una EVN en el diario electrónico todos los días.
- 2) Evaluar la eficacia de MK-7264 en comparación con placebo para reducir el promedio diario de dolor pélvico no cíclico durante el CT2, medido mediante una EVN en el diario electrónico todos los días.

VARIABLES DE EVALUACIÓN SECUNDARIA

- 1) Puntuación diaria de dolor pélvico Cíclico durante CT2
- 2) Puntuación diaria de dolor pélvico no cíclico durante CT2

Momentos temporales de evaluación secundaria

Tratamiento ciclo 2

Criterios de Inclusión

1. La participante ha sido diagnosticada quirúrgicamente (laparoscopia o laparotomía) de endometriosis en los 10 años previos a la incorporación al estudio, según lo documentado en la historia clínica.
2. La participante tiene dolor pélvico relacionado con la endometriosis cíclico (dismenorrea secundaria) Y no cíclico, de moderado a intenso, confirmado por una puntuación global ≥ 5 en la visita 1, basada en los dos últimos ciclos menstruales de la participante, según una EVN (0-10 con anclajes en 0 [ausencia de dolor] y 10 [dolor extremadamente intenso]).
3. La participante ha tenido ciclos menstruales espontáneos (es decir, sin tratamiento hormonal) regulares con una duración del ciclo de entre 24 y 38 días (ambos inclusive) durante los dos meses anteriores a la visita 1.
4. La participante es una mujer
5. La participante tiene entre 18 y 49 años de edad, ambos inclusive, en el momento de firmar el consentimiento informado.
6. El índice de masa corporal (IMC) de la participante oscila entre 18 y 40 kg/m², ambos inclusive, en la visita 1.
7. La participante no está embarazada ni amamantando y se aplica la siguiente condición:
La participante se compromete a seguir las normas sobre anticoncepción que se recogen en el apéndice 5 desde el momento de firma del consentimiento informado hasta el último día del ciclo posterior al tratamiento del estudio (visita 7) o durante al menos 14 días después de la última dosis de la

intervención del estudio en régimen doble ciego si la participante suspende la intervención del estudio

8. La participante (o su representante legal cuando proceda) otorga su consentimiento informado por escrito para el estudio. La participante debe estar dispuesta y ser capaz de cumplir todos los aspectos del protocolo, incluido el uso del diario electrónico, a satisfacción del investigador o la persona designada y cualificada antes de la aleatorización. La participante también podrá otorgar su consentimiento para las investigaciones biomédicas futuras. No obstante, la participante podrá participar en el estudio principal sin necesidad de hacerlo en las investigaciones biomédicas futuras.

9. La participante deberá comprometerse a cambiar su medicación analgésica habitual por la permitida en el estudio (es decir, la medicación de rescate con naproxeno sódico proporcionada por el promotor).

10. El ciclo menstrual de la participante antes de la visita 3 (CS) osciló entre 24 y 38 días (ambos inclusive), según lo documentado en el diario electrónico.

11. La participante refiere dolor pélvico, como mínimo, moderado durante el CS, definido por una puntuación de promedio diario de dolor pélvico (cíclico y no cíclico) \geq 5.

12. La participante ha mostrado un cumplimiento \geq 75 % en relación con las anotaciones diarias en el diario electrónico (es decir, puntuación de dolor pélvico, hemorragia vaginal, toma de medicación de rescate, toma de analgésicos distintos del naproxeno sódico facilitado por el promotor y repercusión del dolor pélvico) durante el CS.

13. La participante solo ha tomado la medicación de rescate proporcionada para el estudio, en una dosis que no supera la dosis máxima determinada por el investigador conforme a la ficha técnica local, para controlar el DRE durante el CS, según lo indicado en el diario electrónico.

14. El ciclo menstrual de la participante antes de la visita 4 (CB) osciló entre 24 y 38 días (ambos inclusive), según lo documentado en el diario electrónico.

15. La participante refiere dolor pélvico, como mínimo, moderado durante el CB, definido por una puntuación de promedio diario de dolor pélvico (cíclico y no cíclico) \geq 5.

16. La participante ha mostrado un cumplimiento \geq 75 % en relación con las anotaciones diarias en el diario electrónico (es decir, puntuación de dolor pélvico, hemorragia vaginal, toma de medicación de rescate, toma de analgésicos distintos del naproxeno sódico facilitado por el promotor y repercusión del dolor pélvico) durante el CB.

17. La participante muestra un cumplimiento \geq 80 % en relación con la medicación de preinclusión con placebo (según lo determinado por el recuento de comprimidos realizado en el centro).

18. La participante solo ha tomado la medicación de rescate proporcionada para el estudio, en una dosis que no supera la dosis máxima determinada por el investigador conforme a la ficha técnica local, para controlar el dolor pélvico relacionado con la endometriosis durante el CB, según lo indicado en el diario electrónico.

Criterios de Exclusión

1. La participante no ha tenido dolor pélvico durante más del 50 % de los días de su último ciclo menstrual según su propio recuerdo.

2. La participante tiene antecedentes quirúrgicos de histerectomía y/u ovariectomía bilateral.

3. La participante ha tenido una hemorragia vaginal anormal no diagnosticada (no explicada) en los seis meses previos a la selección.

4. La participante tiene dolor pélvico crónico no causado por endometriosis que requiere tratamiento crónico con analgésicos u otras terapias (entre otros, dolor causado por cistitis intersticial/síndrome de dolor vesical, adenomiosis [confirmada mediante estudios de imagen], miomas uterinos sintomáticos, síndrome del intestino irritable, vulvodinia o esterilización histeroscópica).

5. La participante tiene dolor extrapélvico crónico no causado por endometriosis que requiere tratamiento crónico con analgésicos u otras terapias (entre otros, fibromialgia, dolor de espalda crónico o cefalea crónica).

6. La participante presenta una enfermedad ginecológica clínicamente significativa identificada en la evaluación de selección, entre otras, endometriomas de cualquier tamaño, quistes ováricos complejos persistentes (presentes durante más de 4 meses) mayores de 3 cm, quistes ováricos simples mayores de 5 cm o una enfermedad de transmisión sexual activa. Las participantes podrán someterse de nuevo al proceso de selección tras completar el tratamiento por una infección o por quistes ováricos simples.

7. La participante tiene previsto someterse a una intervención quirúrgica programada durante la realización del estudio o se ha sometido a una intervención quirúrgica en los seis meses previos a la selección que sigue precisando tratamiento del dolor.

8. La participante tiene antecedentes de anafilaxia o reacción adversa cutánea (con o sin síntomas sistémicos) a antibióticos sulfamídicos o a otros fármacos que contengan sulfamidas. (Nota:MK-7264 contiene una fracción sulfamida.)
9. La participante tiene alergia, sensibilidad o una contraindicación conocida a MK-7264 o sus excipientes (Nota: consulte en el manual del investigador los detalles relativos a los excipientes de MK-7264).
10. La participante tiene alergia, sensibilidad o intolerancia al naproxeno sódico (medicación de rescate) o cualquier contraindicación para su uso o ha experimentado asma, urticaria o reacciones de tipo alérgico después de tomar ácido acetilsalicílico u otros AINE.
11. La participante tiene una filtración glomerular estimada $< 50 \text{ ml/min/1,73 m}^2$ (con la fórmula de la Chronic Kidney Disease Epidemiology Collaboration [CKD EPI]) en la visita 1.
12. La participante tiene una presión arterial sistólica $> 160 \text{ mm Hg}$ o una presión arterial diastólica $> 90 \text{ mm Hg}$ en la visita 1.
13. La participante es, en el momento de firmar el consentimiento informado, consumidora de drogas o tiene antecedentes recientes (en el último año) de alcoholismo o toxicomanía, según el criterio del investigador. Se pide a las participantes que sigan las restricciones relativas al consumo de alcohol especificadas en el protocolo durante el estudio (sección 5.3.1).
14. La participante tiene antecedentes de DRE sin respuesta al tratamiento con anticonceptivos hormonales combinados, antagonistas de la GnRH, agonistas de la GnRH, progestágenos o inhibidores de la aromatasas.
15. La participante tiene antecedentes de neoplasia maligna ≥ 5 años antes de la firma del consentimiento informado, excepto carcinoma basocelular o espinocelular de piel debidamente tratado o cáncer de cuello uterino in situ.
16. La participante ha donado o perdido ≥ 1 unidad de sangre (aproximadamente 300 ml) en las 8 semanas previas a la primera dosis de MK-7264.
17. La participante tiene una prueba de embarazo en orina positiva en cualquier momento antes de la aleatorización. Cuando el resultado de la prueba en orina no pueda confirmarse que es negativo, será necesario hacer una prueba de embarazo en suero. En tal caso, la participante será excluida si el resultado de la prueba de embarazo en suero es positivo.
18. La participante ha necesitado más de dos semanas de uso continuo de opiáceos para el tratamiento del DRE en los seis meses previos a la visita 1.
19. La participante ha recibido cualquier tratamiento enumerado en la Tabla 1 en fecha más reciente que el "Último uso permisible", según se indica en la tabla, o debe seguir recibiendo cualquier tratamiento enumerado en la Tabla 1 durante el estudio.
20. La participante ha recibido MK-7264 en un estudio clínico previo.
21. La participante está participando actualmente o ha participado en un estudio clínico intervencionista con un fármaco o dispositivo experimental en los 30 días previos a la participación en este estudio.
22. La participante presenta anomalías clínicamente significativas en las pruebas analíticas de selección, como:
Leer resto en el protocolo

Calendario

(Última actualización: 14/12/2018)

| | | | | |
|--|--|---|---|---|
| Autorización 21/09/2018 | Inicio de Ensayo 28/09/2018 | Inclusión Primer Paciente 14/11/2018 | Interrumpido No aportado | Reiniciado No aportado |
|--|--|---|---|---|

| | | | | |
|---|---|---|---|--|
| Fin de reclutamiento No aportado | Fin prematuro (España) No aportado | Fin prematuro (Global) No aportado | Fin del ensayo en España No aportado | Fin del ensayo global No aportado |
|---|---|---|---|--|

Promotor

Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. Estados Unidos

One Merck Drive PO Box 100 08889-0100 Whitehouse Station

Contact Person

Merck Sharp & Dohme de España S.A. - Investigación Clínica

+34 91 3210600

+34 91 3210590

ensayos_clinicos@merck.com

Monetary support: Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. |

Centros

HOSPITAL CLÍNIC DE BARCELONA
Barcelona
BARCELONA

Activo (21/09/2018)

HOSPITAL LA MORALEJA
Madrid
MADRID

Activo (09/10/2018)

HOSPITAL UNIVERSITARIO LA ZARZUELA
Madrid
MADRID

Ginecología

Activo (24/09/2018)

Instituto de Ciencias Medicas
Alicante
MURCIA

Activo (24/09/2018)

Medicamentos

MK-7264
Comprimido recubierto con película

Principios Activos: MK-7264|

Experimental

Sin resultados

MK-7264 Phase 2a in Women with Endometriosis-related Pain

| | | |
|---------------|--|------------------------------|
| State | Type of participants | Age Ranges |
| Recruiting | Population especially vulnerable , Patient | Adults (18 - 64) |
| Gender | Phases | Expected Participants |
| Women | Phase II | 166 |

Information

Identifier

2018-001098-26

Investigated Disease

Moderate to severe Endometriosis-related pain (ERP)

Scientific Title

A Phase 2a, Proof of Concept, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Clinical Trial, to Evaluate the Efficacy and Safety of MK-7264 in Women with Moderate to Severe Endometriosis-related Pain

Rationale

Endometriosis is a chronic condition that occurs when the type of cells that make up the uterine lining start to appear in other places in the body. These cells are designed to break down monthly and leave the body, as occurs from your uterus during your period. However, when these cells exist outside of the uterus, the body does not have a way to expel the blood and fluid that remains after they break down. This excess of blood and fluid trapped in the body causes pain, swelling, and other symptoms of endometriosis.

This disease affects 6-10% of women of reproductive age. Approximately 80% of the population with endometriosis suffers from chronic pelvic pain and approximately 60% of the population has moderate to severe pelvic pain.

MK-7264 is being tested for endometriosis-related pain and has not been approved for sale. Naproxen sodium rescue medication will be provided to participants to use if needed

The objectives of this study are: to test the safety of the study drug, MK-7264 compared to placebo (a look-alike tablet with no active ingredients). See how well the drug works, compared to placebo. See how your body handles the drug.

Approximately 166 premenopausal women (from 18-49 years) will participate in this study. Each participant will participate in the study for approximately 24 weeks

Main Objective

- 1) To evaluate the efficacy of MK-7264 versus placebo in reducing average daily pelvic pain (cyclic and non-cyclic, combined) during Treatment Cycle 2 (TRC2) as measured by a numeric rating scale (NRS) in the daily eDiary
- 2) To evaluate the safety and tolerability of MK- 7264

Primary Endpoints

- 1) Average daily pelvic pain scores (cyclic and non-cyclic) during Treatment Cycle 2 (TRC2)
- 2) The proportion of participants with adverse events (AEs)
- 3) The proportion of participants with an AE which leads to discontinuation

Temporary moments of secondary assessment

Treatment Cycle 2

Secondary Objective

- 1) To evaluate the efficacy of MK-7264 versus placebo in reducing average daily cyclic pelvic pain during TRC2 as measured by an NRS in the daily eDiary
- 2) To evaluate the efficacy of MK-7264 versus placebo in reducing average daily non-cyclic pelvic pain during TRC2 as measured by an NRS in the daily eDiary

Secondary Endpoints

- 1) Average daily cyclic pelvic pain scores during TRC2
- 2) Average daily non-cyclic pelvic pain scores during TRC2

Temporary moments of secondary assessment

Treatment Cycle 2

Inclusion criteria

1. Participant has been surgically (laparoscopy or laparotomy) diagnosed with endometriosis within 10 years of study entry as documented by medical records
 2. Participant has cyclic (secondary dysmenorrhea) AND non-cyclic, moderate to severe endometriosis-related pelvic pain, as confirmed by an overall score of ≥ 5 at Visit 1 based on the participant's last 2 menstrual cycles using an NRS (0-10 anchored with 0 [no pain] and 10 [extremely severe pain])
 3. Participant has had spontaneous, (ie, without hormonal therapy) regular, menstrual cycles with a cycle length between 24 to 38 days (inclusive) for the past 2 months before Visit 1.
 4. Participant is a female
 5. Participant is from 18 years to 49 years of age inclusive, at the time of signing the informed consent
 6. Participant's body mass index (BMI) is between 18 kg/m² to 40 kg/m² inclusive, at Visit 1
 7. Participant is not pregnant, not breastfeeding, and the following condition applies: The participant agrees to follow the contraceptive guidance from the time of signing informed consent through the last day of the post-treatment cycle of the study (Visit 7) or for at least 14 days after the last dose of double blind study intervention if the participant discontinues study intervention
 8. The participant (or legally acceptable representative, if applicable) provides written informed consent for the study. Participant must be willing and able to comply with all aspects of the protocol, including the use of the eDiary, to the satisfaction of the investigator/qualified designee before randomization. The participant may also provide consent for future biomedical research. However, the participant may participate in the main study without participating in future biomedical research
-

9. Participant must agree to switch from her usual analgesic medication to only that which is permitted in the study (ie, naproxen sodium rescue medication provided by the Sponsor)

At Visit 3:

10. Participant's menstrual cycle before Visit 3 (SC) was 24 to 38 days (inclusive) as documented in the eDiary

11. Participant reports at least moderate pelvic pain during the SC as defined by average daily pelvic pain (cyclic and non-cyclic) score >5

12. Participant has demonstrated compliance with >75% of daily eDiary entries (ie, pelvic pain score, vaginal bleeding, rescue medication intake, intake of pain relief medication other than naproxen sodium provided by Sponsor, and impact of pelvic pain) during the SC

13. Participant has taken only the study provided rescue medication, at a dose not exceeding the maximum dose determined by the investigator according to the local label, for control of ERP during the SC as evidenced in the eDiary

At Visit 4:

14. Participant's menstrual cycle before Visit 4 (BC) was 24 to 38 days (inclusive) as documented in the eDiary

15. Participant reports at least moderate pelvic pain during the BC as defined by average daily pelvic pain (cyclic and non-cyclic) score >5

16. Participant has demonstrated compliance with >75% of daily eDiary entries (ie, pelvic pain score, vaginal bleeding, rescue medication intake, intake of pain relief medication other than naproxen sodium provided by Sponsor, and impact of pelvic pain) during the BC

17. Participant is ≥80% compliant with the placebo run-in medication (as determined by siteperformed tablet count)

18. Participant has taken only the study provided rescue medication, at a dose not exceeding the maximum dose determined by the investigator according to the local label, for control of endometriosis-related pelvic pain during the BC as evidenced in the eDiary

Exclusion criteria

1. Participant had no pelvic pain for more than 50% of the days in her last menstrual cycle according to the participant's recollection

2. Participant has a surgical history of hysterectomy and/or bilateral oophorectomy

3. Participant had undiagnosed (unexplained), abnormal, vaginal bleeding within the past 6 months before screening

4. Participant has chronic pelvic pain not caused by endometriosis that requires chronic analgesic or other chronic therapy (including, but not limited to, pain caused by IC, BPS, adenomyosis [as confirmed by imaging], symptomatic uterine fibroids, irritable bowel syndrome, vulvodynia, or hysteroscopic sterilization)

5. Participant has chronic, non-pelvic pain not caused by endometriosis that requires chronic analgesic or other chronic therapy (including, but not limited to, fibromyalgia, chronic back pain or chronic headaches)

6. Participant has a clinically significant gynecologic condition identified in the screening evaluation including, but not limited to, endometriomas of any size, persistent (present longer than 4 months) complex ovarian cysts larger than 3 cm, simple ovarian cysts larger than 5 cm, or an active sexually transmitted disease. Participants may be rescreened after completing treatment for infection or for simple ovarian cysts

7. Participant plans to schedule elective surgery during the study execution or had surgery in the past 6 months before screening that continues to require pain management

8. Participant has a history of anaphylaxis or cutaneous adverse drug reaction (with or without systemic symptoms) to sulfonamide antibiotics or other sulfonamide-containing drugs

9. Participant has a known allergy/sensitivity or contraindication to MK-7264 or its excipients

10. Participant has an allergy/sensitivity/intolerance to naproxen sodium (rescue medication) or any contraindication to its use, or has experienced asthma, urticaria, or allergic-type reactions after taking aspirin or other NSAIDs

11. Participant has an estimated glomerular filtration rate <50 mL/min/1.73 m² (using the Chronic Kidney Disease Epidemiology Collaboration [CKD EPI] formula) at Visit 1

12. Participant has systolic blood pressure >160 mm Hg or diastolic blood pressure >90 mm Hg at Visit 1

13. Participant is, at the time of signing informed consent, a user of recreational or illicit drugs or has had a recent history (within the last year) of drug or alcohol abuse or dependence, per the investigator's discretion. Participants are asked to follow a specified restrictions on alcohol use during the study

14. Participant has a history of ERP that was non-responsive to treatment with CHCs, GnRH antagonists, GnRH agonists, progestins, or aromatase inhibitors

15. Participant has a history of malignancy ≥5 years before signing informed consent except for adequately treated

basal cell or squamous cell skin cancer or in situ cervical cancer

16. Participant has donated or lost ≥1 unit of blood (approximately 300 mL) within 8 weeks before the first dose of MK-7264

17. Participant has a positive urine pregnancy test at any time before randomization. If the urine test cannot be confirmed as negative, a serum pregnancy test is required. In such cases, the participant must be excluded from participation if the serum pregnancy result is positive

18. Participant has required more than 2 weeks of continuous use of narcotics for treatment of ERP within 6 months of Visit 1

19. Participant has received/must continue to receive any treatment Prohibited Medications and Other Substances as per protocol more recently than the ¿Last Allowable Use¿ .

20. Participant has received MK-7264 in a previous clinical study

21. Participant is currently participating in or has participated in an interventional clinical study with an investigational compound or device within 30 days of participating in the current study

22. Participant has clinically significantly abnormal laboratory tests at Screening, including:

a. Alkaline phosphatase (AP), alanine aminotransferase (ALT, SGPT), aspartate aminotransferase (AST, SGOT) >200% of the upper limit of normal, or total bilirubin >150% of the upper limit of normal.

b. Hemoglobin <10 gm/dL, white blood cell count <2500 mm³, neutrophil count <1500 mm³, platelet count <100 × 10³/mm³

23. Participant has other severe, acute, or chronic medical or psychiatric condition or laboratory abnormality that may increase the risk associated with study participation or investigational product administration or may interfere with the interpretation of study results and, in the judgment of the Investigator or Sponsor, would make the participant inappropriate for entry into this study

24. Participant is or has an immediate family member (eg, spouse, parent/legal guardian, sibling, or child) who is investigational site or Sponsor staff directly involved with this study

Calendar

(Last Update: 14/12/2018)

| | | | | |
|---|--|---|-------------------------------------|--|
| Authorization 21/09/2018 | Start of Trial 28/09/2018 | First patient inclusion 14/11/2018 | Halted Not aported | Restarted Not aported |
|---|--|---|-------------------------------------|--|

| | | | | |
|---|--|---|--|---|
| End of recruitment Not aported | Premature end (Spain) Not aported | Premature End (Global) Not aported | Trial end (Spain) Not aported | Trial end (Global) Not aported |
|---|--|---|--|---|

Sponsor

Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. Estados Unidos

One Merck Drive PO Box 100 08889-0100 Whitehouse Station

Contact Person

Merck Sharp & Dohme de España S.A. - Investigación Clínica

+34 91 3210600

+34 91 3210590

ensayos_clinicos@merck.com

Monetary support: Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. |

Sites

Active (21/09/2018)

HOSPITAL CLÍNIC DE BARCELONA

Barcelona

BARCELONA

Active (09/10/2018)

HOSPITAL LA MORALEJA

Madrid

MADRID

Active (24/09/2018)

HOSPITAL UNIVERSITARIO LA ZARZUELA

Madrid

MADRID

Ginecologia

Active (24/09/2018)

Instituto de Ciencias Medicas

Alicante

MURCIA

Medication

MK-7264

Comprimido recubierto con película

Active Principles: MK-7264|

Experimental

No results