

Progendo: un estudio de IVI Valencia para conocer mejor el ciclo reproductivo de las mujeres

En IVI nos caracterizamos por la extensa labor de investigación que realizan muchos de nuestros doctores. Y es que cuánto más sepamos y más descubramos, mejores técnicas y tratamientos podremos ofrecer, para satisfacer vuestros deseos de maternidad. Ahora la clínica IVI Valencia va a poner en marcha un ensayo clínico que comparará los cambios que se producen en el endometrio después de la administración de progesterona exógena, por medio de distintas vías.

Uso de progesterona para favorecer la implantación del embrión

“La progesterona es una hormona fundamental en los tratamientos de reproducción para favorecer el embarazo. Es la responsable de hacer que el endometrio se haga ‘receptivo’ y se abra la ventana de implantación, momento en el cual el embrión implanta en el útero materno. En los últimos años hemos visto cómo la monitorización de los niveles de progesterona en este momento del tratamiento ha mejorado nuestros resultados. Ahora vamos en busca del tratamiento individualizado para cada paciente”, explica la [doctora Elena Labarta](#), ginecóloga en IVI Valencia y responsable del ensayo clínico Progendo.

¿En qué consiste el ensayo clínico Progendo?

Dicho estudio busca conocer los efectos de la progesterona, en función de la vía de administración empleada y la dosis administrada, comparando las diferentes rutas entre sí. *“Lo que buscamos con el desarrollo de este ensayo clínico es que los datos obtenidos nos permitan comprobar los cambios que se producen en el endometrio. Esto nos ayudará a conocer aún mejor el ciclo reproductivo de la mujer”,* comenta la Dra. Labarta. Estos avances podrán ser aplicados en el diseño de los tratamientos hormonales a los que se debe someter una paciente de reproducción asistida. *“Además, este estudio nos permitirá que, desde IVI, establezcamos las bases de una mejor aplicación de la progesterona en los tratamientos de FIV. Nuestra recomendación será que estas pautas sean seguidas por todos los profesionales de la reproducción asistida en pro de una mejor asistencia a las pacientes”,* añade la Dra. Labarta.

IVI Valencia busca mujeres para participar en este estudio

Para la realización de este estudio se requiere la participación de mujeres voluntarias, que deberán realizar diversas visitas presenciales a [IVI Valencia](#). Dichas citas constarán de ecografías vaginales, extracciones de sangre y administración de las hormonas.

Las seleccionadas para participar en el estudio serán ubicadas de forma aleatoria en uno de los 5 grupos de tratamiento, configurados en función de la vía de administración y la dosis de progesterona; o en el grupo de control que no recibirá hormonas.

La participación en el ensayo consta de entre 10 a 13 visitas a la clínica, de las cuales 8 se realizarán en días consecutivos, en horario entre las 8:00 y las 10:00 de la mañana. Las citas tendrán una duración estimada de 20 minutos. Este ensayo tendrá una duración de 1 o 2 ciclos menstruales, es decir, 1 o 2 meses, dependiendo del grupo en el que se ubique. Si lo desean, las

participantes podrán participar en un sub-estudio de farmacocinética, el último día de tratamiento del estudio Progendo.

Criterios de participación en el ensayo clínico Progendo

Si estás interesada en formar parte de este estudio que se va a realizar en la clínica IVI Valencia, debes tener en cuenta lo siguientes requisitos:

- Tener entre 18 y 35 años (ambos inclusive)
- Gozar de un buen estado de salud
- Tener ciclos menstruales regulares
- No haber recibido tratamiento anticonceptivo –hormonal o DIU- en los últimos 3 meses
- No haber padecido patologías uterinas

Además, es importante tener en cuenta el hecho de residir en Valencia, puesto que la participación en el estudio consta de diversas visitas diarias consecutivas a la clínica. Por ello, cabe comentar que la participación en el estudio va acompañada de una compensación para cubrir los posibles inconvenientes ocasionados fruto de estas visitas a la clínica en días consecutivos y horarios delimitados.

Este ensayo clínico ha sido autorizado por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios y cuenta con la aprobación del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos del Hospital Universitario y Politécnico La Fe.

Si cumples con los requisitos necesarios y te gustaría participar en el estudio puedes contactar por mail a invesvalencia@ivirma.com