

**CONTRATOS DE
I+D DE ESPECIAL
RELEVANCIA CON EMPRESAS
Y/O ADMINISTRACIONES
(NACIONALES Y/O INTERNACIONALES)**

Dr. Jorge Alió
Doctor en oftalmología

C/ Cabañal, 1 • Edif. VISSUM - 5ª Planta • 03016 - Alicante
Tel: 965 15 00 25 • Fax: 965 16 30 69 • info@doctorjorgealio.com
www.doctorjorgealio.com

Título del contrato/proyecto: Convenio-Marco de Colaboración académica y científica entre la Universidad de Valladolid y el Instituto Oftalmológico de Alicante.

Tipo de contrato: Convenio-marco

Entidades participantes: Instituto Oftalmológico de Alicante y Universidad de Valladolid.

Duración, desde: 1998 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió y Sanz

Título del contrato/proyecto: Acuerdo marco de colaboración entre la Universidad Miguel Hernández de Elche y la Fundación Jorge Alió y el Instituto Oftalmológico de Alicante en actividades de formación de personal, de investigación y desarrollo tecnológico, de intercambio de expertos, y en la utilización y comercialización a terceros de tecnologías desarrolladas por la Universidad Miguel Hernández, la fundación Jorge Alió o el Instituto Oftalmológico de Alicante mediante el establecimiento de convenios y contratos Específicos. (30 de enero de 1998 para 4 años con prórroga tacita de 4 años)

Tipo de contrato: Acuerdo marco

Entidades participantes: Universidad Miguel Hernandez, Fundacion Jorge Alio y Instituto Oftalmologico de Alicante

Duración, desde: 1998 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Collaborative Agreement between the Research Institute of Ophthalmology, Egypt and The Instituto Oftalmológico de Alicante, Fundación Jorge Alió, Spain, para el fomento de intercambio de investigadores y realización de proyectos de I+D en común.

Tipo de contrato: Acuerdo de Colaboración

Entidades participantes: Instituto Oftalmológico de Alicante y Universidad de El Cairo (Egipto)

Duración, desde: 1999 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió y Sanz

Título del contrato/proyecto: Collaborative Agreement between the Instituto Oftalmologico de Alicante and The Fundacion Jorge Alió from Alicante ante Research Institute of Ophthalmology, Egypt. Collaboration in educational activities and research to enhance the interinstitutional research activities of both organizations.

Tipo de contrato: Acuerdo de Colaboración

Entidades participantes: Instituto Oftalmológico de Alicante, Fundacion Jorge Alio y Universidad de El Cairo (Egipto)

Duración, desde: 1999 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió y Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio de colaboración entre el Instituto de Salud Carlos III y el Instituto Oftalmológico de Alicante para el desarrollo de proyectos de I+D conjuntos.

Tipo de contrato: Convenio de colaboración

Entidades participantes: Instituto de Salud Carlos III e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 1999 hasta: 2004

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió y Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio marco de colaboración entre el instituto de salud Carlos III y el Instituto Oftalmológico de Alicante en todas aquellas actividades que promuevan un mayor conocimiento de los temas relacionados con la salud. (febrero 1999 para 5 años, prorrogable por iguales periodos)

Tipo de contrato: Convenio marco

Entidades participantes: Instituto de Salud Carlos III y Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 1999 hasta: 2004

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Contrato entre la universidad Miguel Hernández de Elche, el Instituto Oftalmológico de Alicante y el centro clínico San Carlos para la realización de un proyecto coordinado titulado "Detección de microorganismos aislados de estructuras oculares mediante técnicas de biología molecular" dentro del programa nacional de fomento de la articulación del sistema ciencia-tecnología-industria (PACTI) (marzo 2000 para 3 años)

Tipo de contrato: Contrato para la realización de un proyecto

Entidades participantes: Universidad Miguel Hernández, Instituto Oftalmológico de Alicante y Centro Clínico San Carlos

Duración, desde: 2000 hasta: 2003

Investigador responsable: Dra. Consuelo Ferrer

Título del contrato/proyecto: Contrato entre la Universidad Miguel Hernández de Elche y el Instituto Oftalmológico de Alicante para la realización de un proyecto de I+D en cooperación (modalidad P4) dentro del Plan Nacional de I+D+i del 2000-2003. Título "Detección de microorganismos aislado de estructuras oculares mediante técnicas en biología molecular" dentro del plan tecnológico de la Comunidad Valenciana.

Tipo de contrato: Colaboración

Entidades participantes: Universidad Miguel Hernández e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2000 hasta: 2003

Investigador responsable: Dra. Consuelo Ferrer

Título del contrato/proyecto: Cooperation contract between TechnoVision GmbH in Germany and Instituto Oftalmológico de Alicante in Spain aiming at the development of products for refractive surgery or exploring new refractive techniques (2001, 10 years after closing or with the expiration of applicable Intellectual property)

Tipo de contrato: Cooperación

Entidades participantes: TechnoVision GMBH (Germany) and Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2001 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio de colaboración entre el Instituto Oftalmológico de Alicante y la Universidad de Alicante para la explotación exclusiva de las patentes ADAL1 y ADAL2 por BTG (mayo 2001 durante todo el tiempo de vigencia de las patentes)

Tipo de contrato: Convenio de colaboración

Entidades participantes: Instituto Oftalmológico de Alicante y Universidad de Alicante

Duración, desde: 2001 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Consultancy agreement between Santen oy (Finland) and Instituto Oftalmológico de Alicante

Tipo de contrato: Acuerdo de consultas

Entidades participantes: Santen oy (Finland) and Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2002 hasta: 2003

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio marco de I+D entre el Instituto Oftalmológico de Alicante y Albacete, la fundación Jorge Alió y la Universidad de Castilla-La Mancha. (julio 2000, anual con prórroga tacita)

Tipo de contrato: Convenio marco

Entidades participantes: Instituto Oftalmológico de Alicante, Fundación Jorge Alió y Universidad de Castilla la Mancha

Duración, desde: 2002 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Red de Centros. Investigación clínica y básica para la prevención de la ceguera.

Empresa/Administración financiadora: Ministerio de Sanidad y Consumo. FIS

Entidades participantes: Instituto Oftalmobiológico de Valladolid (IOBA); Instituto Investigaciones Oftalmológicas RamonCastroviejo; Servicio de Oftalmología del Hospital Miguel Servet de Zaragoza; Servicio de Oftalmología del Hospital de Murcia; Instituto Gallego de Oftalmología(INGO)

Duración, desde: 2002 hasta: 2006

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alio Sanz

Número de investigadores participantes: 93

Título del contrato/proyecto: Contrato de colaboración entre el Instituto de Fertilidad y Ginecología de Alicante y el Instituto Oftalmológico de Alicante para la obtención y cesión de muestras de membrana Amniótica a partir de partos con cesárea. (marzo 2000, Plazo indefinido)

Tipo de contrato: Contrato de colaboración

Entidades participantes: Instituto de Fertilidad y Ginecología de Alicante y el Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2000 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio de colaboración entre la Universidad Miguel Hernández y la empresa Instituto Oftalmológico de Alicante para establecer la participación de ambas en materia de educación - empleo a través de programas de cooperación formativa. (enero 2000, anual con prórroga tacita)

Tipo de contrato: Convenio de Colaboracion

Entidades participantes:Universidad Miguel Hernandez e Instituto Oftalmologico de Alicante

Duración, desde: 2000 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio de colaboración con el animalario de la Universidad Miguel Hernández (Campus de San Juan) para la realización del proyecto "desarrollo de un nuevo concepto de lente acomodativa".

Tipo de contrato: Convenio de colaboración

Entidades participantes: Animalario de la Universidad Miguel Hernández e instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2005

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Convenio de colaboración con la Empresa Visiometrics, Spin off del centro de Desenvolupament de sensors, instrumentacio i sistemes, de la universidad Politècnica de Catalunya, para la realización del proyecto titulado: "Creación de un sistema de calidad para el Diagnostico y el tratamiento en cirugía refractiva"

Tipo de contrato: Convenio de colaboración

Entidades participantes: Visiometrics e instituto Oftalmologico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2005

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Research Agreement by and between NULENS, Ltd an Israeli Company and Instituto Oftalmologico de Alicante to develop a new concept of accommodative IOL.

Tipo de contrato: Acuerdo de Investigación

Entidades participantes: Nulens and Instituto Oftalmológico de Alilcante

Duración, desde: 2003 hasta: 2005

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Collaborative agreement between ULTRALINK LLC and Instituto Oftalmológico de Alicante, to carry out the project entitled : "Creación de un sistema de calidad para el Diagnostico y el tratamiento en cirugía refractiva"

Tipo de contrato: Acuerdo de colaboración

Entidades participantes: Ultralink LLC and Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2005

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Collaborative agreement between ACRITEC, a German Company and Instituto Oftalmologico de Alicante aiming at the mutual development of procedures or products for cataract or anterior segment surgery

Tipo de contrato: Colaboracion

Entidades participantes: Acritec and Instituto Oftalmologico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: actual

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Collaborative agreement between Schwind eye-tech-solutions GmbH & Co. KG, a German Company and Instituto Oftalmológico de Alicante aiming at the development of products for refractive surgery or exploring new refractive techniques. 2003-2013

Entidades participantes: Schwind eye-tech-solutions GmbH (German) and Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2013

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Acuerdo de colaboración con el laboratorio de Microbiología, (División de Microbiología, Campus de Elche,) para la realización del proyecto de investigación "Puesta en marcha de la producción de bacteriorrodopsina a escala piloto y estudio molecular de los productores de BR. Aplicación en las nuevas nanotecnologías moleculares en la sociedad de la información". 2003-2006. Doctorando: Marisa Meseguer Sarabia.

Tipo de contrato: Acuerdo de colaboración

Entidades participantes: Laboratorio de Micología, (División de Microbiología, Campus de San Juan) e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2006

Investigador responsable: Dra. Consuelo Ferrer

Título del contrato/proyecto: Acuerdo Marco de colaboración entre el departamento de física Aplicada de la Universidad de Santander y la fundacion Jorge Alio y el Instituto Oftalmológico de Alicante en actividades de formación de personal, de investigación y desarrollo tecnológico, de intercambio de expertos, y en la utilización y comercialización a terceros de tecnologías desarrolladas por el departamento de Física Aplicada de la Universidad de Salamanca, la Fundación Jorge Alió o el Instituto Oftalmológico de Alicante mediante el establecimiento de convenios y contratos específicos (2004-2006 con prórroga tacita)

Tipo de contrato: Acuerdo Marco

Entidades participantes: Dpto Física Aplicada (Universidad Santander), Fundación Jorge Alió e instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2004 hasta: 2006

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Acuerdo Marco de colaboración entre el Grupo de Ciencias de la Visión de la Universidad de Murcia y la fundacion Jorge Alio y el Instituto Oftalmológico de Alicante en actividades de formación de personal, de investigación y desarrollo tecnológico, de intercambio de expertos, y en la utilización y comercialización a terceros de tecnologías desarrolladas por el Grupo de Ciencias de la Visión de la Universidad de Murcia, la Fundación Jorge Alio o el Instituto Oftalmológico de Alicante mediante el establecimiento de convenios y contratos específicos (2004-2006 con prórroga tacita)

Tipo de contrato: Acuerdo Marco

Entidades participantes: Universidad de Murcia, Fundación Jorge Alió e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2004 hasta: 2006

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Consultancy agreement between Tekia Inc. an American Company and Instituto Oftalmológico de Alicante to support Tekia Inc. in ophthalmic medicine, more particularly in the area of intraocular lenses

Tipo de contrato: Acuerdo de consultoría

Entidades participantes: Tekia and Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2004 hasta: 2006

Investigador responsable: Prof. Dr. Jorge Alió Sanz

Título del contrato/proyecto: Acuerdo de colaboración con el laboratorio de Micología, (División de Microbiología, Campus de San Juan) para la realización del proyecto de investigación "Tipado molecular de la levadura patógena *Cryptococcus neoformans*". 2000-2003. Doctorando: Susana Frases Carvajal.

Tipo de contrato: Acuerdo de Colaboración

Entidades participantes: Laboratorio de Micología, (División de Microbiología, Campus de San Juan) e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2000 hasta: 2003

Investigador responsable: Dra. Consuelo Ferrer

Título del contrato/proyecto: Acuerdo de colaboración con el laboratorio de Microbiología, (División de Microbiología, UMH,) para la realización del proyecto de investigación "Desarrollo y evaluación de un método rápido de despistaje de infección fúngica, mediante técnicas de biología molecular". 2003-2005. Doctorando: Alejandro Jover Botella

Tipo de contrato: Acuerdo de colaboración

Entidades participantes: Laboratorio de Micología, (División de Microbiología, UMH) e Instituto Oftalmológico de Alicante

Duración, desde: 2003 hasta: 2005

Investigador responsable: Dra. Consuelo Ferrer

PATENTES Y MODELOS DE UTILIDAD

AUTORES: ALIO J.L.

TITULO: MICS MICROINCISION CATARACT SURGERY.

Nº REGISTRO: 2.534.071, CLASE 44.

AÑO: 2003

ENTIDAD TITULAR: INSTITUTO OFTALMOLÓGICO DE ALICANTE.

PAISES: MUNDIAL.

AUTORES : ALIO J.L.; ABAD M. ; SANCHEZ A.

TITULO: BIOADHESIVO BICOMPONENTE PARA USO BIOMEDICO.

Nº REGISTRO: P200402573

PAIS DE PRIORIDAD: ESPAÑA

AÑO: 2004

ENTIDAD TITULAR: INSTITUTO OFTALMOLÓGICO DE ALICANTE.

PAISES: EN PROCESO.

AUTORES : ALIO J.L.; LOPEZ N.; MONTES-MICO R.

TITULO: LENTE INTRAOCULAR PARA ACROMATIZAR EL OJO Y REDUCIR SUS ABERRACIONES.

Nº REGISTRO: P200403061

PAIS DE PRIORIDAD: ESPAÑA

AÑO: 2004

ENTIDAD TITULAR: INSTITUTO OFTALMOLÓGICO DE ALICANTE.

PAISES: EN PROCESO.

AUTORES: ALIO J.L.; LOPEZ-GIL N.; MONTES-MICO R.

TITULO: LENTE INTRAOCULAR PARA ACROMATIZAR EL OJO Y REDUCIR SUS ABERRACIONES.

Nº REGISTRO: PCT/ES2005/070163

PAIS DE PRIORIDAD: ESPAÑA

AÑO: 2005

ENTIDAD TITULAR: INSTITUTO OFTALMOLÓGICO DE ALICANTE.

PAISES: TODOS.

AUTORES: ALIO J.L.; ABAD-COLLADO M.; SÁNCHEZ-TORREGROSA A.

TITULO: BIOADHESIVO BICOMPONENTE PARA USO BIOMÉDICO.

Nº REGISTRO: PCT/ES2005/070150

PAIS DE PRIORIDAD: ESPAÑA

AÑO: 2005

ENTIDAD TITULAR: INSTITUTO OFTALMOLÓGICO DE ALICANTE.

PAISES: TODOS.

AUTORES: MARTINEZ FINKELSHEIN A.; RAMOS LOPEZ D.; CASTRO DE LUNA G.M.; ALIO J.L.

TITULO: PROCEDIMIENTO DE RECONSTRUCCION DE LA TOPOGRAFIA CORNEAL A PARTIR DE DATOS ALTIMETROS O DE CURVATURA.

Nº REGISTRO: P 201000842

PAIS DE PRIORIDAD: ESPAÑA

AÑO: 2010

ENTIDAD TITULAR: UNIVERSIDAD DE ALMERIA.

PAISES: Por definir

PARTICIPACIÓN EN COMITÉS Y REPRESENTACIONES INTERNACIONALES

Título del Comité: European Vision Institut

Tema: Investigación colaborativa en oftalmología a nivel europeo

Fecha: 2003 - presente

Título del Comité: Clinical research Consortium

Tema: Investigación clínica a nivel mundial

Fecha: 2005 - 2006

Título del Comité: European Vision Institute Clinical Trials Sites of Excellence

Tema: Investigación clínica colaborativa en oftalmología a nivel europeo

Fecha: 2007 - presente

Título del Comité: European Society of Cataract and Refractive Surgeons

Tema: Investigación clínica en catarata, cornea y cirugía refractiva.

Fecha: 2002 - presente

EXPERIENCIA EN ORGANIZACIÓN DE ACTIVIDADES DE I+D

Título: Congreso Alicante Refractiva 2002

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2002

Título: Congreso Alicante Refractiva 2003

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2003

Título: Congreso Alicante Refractiva 2004

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2004

Título: Congreso Alicante Refractiva 2005

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2005

Título: Congreso Alicante Refractiva 2006

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2006

Título: Congreso Alicante Refractiva 2007

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2007

Título: Congreso Alicante Refractiva 2008

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2008

Título: Congreso European Vision Institute Clinical Trials Sites of Excellence

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: noviembre 2008

Título: Congreso of the European Society of Cataract and Refractive Surgeon, Winter sesion

Tipo de actividad: Moderador de una sesión científica sobre INTACS

Ambito: Internacional

Fecha: Septiembre 2003

Título: Congreso Alicante Refractiva 2009

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2009

Título: Congreso ARI-MONOGRÁFICO 2010

Tipo de actividad: Coordinador técnico

Ambito: Internacional

Fecha: marzo 2010

FINANCIACION PÚBLICA

Título: Proyecto investigación: " Desarrollo de un nuevo modelo de queratoplastia lamelar de profundidad variable y fijación sin suturas" . Expediente: 01/0632

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Aprobado por el Ministerio de Sanidad y Consumo/Instituto de Salud Carlos III.

Duracion: 3 años

Financiación: 48.081€.

Fecha: 2001-2003

Título: Proyecto de investigación "Materiales biocolonizables para prótesis de córnea artificial"
Nº Registro Entrada: 5966

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Ayuda concedida por la Universidad Politécnica de Valencia.. Proyecto coordinado con la Universidad Politécnica de Valencia y la Universidad Jaime I de Castellón.

Duración: 2 años

Financiacion: 18.030€

Fecha: 2001-2002

Título: Red de Centros. Investigación clínica y básica para la prevención de la ceguera: Subproyecto "Cirugía Refractiva"

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Sanidad y Consumo FIS

Duración 3 años

Financiacion: 352.095€

Fecha: 2002 - 2005

Título: Proyecto de investigación "Nuevos Bioadhesivos Corneales"

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Ayuda concedida por la Generalitat Valenciana.

Duración: 2 años

Financiacion: 18.053€

Fecha: 2002-2003

Título: Estudio de viabilidad tecnica previa a la investigacion industrial y la gestion y organización del departamento de i+d. Ref: PTQ2002-0173

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Educación Y Ciencia

Duracion: 3 años

Financiacion: 51761€

Fecha: 2002 -2004

Título: Proyecto de Investigación "Materiales biocolonizables para prótesis de córnea".
MAT2003-05391-C03-01.

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Ayuda concedida por Ministerio de Ciencia y Tecnologia. Plan Nacional. Proyecto coordinado con Universidad Politecnica de Valencia y Universidad Jaume I de Castellon.

Duracion: 3 años
Financiacion: 70.000€
Fecha: 2003-2006

Título: Proyecto de Investigación "Creacion de un sistema de calidad para el diagnostico y el tratamiento en la cirugia refractiva".

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Generalitat Valenciana (incentivos I+D+i)

Duracion: 3 años
Financiacion: 143.061 €
Fecha: 2003-2005

Título: Evaluar la viabilidad de la citología de impresión conjuntival o corneal para la evaluación de la calidad de la superficie ocular incluyendo la deficiencia de células madre del limbo corneal y para el diagnostico de patologias infecciosas o neoplasicas en menor tiempo y a menor coste. Ref: PTQ2003-0740

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Educación Y Ciencia

Duracion: 1 año
Financiacion: 20987€
Fecha: 2003

Título: Estudio de viabilidad sobre la adaptación de un modelo de ojo personalizado a la cirugía refractiva Ref: PTQ2004-1092

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Educación Y Ciencia

Duración 3 años
Financiacion: 22790 €
Fechas: 2004 - 2007

Título: Division de Oftalmologia/ Ayudas a Grupos de Investigacion

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion de la ayuda a grupos de investigación (División de Oftalmología) concedida por la Generalitat Valenciana.

Duración 1 año.
Financiacion: 18.658 €
Fecha: 2005

Título: Efectos biológicos de la mitomicina C en la cirugía refractiva corneal con laser excimer

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Ministerio de Sanidad FIS

Duración 1 año.

Financiación: 3094€

Fecha: 2005

Título: Desarrollo de un bioadhesivo combinado sintético / biológico para la unión sin suturas en las queratoplastias (Nº exp: PI060403)

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Ministerio de Sanidad FIS

Duración 3 años

Financiación: 48.400€

Fecha: 2006 - 2009

Título: Estudio de viabilidad de la regeneración y sustitución de la córnea mediante una queratoprótesis biocolonizada por células troncales mesenquimales. Ref: PTQ05-01-01349

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Ministerio de Educación Y Ciencia

Duración: 3 años

Financiación: 62805€

Fechas: 2006 - 2008

Título: Optimización de un Adhesivo Bicomponente para uso Biomedico Ref: PTQ06-2-0343

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Ministerio de Educación Y Ciencia

Duración: 3 años

Financiación: 37620€

Fechas: 2006-2009

Título: Redes Temáticas de Investigación Cooperativa en Salud 2007 "Patología ocular del envejecimiento, calidad visual y calidad de vida" ref RD07/0062/0018

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación de todos los proyectos y actividades del nodo calidad visual

Entidad Financiadora: ISC III ;

Duración 4 años

Financiación: 265.728 €

Fecha: 2007-2011

Titulo: Elaboracion de membranas autologas para el tratamiento de patologias corneales Ref IAP-560610-2008-44

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de industria, turismo y comercio
Duracion 1 año
Financiacion: 71.504 €
Fecha: 2008

Titulo: Lentes intraoculares multifocales, acomodativas y monofocales: analysis comparativo del rendimiento optico objetivo en vivo, de la calidad visual y del rendimiento lector en vision proxima

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Sanidad FIS (Nº exp: PI07/90972)
Duración 1 año
Financiacion: 119.185 €
Fecha: 2008

Titulo: Desarrollo y optimizacion de una lamina humanizada para el tratamiento de ulceras y otras patologias

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: IMPIVA
Duración 2 años
Financiacion: 57.492 €
Fecha: 2007-2008

Titulo: Desarrollo de un modelo predictivo para el implante de anillos intracorneales y estudio de su impacto en la calidad de vida del paciente Ref: PI08/90519

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Ministerio de Sanidad e Instituto Carlos III (proyecto FIS)
Duración 2 años
Financiacion: 51.788 €
Fecha: 2009-2010

Titulo: Generacion de nuevas aplicaciones para el diagnostico y la valoracion de la funcion visual como modelo de desarrollo del sector de las tecnologias sanitarias en comunidad valenciana Ref: INIREN/2009/063

Tipo de actividad: Preparacion, presentacion, gestion, coordinacion y justificacion
Entidad Financiadora: Generalitat Valenciana
Duración 2 años
Financiacion: 146.143 €
Fecha: 2009-2010

Titulo: Búsqueda de nuevos tratamientos tópicos para la neovascularización corneal a nivel experimental Ref GVPRE/2008/403

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Generalitat Valenciana

Duración: 1 año

Financiación: 20.500 €

Fecha: 2008

Titulo: Desarrollo y Evaluación de un Sistema de Monitorización del efecto de diferentes técnicas quirúrgicas en queratocono Ref: PI10/01743

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación

Entidad Financiadora: Ministerio de Ciencia e Innovación

Duración 3 años

Financiación: 137.940 €

Fecha: 2011-2013

Titulo: CENIT: PROYECTO CENIT CeyeC: "Customized eye Care. Oftalmología personalizada y mínimamente invasiva" N° de Expediente: CEN-20091021

Tipo de actividad: Preparación, presentación, gestión, coordinación y justificación de todo el consorcio así como de los 5 proyectos de VISSUM Corporación

Entidad Financiadora: CDTI

Duración 4 años

Financiación: 2.769.496 €

Fecha: 2009-2012

FINANCIACION PRIVADA

Título: Proyecto-Ensayo clínico "Modelo de lente intraocular MA60NM de Acrysoft"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del proyecto -Ensayo clínico

Promotor: Alcon Cusi. Código de protocolo C-99-40 (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 20.886 €

Fecha: 2000-2003

Título: Estudio de Investigación "Protective properties of SVS18 in an experimental model of free radical damage to the endothelium"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del proyecto

Promotor: Chemedica SA (SUIZA)

Duración: 1 año.

Financiación: 10.591 €

Fecha: 2001-2002

Título: Estudio de Investigación "New fluoroquinolone monotherapy for treatment of endophthalmitis in an animal model"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del proyecto

Promotor: Laboratorios Farmacéuticos Santen Oy (FINLANDIA)

Duración: 1 año.

Financiación: 13.778 €

Fecha: 2001-2002

Título: Proyecto "Surgical correction of astigmatism with the ARTISAN TM Toric Phakic IOL"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Financiado por OPHTEC BV (HOLANDA).

Duración: 1 año.

Financiación: 21.636 €

Fecha: 2001-2002

Título: Estudio de investigación "Visual Outcome after Implantation of Ultrachoice IOL (non-comparative study)"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del estudio de investigación

Promotor: Thinoptx. (USA)

Duración: 1 año.

Financiación: 9.100 €

Fecha: 2002-2003

Título: Proyecto-Ensayo Clínico "Evaluación preliminar clínica de una LIO fáquica multifocal de baja adición acomodativa" (Código: MFPI-101-O6H2).

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto.

Promotor: ALLERGAN (USA)

Duración 6 meses:

Financiación: 52.739 €

Fecha: 2002

Título: Proyecto-Ensayo Clínico "Ensayo clínico europeo de la lente intraocular Acrysof® fáquica con soporte angular". (Código: C-01-22).

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: ALCON-CUSI, S.A (USA)

Duración 3 años.

Financiación: 37.722 €

Fecha: 2002 - 2004

Título: Proyecto-Ensayo Clínico: "Evaluación clínica preliminar de un implante intracorneal para la hipermetropía" (Código: ICIM-103-LDFA)

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto.

Promotor: ALLERGAN (USA)

Duración 3 años.

Financiación 6.070 Euros

Fecha: 2002 - 2004

Título: Proyecto-Ensayo Clínico: "Estudio Aleatorio enmascarado para el evaluador, controlado y de grupos paralelos, sobre la eficacia y tolerancia de SVS18 en comparación con Healon® y Viscoat® en pacientes sometidos a cirugía de catarata con la técnica de microincisión (MICS)".

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: LAB. Chemédica, S.A. (SUIZA)

Duración 3 meses.

Financiación 19.800 Euros

Fecha: 2002

Título: Proyecto-Ensayo clínico "Comparación intraindividual de la calidad de visión proporcionada por la lente intraocular Tecnis (modelo Z9000) de Pharmacia y la lente intraocular SA-60AT (Acrysof) de Laboratorios Alcon-Cusi" Código: IOLCZ9-0532-006.

Tipo de actividad: Proyecto: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Lab. Pharmacia (USA)

Duración 3 meses.

Financiación 5.400 Euros

Fecha: 2002

Título: Proyecto-Ensayo clínico: "Estudio Fase II, abierto, aleatorio, controlado de grupos paralelos sobre la eficacia y tolerancia del SVS16 como solución viscosa de irrigación en pacientes sometidos a cirugía ocular" Código: SVS16-00-01.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Lab. Chemédica. (SUIZA)
Duración: 2 meses.
Financiación: 9.500 Euros.
Fecha: 2002

Título: Estudio de Investigación: "Intraindividually evaluation of the onepiece acrylic intraocular lens *Acris.Mart 48S"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Estudio de Investigación
Promotor: Acritec. (GERMANY)
Duracion: 3 años
Financiación 14.030 Euros.
Fecha: 2002-2005

Título: Ensayo Multicéntrico Internacional Fase II/III randomizado, doble-ciego, controlado, multi-dosis, en grupos paralelos, para establecer la seguridad y eficacia preliminar de la inyección intravítrea de EYE001 Código: EOP1003

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clinico
Promotor: Eyetech Pharmaceuticals Inc (USA)
Duración: 3 años.
Financiación: 138.732 €
Fecha: 2002-2005

Título: Proyecto-Ensayo clínico: "Investigación sobre la pseudo acomodación posterior a la extracción de cataratas y a la implantación de lentes intraoculares" Código: 03-A101.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Thinoptx. (USA)
Duración 1 año.
Financiación: 22.750 Euros
Fecha: 2003

Título: Proyecto."Ensayo clínico multicéntrico aleatorizado de la profilaxis con antibióticos de la endoftalmitis después de la cirugía de catarata" Código: Endof-Escrs.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: ESCRS. (IRLANDA)
Duración: 2 años.
Financiación: 8.800 Euros
Fecha: 2003

Título: Proyecto: "Eficacia y tolerancia de SVS20 en pacientes que han sido sometidos a la cirugía LASIK: Estudio piloto, fase II, aleatorio de pares correspondientes, controlado y enmascarado para el evaluador" Protocolo: N° SVS20-ESP-03-03

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto.

Promotor: Lab. Chemédica, S.A. (SUIZA)

Duración: 3 meses.

Financiación: 21.800 Euros.

Fecha: 2003

Título: Proyecto: "Ensayo clínico europeo fase III de la lente intraocular Acrysof® faquica con soporte angular" Protocolo: C-020-40.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Lab. Alcon-Cusi. (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 49.000 Euros

Fecha: 2003-2005

Título: Estudio de Investigación: "Kelman duet implant post marketing clinical evaluation" (International multicenter trial). Código: KDI/AM 2002-1.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Estudio de Investigación

Promotor: TEKIA (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 5.520 Euros.

Fecha: 2003-2004

Título: Estudio de Investigación: "Wavefront aberrations before and after instillation of SVS20 in patients with dry eye: an open, non-comparative, exploratory trial".

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Estudio de Investigación

Promotor: TRB Chemédica (SUIZA)

Duración: 3 meses.

Financiación: 3.200 Euros.

Fecha: 2003

Título: Estudio de Investigación: The economic burden of allergic conjunctivitis in Spain: Quality of life and health care resource utilisation implications during a typical allergy season."

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Estudio de Investigación

Promotor: ALCON. (USA)

Duración: 6 meses.

Financiación: 40.000 Euros

Fecha: 2003

Título: Proyecto de "Evaluación de un nuevo diseño de lente multifocal"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: AMO. (USA)
Duracion: 2 años
Financiación: 6.107 €
Fecha: 2003-2005

Título: Optical quality of the eye after the instillation of artificial tears. Non-comparative study

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Chemedica (SUIZA)
Duracion: 1 año
Financiación: 3610 Euros
Fecha:2003

Título: Acrismart 36A (non-comparative study)

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Acritec (GERMANY)
Duracion: 2 años
Financiación: 25080 Euros
Fecha: 2003-2004

Título: Kelman Implant post marketing clinical evaluation

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Tekia (USA)
Duracion: 1 año
Financiación: 32160 Euros
Fecha: 2003-2004

Título: Proyecto de evaluación de un nuevo diseño de lente multifocal

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: AMO (USA)
Duracion: 2 años
Financiación: 97808 Euros
Fecha: 2003- 2005

Título: Estudio de Investigación: "UltraChoice(TM) HEMA-Acrylic (Hydrophilic) intraocular lens"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Thinqtx (USA)
Duración: 1 año.
Financiación: 10.920 Euros.
Fecha: 2003

Título: Estudio de investigación "VISMED tras LASIK"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Estudio de investigación

Promotor: Chemedica (SUIZA)

Duración: 1 año.

Financiación: 28.856 Euros.

Fecha: 2003

Título: Estudios Experimentales (I+D): "Study protocol of a new concept of accommodative IOL FIRST STEP: Basic Science

Tipo de actividad: Gestión y coordinación de los Estudios Experimentales

Promotor: Nulens (ISRAEL)

Duración: 1 año.

Financiación: 50.844 Euros.

Fecha: 2003

Título: Estudio de investigación "Optical quality of the eye after the instillation of artificial tears. Non-comparative study"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del estudio de investigación

Promotor: Chemedica. (SUIZA)

Duración: 1 año

Financiación: 3.610 €

Fecha: 2003

Título: Proyecto-Ensayo Clínico " Acrysmart 36^a (non- comparative study)"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto-Ensayo

Promotor: Acritec. (GERMANY)

Duración: 1 año

Financiación: 25.080 €.

Fecha: 2003-2004

Título: Estudio Multicéntrico, aleatorio, con doble enmascaramiento, controlado con placebo para evaluar la eficacia, seguridad y tolerancia de inyecciones subconjuntivales de 100 µg del anticuerpo monoclonal humano anti-TGFβ2 CAT-152 como agente para modular la cicatrización de heridas posteriores a una trabeculectomía" Código CAT-152

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto-Ensayo

Promotor: Crómedica (CANADA)

Duración: 1 año

Financiación: 8.505 €

Fecha: 2003 -2005

Título: Comparación de la Combinación Fija de Latanoprost y Timolol (Xalacom®), administrada por la noche, frente al uso combinado de sus componentes individuales (combinación no fija) en pacientes con presión ocular elevada. Ensayo Clínico multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento, de 12 semanas de duración realizado en Europa, Canadá y Estados Unidos. Código: Xalaco-0076-036

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto-Ensayo

Promotor: Farmacia (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 2.554 €

Fecha: 2003-2004

Título: "Efectos de T1530 sobre el campo visual de sujetos glaucomatosos" Código: LT1530-FII-06/01

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto-Ensayo

Promotor: Laboratorios Thea (FRANCIA)

Duración: 1 año

Financiación: 3.405 €

Fecha: 2003-2004

Título: Ensayo Fase II Multicéntrico, Aleatorio, Doble-enmascarado, de búsqueda de dosis, controlado, comparativo, para establecer la seguridad y eficacia preliminar de inyecciones intravítreas de EYE001 (aptámero anti VEGF polietilen glicolado) administrado cada 6 semanas durante un periodo comprendido entre 12 y 30 semanas a pacientes con un edema macular diabético clínicamente significativo que afecta al centro de la mácula Código: EOP1005

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Eyetech Pharmaceuticals Inc (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 139.427 €

Fecha: 2003-2005

Título: Estudio de fase IV multicéntrico, abierto, para evaluar el efecto de la terapia con Visudine en pacientes con neovascularización coroidea oculta sin componente clásico, secundaria a degeneración macular asociada a la edad Código: CBPD95B2401

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Novartis farmacéutica S.A. (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 39.070 €

Fecha: 2003-2005

Título: "Ensayo Clínico de los mini telescopios implantables, IMT, modelos PWA 2.2x y PWA 3.0x en sujetos pseudofáquicos afectados de deterioro en visión central asociado a degeneración macular vinculada a la edad."

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del estudio

Promotor: VisionCare. (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 11.388 €

Fecha: 2004-2005

Título: Tratamiento de la degeneración macular asociada a la edad (DMAE) Exudativa con terapia fotodinámica e inyección intravítrea de acetato de triamcinolona

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Novartis farmacéutica SA (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: sin financiación

Fecha: 2004-2007

Título: Reducción de la incidencia del edema macular diabético que amenaza en centro de la mácula". B7A-MC-MBDL

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Lilly, SA (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 56.044 €

Fecha: 2004-2008

Título: Ensayo Fase II prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, doble-enmascarado, controlado, con inyecciones simuladas, de escalada de dosis para determinar el efecto del pegaptanib sódico sobre el engrosamiento de la fovea en pacientes con Degeneración Macular Exudativa Subfoveal Asociada a la Edad (DMAE) Código:EOP1009

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Eyetech Pharmaceuticals Inc (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 210.076 €

Fecha: 2004-2006

Título: Efecto de Lasik con M2 sobre la densidad de células caliciformes

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Moria (FRANCIA)

Duración: 1 año

Financiación: 3.500 €

Fecha: 2005-2006

Título: Efecto de Intralase sobre la población de células caliciformes

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Intralase (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 3.750 €

Fecha: 2005-2006

Título: Hystopathology study of the flap provided by the Epilasik refractive surgery technique.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: MORIA (FRANCIA)

Duración: 7 meses

Financiación: 2.500 €

Fecha: 2005.

Título: Valoración de la población de células caliciformes tras cirugía refractiva (Lasik-Intrala-sik) con y sin tratamiento de diclofenaco.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Moria (FRANCIA)

Duración: 1 año

Financiación: 5.500 €

Fecha: 2005-2006

Título: Proyecto "Estudio mediante Biomicroscopía Ultrasónica de Alta Frecuencia sobre la precisión de corte ofrecida por dos modelos de microqueratomo: BD versus Pendular"

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Schwind (GERMANY)

Duración: 1 año

Financiación: 4.800 €

Fecha: 2005

Título: Ensayo Fase II, aleatorio, de determinación de dosis, doble ciego, multicéntrico y de grupos paralelos, para determinar la seguridad, la eficacia y la farmacocinética de inyecciones intravítreas de pegaptanib sódico, en comparación con inyecciones simuladas, durante 30 semanas en pacientes con pérdida de visión reciente por edema macular secundario a OVCR
Código: EOP1011

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Eyetech Pharmaceuticals Inc (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 29.464 €

Fecha: 2005-2006

Título: Ensayo Fase IIIB, aleatorio, controlado con tratamiento activo, doble-ciego, con simlación simple, multicéntrico, comparativo y de grupos paralelos para comparar la seguridad y eficacia de inyecciones intravítreas de Macugen administradas cada 6 semanas durante 54 semanas mas terapia fotodinámica (TFD) simulada, frente a Macugen mas TFD con Visudyne, en sujetos con neovascularización coroidea (NVC) subfoveal predominantemente clásica secundaria a la degeneración macular relacionada con la edad (DME) Código: EOP1012

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clinico

Promotor: Eyetech Pharmaceuticals Inc (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 34.985 €

Fecha: 2005-2006

Título: Estudio en fase II/III, multicéntrico, doble ciego, aleatorio, controlando la eficacia y tolerancia de NOVA22007 (ciclosporina A(CSA) 0,05% y solución catiónica oftalmológica) contra vehículo en pacientes con Queratoconjuntivitis vernal". Código de protocolo: NVG 05L 101.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Novagali Pharma (FRANCIA)

Duración: 4 meses

Financiación: 9.976 €

Fecha: 2006 - 2007

Título: Ensayo clínico prospectivo, multicéntrico, para evaluar la seguridad y eficacia de la lente Acufocus® ACI 7000 en pacientes presbitas. Código de Protocolo ACU-EUP-003.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Acufocus, Inc (USA)

Duración: 3 años

Financiación: 51.466 €

Fecha: 2006-2010

Título: Estudio Clínico prospectivo, multicéntrico para evaluar la seguridad y Eficacia de la lente Intraocular Akreos Tlde Bausch & Lomb", versión 11 de Abril de 2006. Código nº 451

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: B&L (USA)

Duración: 2 años

Financiación: 54.613 €

Fecha: 2006-2008

Título: Estudio de eficacia de VISINE® Intensive en Sujetos con síntomas de ojo seco" Código: SO-A-05/06-01.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Pfizer (ESPAÑA)

Duración: 3 meses

Financiación: 6.728 €

Fecha: 2006

Título: Estudio comparativo, retrospectivo, de la lente intaocular CEEON (Tecnicos) frente a la Alcon MA60 para estudiar la posible opacificación de la cápsula posterior con el tiempo.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Pharmacia (USA)

Duración: 3 meses

Financiación: 9512 €

Fecha: 2006

Título: Evaluación clínica postcomercialización de tekClear. Ensayo Internacional

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Tekia INC (USA)

Duración: 2 años

Financiación: 67.500 €

Fecha: 2006

Título: Estudio multicéntrico, Fase III, enmascarado, aleatorio, controlado con simulador, con una duración de 6 meses (con extensión abierta a 6 meses) para evaluar la seguridad y eficacia del sistema aplicador DEX PS DDS (Sistema de liberación del fármaco dexametasona en el segmento posterior) de 700 µg y 350 µg en el tratamiento de pacientes con edema macular después de oclusión de la vena central de la retina u oclusión de la rama de la vena central de la retina Código: Posurdex-RVO

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Allergan SAS (USA)

Duración: 1 año.

Financiación: 73.856 €

Fecha: 2006- 2008

Título: Ensayo de seguridad y eficacia de ASI-001A 0,5 y ASI-001B 0,2 inyección intravítrea de fluonocinolona Acetatato en DME. Código: C-01-05-001

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Alimera, Inc (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 46.633 €

Fecha: 2006-2010

Título: Ensayo clínico abierto, multicéntrico, de 102 semanas para evaluar la eficacia de Macugen en la preservación de la función visual en sujetos con degeneración macular asociada a la edad (DMAE) y el beneficio del tratamiento de la neovascularización coroidea temprana. Código: A5751017

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Pfizer (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 36.464 €

Fecha: 2006-2009

Título: Estudio multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento, con control activo, para comparar la eficacia y seguridad de ranibizumab (0,3mg y 0,5mg) administrado en dos regímenes de posología en pacientes con eovascularización coroidea subfoveal secundaria a la degeneración macular asociada a la edad Código: CRFB002A2302

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Novartis farmacéutica S.A. (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 44.000 €

Fecha: 2006-2007

Título: Calidad de los patrones de lectura y velocidad de lectura con liof monofocales y multifocales.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Vissum Corporación

Duración: 1 año

Fecha: 2007

Título: Evaluación de la Eficacia y Seguridad de Azyter® (T1225) en la Profilaxis Antibiótica Perioperatoria (descontaminación de la superficie ocular) para la Cirugía de Catarata

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Laboratoires Théa (FRANCIA)

Duración: 1 año

Financiación: 34.093 €

Fecha: 2007

Título: The effect of ruboxistaurin on clinically significant macular edema in patients with diabetes mellitus, as assessed by optical coherence tomography Código: B7A-MC-MBCU

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Lilly SA (USA)

Duración: 3 años

Financiación: 42.669 €

Fecha: 2007-2011

Título: Estudio de 3 años de duración, fase III, multicéntrico, enmascarado, aleatorizado, controlado con simulador para evaluar la eficacia del sistema aplicador DEX PS DDS de 700 y 350 µg en el tratamiento del paciente con edema macular diabético. Código: AGN 206207-010

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Allergan SAS (USA)

Duración: 3 años.

Financiación: 127.909 €

Fecha: 2007-2011

Título: Ensayo Clínico: "Estudio de extensión de fase IV, multicéntrico, abierto y con seguimiento a largo plazo para evaluar la seguridad y eficacia de ranibizumab en pacientes con neovascularización coroidea (NVC) subfoveal secundaria a degeneración macular asociada a la edad (DMAE) Código de protocolo: CRFB002A2402-Estudio Secure

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Novartis (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 34.561 euros

Fecha: 2007-2009

Título: Lentes intraoculares multifocales acomodativas y monofocales: análisis comparativo del rendimiento óptico in vivo, de la calidad visual y del rendimiento lector en visión próxima.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Vissum Corporación

Duración: 1 año

Fecha: 2008

Título: Estudio piloto, prospectivo, abierto, para evaluar la seguridad y función de la lente acrílica intraocular acomodativa AkkoLens para el tratamiento de cataratas.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: AkkoLens Clinical bv (HOLANDA)

Duración: 2 años

Financiación: 42.450 €

Fecha: 2008

Título: Estudio postautorización, prospectivo, observacional y abierto sobre la eficacia de la lente AcriSof Toric SN60TT en la corrección cilíndrica en pacientes astigmáticos

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Vissum Corporación

Duración: 1 año

Financiación: 8.000 Euros

Fecha: 2008

Título: Estudio prospectivo, multicéntrico y consecutivo para la evaluación de la seguridad y eficacia del tratamiento PRESBYMAX V1 para la corrección de la presbicia mediante cirugía refractiva corneal (LASIK) utilizando perfiles biasféricos multifocales.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Vissum Corporación

Duración: 1 año

Fecha: 2008

Título: Estudio piloto prospectivo, abierto, unicéntrico, para evaluar la seguridad de la lente intraocular de acomodación NuLens en sujetos con cataratas y degeneración macular asociada a la edad.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: NuLens CSO (ISRAEL)

Duración: 3 años

Financiación: 20.402 €

Fecha: 2006 - 2008

Título: Estudio piloto prospectivo, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad y eficacia de la DynaCurve™-LV NuLens en sujetos con cataratas y degeneración de la retina

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: NuLens CSO (ISRAEL)

Duración: 2 años

Financiación: 34.441 €

Fecha: 2008-2010

Título: Optimización de la constante a de xl stabi zo mediante el biómetro IOLmaster. Fase IV.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Carl Zeiss Meditec SAS (GERMANY)

Duración: 1 año

Financiación: 28.942 €

Fecha: 2008

Título: Evaluación de la eficacia y seguridad de T2380 intracamerular (Asociación fija de lidocaína, fenilefrina y tropicamida) para anestesia y midriasis en cirugía de catarata mediante facoemulsificación

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Laboratoires Théa (FRANCIA)

Duración: 1 año

Financiación: 34.594 €

Fecha: 2008

Título: Grupo de usuarios de lisa torica – Experiencia clínica con Acri.LISA Toric 466TD.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Acri.Tec AG (GERMANY)

Duración: 1 año

Financiación: 4005 €

Fecha: 2008

Estudio prospectivo, unicéntrico, consecutivo, aleatorizado y ciego para el evaluador, de pacientes operados de LASIK y tratados con PRP para comprobar su eficacia sobre la recuperación de la sensibilidad corneal y la regeneración de los nervios corneales subbasales.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Vissum Corporación

Duración: 1 año

Fecha: 2008

Título: Estudio fase III, randomizado, multicéntrico, con doble enmascaramiento y controlado con láser, con el objetivo de evaluar la eficacia y seguridad de ranibizumab (inyecciones intravítreas) como tratamiento combinado y monoterapia en pacientes con afectación visual secundaria a edema macular diabético Código: CRFB002D2301-Estudio Restore

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: NOVARTIS (USA)

Duración: 1 año.

Financiación: 39.889 €

Fecha: 2008-2010

Título: Estudio cruzado de casos de exposición a los inhibidores de la PDE5 como posible factor desencadenante de NAION-NA aguda.

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Pfizer AS (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 1805 €

Fecha: 2009

A multicentre, randomised, double-masked, parallel-group study evaluating the efficacy and safety of cyclosporine ophthalmic solution 0.010% compared with its vehicle administered qid for 6 weeks followed by a 46-week open-label extension phase in patients with atopic keratoconjunctivitis

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Allergan (USA)

Duración: 1 año

Financiación: 9428 €

Fecha: 2009

Título: Estudio de extensión multicéntrico, abierto, de 24 meses de duración para evaluar la seguridad de ranibizumab como tratamiento sintomático de la alteración visual secundaria a edema macular diabético en pacientes que han finalizado el Ensayo Restore Código: CRFB-002D2301E1- Estudio Restore Extensión

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Novartis (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 2.145 euros

Fecha: 2.009-2.011

Título: Estudio en fase 3 aleatorizado, con doble enmascaramiento, comparado con sustancia activa para evaluar la eficacia, seguridad y tolerabilidad de dosis repetidas de VEGF Trap-Eye intravítreo en sujetos con degeneración macular asociada a la edad (DMAE) de tipo neovascular Código: 311523

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Bayer (USA)

Duración: 2 años.

Financiación: 84.345 euros

Fecha: 2009-2011

Título: Ensayo multicéntrico con doble enmascaramiento, controlado con placebo y aleatorizado de la inyección intravítrea de microplasma para el tratamiento no quirúrgico de la adherencia vitreomacular focal Código: TG-MV-007

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Trombogenics (USA)

Duración: 6 meses.

Financiación: 3.664 euros

Fecha: 2009-2010

Estudio clínico prospectivo comparativo de la refracción postoperatoria respecto a la predicción del Z CALC en la LIO monofocal, esférica, bitórica *AT.Comfort 646TLC

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: Zeiss (GERMANY)

Duración: 4 meses

Financiación: 1343 €

Fecha: 2010

Título: Proyecto Europeo para determinar los valores medios biométricos del ojo humano

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto

Promotor: EviCR.net (PORTUGAL)

Duración: 1 año

Financiación: Ninguna

Fecha: 2010

Título: Estudio Clínico de Seguridad para comparar una solución tópica oftálmica de Gaap Ofteno ® (Latanoprost al 0.005%) frente a Xalatán ® (Latanoprost al 0.005%) como producto de referencia, en pacientes con glaucoma primario de ángulo abierto y/o hipertensión ocular", código: LAT-SOP-01-2010

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Lab. Sophía (MEXICO)
Duración: 1 mes
Financiación: 19.625 €
Fecha: 2010

Título: Estudio clínico en fase III aleatorizado y doble ciego de 6 meses de duración para comparar la eficacia y la seguridad del colirio de combinación de dosis fijas de tafluprost al 0.0015 % y timolol al 0.5 % sin conservantes con las de los colirios de tafluprost al 0.0015 % y timolol al 0.5 % administrados simultáneamente en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular" código: 201051

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Lab. Santen, OY (FINLANDIA)
Duración: 6 meses
Financiación: 30.524 €
Fecha: 2010

Título: Evaluación Clínica de la Lente Intraocular, multifocal, difractiva, apodizada SEELENS MF

Tipo de actividad: Gestión y coordinación del Proyecto
Promotor: Hanita Lens (ISRAEL)
Duración: 6 meses
Financiación: 20.000 €
Fecha: 2010

Título: Estudio en fase II multicéntrico, prospectivo, aleatorizado, sobre la degeneración macular asociada a la edad, controlado con tratamiento activo y de búsqueda de dosis para evaluar PF-04523655 frente a Ranibizumab en el tratamiento de sujetos con neovascularización coroidea Código: B1451001 Estudio Monet

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico
Promotor: Pfizer (USA)
Duración: 1 año
Financiación: 2.675 euros
Fecha: 2010-2011

Título: Ensayo fase II, randomizado, doble enmascarado, controlado, para establecer la seguridad y la eficacia de inyecciones intravítreas de E10030 (aptámero pegilado anti-PDGF) administrado en combinación con Lucentis® en sujetos con degeneración macular asociada a la edad forma neovascular” versión 6 de febrero de 2010. Código de protocolo: OPH1001

Tipo de actividad: Gestión administrativa del Estudio clínico

Promotor: Ophotech

Duración: 1 año

Financiación: 1.070 €

Fecha: 2010-2011