

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
C1071003	An open-label, multicenter, non-randomized phase 2 study of pf-06863135 monotherapy in participants with multiple myeloma who are refractory to at least one proteasome inhibitor, one immunomodulatory drug and one anti-cd38 antibody	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	Otros
64407564MMY1001	A phase 1/2, first-in-human, open-label, dose escalation study of talquetamab, a humanized gprc5d x cd3 bispecific antibody, in subjects with relapsed or refractory multiple myeloma	En proceso de aprobación	Ensayo Fase I y II	Otros
64007957MMY1001 (TECLIMMY1001)	A phase 1/2, first-in-human, open-label, dose escalation study of teclistamab, a humanized bcma x cd3 bispecific antibody, in subjects with relapsed or refractory multiple myeloma	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	Otros
EMN24	Phase iii study of isatuximab-carfilzomib-lenalidomide-dexamethasone (isa-krd) versus carfilzomib-lenalidomide-dexamethasone (krd) in newly diagnosed myeloma patients eligible for autologous stem cell transplantation (iskia trial)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	1ª Línea
TAK573-1002	Estudio de fase i abierto para evaluar la seguridad, tolerabilidad y eficacia de tak-573 intravenoso como parte del tratamiento de combinación en pacientes con mieloma múltiple recidivante o resistente al tratamiento	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase I	Recidivante
EFC5992 (ITHACA)	A phase 3 randomized, open label, multicenter study of isatuximab (sar650984) in combination with lenalidomide and dexamethasone versus lenalidomide and dexamethasone in patients with high-risk smoldering multiple myeloma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	
68284528MMY3002	A phase 3 randomized study comparing jnj-68284528, a chimeric antigen receptor t cell (car-t) therapy directed against bcma, vs pomalidomide, bortezomib and dexamethasone (pvd) or daratumumab, pomalidomide and dexamethasone (dpd) in subjects with relapsed and lenalidomide-refractory multiple myeloma	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	Otros
68284528MMY4001 (JAN-DAR-2019-01)	Estudio multinacional y prospectivo del tratamiento de referencia actual en la vida real en pacientes con mieloma múltiple refractario o recidivante que han recibido al menos 3 líneas de tratamiento previas, incluidos los tratamientos con ip, imid y anticuerpo monoclonal cd38	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	
CINC424D2301 (DREAMM 2)	Estudio de fase ii, abierto, aleatorizado y de dos grupos para investigar la eficacia y la seguridad de dos dosis del conjugado anticuerpo-fármaco gsk2857916 en participantes con mieloma múltiple que han recibido tres o más líneas previas de tratamiento, son refractarios a un inhibidor del proteosoma y un inmunomodulador y no han respondido a un anticuerpo anti-cd38 (dreamm 2).	Cerrado a inclusión en seguimiento		Otros
INCB 01158-206	A randomized open-label phase 1/2 study of incb001158 combined with subcutaneous (sc) daratumumab, compared to daratumumab sc, in participants with relapsed or refractory multiple myeloma	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	Otros
CA204-125	Ensayo fase 2 abierto, aleatorizado, de pomalidomida/dexametasona con o sin elotuzumab en el mieloma múltiple en recidiva y refractario	Cerrado	Ensayo Fase I y II	3ª Línea o sucesivas
CC-4047-MM-007	Estudio en fase iii, multicéntrico, aleatorizado y sin enmascaramiento para comparar la eficacia y la seguridad de pomalidomida, bortezomib y bajas dosis de dexametasona con las de bortezomib y bajas dosis de dexametasona en sujetos con mieloma múltiple recidivante o resistente al tratamiento	Cerrado	Ensayo de Fase III	Otros
CC-92480-MM-002	A phase 1/2, multicenter, open-label, study to determine the recommended dose and regimen, and evaluate the safety and preliminary efficacy of cc-92480 in combination with standard treatments in subjects with relapsed or refractory multiple myeloma (rrmm) and newly diagnosed multiple myeloma (ndmm)	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
54767414MMY2065	A phase 2 study of daratumumab subcutaneous (dara-sc) administration in combination with carfilzomib and dexamethasone (dkd) compared with carfilzomib and dexamethasone (kd) in participants with multiple myeloma who have been previously treated with daratumumab intravenous (dara-iv) to evaluate daratumumab retreatment	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
205678	Estudio de fase ii, abierto, aleatorizado y de dos grupos para investigar la eficacia y la seguridad de dos dosis del conjugado anticuerpo-fármaco gsk2857916 en participantes con mieloma múltiple que han recibido tres o más líneas previas de tratamiento, son refractarios a un inhibidor del proteosoma y un inmunomodulador y no han respondido a un anticuerpo anti-cd38 (dreamm 2).	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	Otros
20160275 (CANDOR)	A randomized, open-label, phase 3 study comparing carfilzomib, dexamethasone, and daratumumab to carfilzomib and dexamethasone for the treatment of patients with relapsed or refractory multiple myeloma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas
54767414MMY1001	Ensayo fase 1b, abierto, multicéntrico de jnj-54767414 (humax® cd38) (anticuerpo monoclonal anti-cd38) en combinación con regímenes estándar para el tratamiento de sujetos con mieloma múltiple	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase I	Otros
54767414MMY2040 (PLEIADES)	Estudio de fase 2 multicéntrico para evaluar daratumumab subcutáneo en combinación con los regímenes de tratamiento habituales para el mieloma múltiple	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	
54767414MMY3013 (APOLLO)	Estudio en fase iii para comparar la administración de pomalidomida y dexametasona con o sin daratumumab en pacientes con mieloma múltiple recurrente o resistente que han recibido al menos una línea de tratamiento previo con lenalidomida y con inhibidor del proteasoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	
54767414MMY3014 (PERSEUS)	A phase 3 study comparing daratumumab, velcade (bortezomib), lenalidomide, and dexamethasone (d-vrd) vs velcade, lenalidomide, and dexamethasone (vrd) in subjects with previously untreated multiple myeloma who are eligible for high-dose therapy			
BL-8040.SCM.301 (GENESIS)	A phase iii, randomized, double-blinded, placebo-controlled, multicentre study evaluating the safety, tolerability and efficacy of combination treatment of bl-8040 and g-csf as compared to placebo and g-csf for the mobilization of hematopoietic stem cells for autologous transplantation in subjects with multiple myeloma – the genesis study	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
CC-92480-MM-001	Estudio de fase 1, multicéntrico, abierto para evaluar la seguridad, farmacocinética y eficacia preliminar de cc-92480 en combinación con dexametasona en sujetos con mieloma múltiple en recaída y refractario	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	2ª Línea o sucesivas
CEL-MIE-2016-01 (QoLMMBuS)	Estudio observacional para valorar la carga de la enfermedad, en términos de calidad de vida relacionada con la salud y costes sanitarios directos, en pacientes con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico no candidatos a trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos en España	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	1ª Línea
CLBH589D2222 (PANORAMA 3)	Estudio de fase 2, multicéntrico, aleatorizado y abierto, que evalúa la seguridad y eficacia de tres regímenes diferentes de panobinostat en combinación con bortezomib subcutáneo y dexametasona oral en pacientes con mieloma múltiple recidivante o recidivante/refractario que hayan sido previamente expuestos a agentes inmunomoduladores	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	Otros
EFC15246 (IKEMA)	Estudio aleatorizado, abierto y multicéntrico para evaluar el beneficio clínico de isatuximab en combinación con carfilzomib (kyprolis®) y dexametasona en comparación con carfilzomib con dexametasona en pacientes con mieloma múltiple recidivante y/o refractario que hayan recibido previamente de 1 a 3 líneas de tratamiento	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
EPA-MMBR	Registro observacional post-autorización para evaluar el impacto clínico del inicio de la terapia antitumoral de rescate en pacientes con mieloma múltiple (mm) en recaída biológica asintomática frente al inicio del tratamiento en el momento de la recaída sintomática	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	2ª Línea o sucesivas
GEM POMCIDEX	Estudio retrospectivo de viabilidad de la guía clínica de pethema-pomcidex para el tratamiento de pacientes con mieloma múltiple en recaída y refractario (rmm).	Abierto a inclusión	Observación al prospectivo	3ª Línea o sucesivas
GEM- SELIBORDARA	An open-label, multicenter, phase 2 trial of selinexor (kpt-330), bortezomib and low-dose dexamethasone plus daratumumab (selibordara) for the treatment of patients with refractory or relapsed and refractory multiple myeloma	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
GEM2014MAIN	Estudio fase iii nacional, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de tratamiento de mantenimiento con lenalidomida y dexametasona versus lenalidomida, dexametasona y mln9708 tras trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos para pacientes con mieloma múltiple sintomático de nuevo diagnóstico	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
GEM-CESAR	Estudio fase ii multicéntrico de carfilzomib, lenalidomida y dexametasona (krd) como inducción, seguido de melfalan a altas dosis y trasplante autólogo de células progenitoras de sangre periférica, consolidación con krd y mantenimiento con lenalidomida y dexametasona en pacientes de edad inferior a 65 años con mieloma múltiple asintomático de alto riesgo de progresión a mieloma sintomático	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	1ª Línea
GEM-CLARIDEX	Lenalidomida y dexametasona (ld) versus claritromicina/lenalidomida [revlimid®]/dexametasona (bird) como tratamiento inicial del mieloma múltiple	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
GEM-KyCyDex	Carfilzomib y dexametasona en combinación con ciclofosfamida vs. Carfilzomib y dexametasona en pacientes con mieloma múltiple en recaída/refractario: un ensayo clínico de fase ii aleatorizado y controlado	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	2ª Línea
JAN-DAR-2018-01 (Estudio GEMINIs)	Estudio observacional para describir el impacto de las combinaciones de tratamiento con daratumumab frente a otros tratamientos alternativos en pacientes con mieloma múltiple en recaída / refractario (mmrr). Datos de práctica clínica habitual en España	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	
M13-494	A phase 3, multicenter, randomized, open label study of venetoclax and dexamethasone compared with pomalidomide and dexamethasone in subjects with t(11;14) positive relapsed or refractory multiple myeloma	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas
M14-031	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado y doble ciego de bortezomib y dexametasona en combinación con venetoclax o placebo en pacientes con mieloma múltiple en recaída o refractario que son sensibles a los inhibidores del proteasoma o no han recibido previamente este tratamiento.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	Otros
MEDI4736-MM002	Estudio de fase 1/2, multicéntrico, abierto para determinar la dosis ecomendada la pauta posológica de durvalumab (medi4736) en combinación con lenalidomida (len), con o sin dexametasona (dex), en sujetos con mieloma múltiple de nuevo diagnóstico (mmnd)	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	1ª Línea
NSMM-5001	Estudio mundial observacional prospectivo, no intervencionista, de la presentación, las pautas de tratamiento y los resultados en pacientes con mieloma múltiple: el estudio insight-mm	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	1ª Línea o sucesivas
OP-103	A randomized, controlled, open-label, phase 3 study of melflufen /dexamethasone compared with pomalidomide /dexamethasone for patients with relapsed refractory multiple myeloma who are refractory to lenalidomide	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
OP-104	An open-label phase 1/2a study of the safety and efficacy of melflufen and dexamethasone in combination with either bortezomib or daratumumab in patients with relapsed or relapsed-refractory multiple myeloma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	2ª Línea o sucesivas
PET-TRA-2017-01	Impacto de la monitorización de enfermedad mínima residual mediante citometría de flujo en el manejo del mieloma múltiple	Abierto a inclusión	Observación al prospectivo	
PONALFIL	Ponatinib concomitante con quimioterapia para adultos jóvenes con diagnóstico reciente de leucemia linfoblástica aguda con cromosoma filadelfia positivo.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	1ª Línea
TAK-MMR-2017-01 (Estudio CharisMMa)	Caracterización clínico-sociodemográfica de los pacientes con mieloma múltiple en recaída sintomática y/o refractarios en España	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	2ª Línea o sucesivas
TCD13983	Estudio de escalada de dosis, seguridad, farmacocinética y farmacodinámica, de sar650984 administrado de forma intravenosa en combinación con bortezomib, ciclofosfamida y dexametasona en pacientes adultos diagnosticados recientemente de mieloma múltiple no elegibles para trasplante	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase I	1ª Línea
TCD14906	A phase 1/2 study to evaluate safety, pharmacokinetics and efficacy of isatuximab in combination with cemiplimab in patients with relapsed/refractory multiple myeloma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	