

FOTO



DATOS PERSONALES

Apellidos y Nombre Ortiz de Saracho Bobo, Juan

Email

jortizsaracho@saludcastillayleon.es

Profesor colaborador externo

ACTIVIDAD PROFESIONAL

Neumólogo en el Hospital El Bierzo. Jefe de Unidad de Neumología. Responsable de formación de la Unidad. Áreas específicas de trabajo: Hipertensión arterial pulmonar, asma grave no controlada, EPOC.

EXPERIENCIA DOCENTE E INVESTIGADORA

Participación en ensayos clínicos como investigador principal: 2014-2018

- Nº EudraCT 2016-000585-36. "Estudio aleatorizado, en abierto, con un diseño cruzado, para comparar la combinación de Umeclidinio/ Vilanterol con la combinación de Tiotropio/ Olodaterol". Fase IV 204990. Promotor GSK. (2016-). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 2. N° EudraCT: 2015-000114-22. "A 26-week, randomized, double blind, parallel-group multicenter study to assess the efficacy and safety of QVA149 (110/50 µg o.d.) vs tiotropium (18 µg o.d.) + salmeterol/fluticasone propionate FDC (50/500 µg b.i.d.) in patients with moderate to severe COPD. Promotor Novartis. (2015-2016). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 3. **EudraCT: 2014-005671-92.:** "A Randomized, Double-Blind, Multi-Center, Parallel-Group Study to Assess the Efficacy and Safety of PT010 Relative to PT003 and PT009 on COPD Exacerbations over a 52-Week Treatment Period in Subjects with Moderate to Very Severe COPD". Pearl PT010005. Promotor ASTRA ZENECA. (2014-2017). Investigador principal. Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 4. Nº EudraCT: 2013-003127-11. "Estudio prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, abierto y de 12 semanas para evaluar la eficacia y la seguridad de glicopirronio (50 microgramos 1 v/d) o de la combinación de dosis fijas de maleato de indacaterol y bromuro de glicopirronio (110/50 microgramos 1 v/d) en los síntomas y el estado de salud de pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) moderada que cambien de cualquier régimen de tratamiento estándar para la EPOC" Código del Protocolo: CQVA149A3401 CRYSTAL.. Promotor Novartis. (2014-2016). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 5. Nº EudraCT: 2012-004801-2. "Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y de grupos paralelos para evaluar el efecto de furoato de fluticasona/vilanterol (FF/VI), polvo para inhalación, una vez al día, en comparación con vilanterol (VI), polvo para inhalación, una vez al día, sobre la densidad mineral ósea (DMO) en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)." HZC102972. Promotor GSK (2012-2017). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 6. Nº EudraCT 2013-003075-35. "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" .Ensayo Clínico CTT116855. Promotor GSK. (2014-2017). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.
- 7. Nº EudraCT: 2010-023419-33. "Estudio de 12 semanas de duración para evaluar la función pulmonar durante 24 horas de Furoato de Fluticasona /Vilanterol (FF/VI) 100/25 µg en polvo para inhalación, una vez al día, en comparación con Propionato de Fluticasona/ Salmeterol 250/50 µg en polvo para inhalación, dos veces al día, en sujetos con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC)". HZC112352. Promotor GSK. (2014-2015). Investigador principal Ortiz de Saracho Bobo, Juan.

Multiples cursos y jornadas formativas principalmente dirigidas a médicos de atención primaria y neumologos.