

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
INCB 50465-313	Estudio de fase iii, aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo de la combinación del inhibidor de pi3k? parsaclisib y ruxolitinib en participantes con mielofibrosis	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
INCB 50465-304	Estudio aleatorizado, con doble ciego, controlado con placebo del inhibidor de pi3k? parsaclisib más ruxolitinib en participantes con mielofibrosis que presentan una respuesta insuficiente a ruxolitinib	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
GRN163LMYF3001	A randomized open-label, phase 3 study to evaluate imetelstat (grn163l) versus best available therapy (bat) in patients with intermediate-2 or high-risk myelofibrosis (mf) refractory to janus kinase (jak)-inhibitor	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
CC-91633-AML-001	A phase 1, open-label, dose-finding study of cc-91633 (bms-986397) in subjects with relapsed or refractory acute myeloid leukemia or relapsed or refractory higher-risk myelodysplastic syndromeshase 1, open-label dose-finding study of cc-91633 (bms-986397) in subjects with relapsed or refractory acute myeloid leukemia or relapsed or refractory higher-risk myelodysplastic syndromes	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase I	Otros
INCB 39110-213	Estudio abierto de fase ii de 2 partes de la seguridad, tolerabilidad y eficacia de la liberación inmediata de itacitinib en pacientes con mielofibrosis primaria o secundaria (mielofibrosis pospolicitemia vera o mielofibrosis posttrombocitemia esencial) que han recibido ruxolitinib o fedratinib con anterioridad en monoterapia	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
TL-895-201	A phase 2, open-label, multicenter study of tl-895 in subjects with relapsed/refractory myelofibrosis, janus kinase inhibitor intolerant myelofibrosis and janus kinase inhibitor treatment ineligible myelofibrosis	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase IV	
ACE-536-MF-002	Estudio de fase 3, doble ciego y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de luspatercept (ace-536) frente a placebo en pacientes con mielofibrosis asociada a neoplasia mieloproliferativa en tratamiento concomitante con un inhibidor de jak2 y que necesitan transfusión de eritrocitos	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
EDP 938-103	Estudio de fase 2b, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar los efectos de edp-938 en adultos receptores de un trasplante de células hematopoyéticas con infección aguda de las vías respiratorias altas por el virus respiratorio sincitial	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
TP0004/TP0006	A phase 3 multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled study to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of rozanolixizumab in adult study participants with persistent or chronic primary immune thrombocytopenia (itp)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase IV	
M16-109	A phase 2 open-label study evaluating tolerability and efficacy of navitoclax alone or in combination with ruxolitinib in subjects with myelofibrosis	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
53718679RSV2005 (FREESIA)	A randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the clinical outcomes, antiviral activity, safety, tolerability, pharmacokinetics, and pharmacokinetics/pharmacodynamics of jnj-53718678 in adult and adolescent hematopoietic stem cell transplant recipients with respiratory syncytial virus infection of the upper respiratory tract	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
CART19-BE-02	Estudio fase 2 de la infusión de linfocitos t diferenciados autólogos de sangre periférica expandidos y transducidos con un lentivirus para expresar un receptor antigénico quimérico con especificidad anti-cd19 (a3b1) conjugado con las regiones coestimuladoras 4-1bb y cd3z (células ari-0001) en pacientes con leucemia linfoblástica aguda cd19+ resistente o refractaria a tratamiento	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
CINC424D2301 (REACH 3)	Estudio de fase iii aleatorizado, abierto y multicéntrico de ruxolitinib frente a la mejor terapia disponible en pacientes con enfermedad de injerto contra huésped crónica refractaria a corticosteroides tras trasplante alogénico de células madre (reach 3)	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	
SRA-MMB-301	Estudio en fase iii aleatorizado y doble ciego para evaluar la actividad de momelotinib (mmb) frente a danazol (dan) en pacientes anémicos sintomáticos con mielofibrosis primaria (mfp), mielofibrosis post-policitemia vera (pv) o mielofibrosis post-trombocitemia esencial (te) tratados anteriormente con inhibidores de la janus quinasa (jak).	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
BO21004 (CLL11)	Estudio fase iii, abierto, multicéntrico, aleatorizado, de tres brazos para comparar la eficacia y la seguridad de ro5072759 + clorambucilo (gcib), rituximab + clorambucilo (rcib) o clorambucilo (cib) en monoterapia en pacientes con comorbilidades y llc no tratados previamente	Cerrado	Ensayo de Fase III	1ª Línea
54767414MMY3012 (COLUMBA)	Ensayo fase 3, randomizado, multicéntrico, para comparar daratumumab intravenoso frente a daratumumab subcutáneo en sujetos con mieloma múltiple en recaída o refractario	Cerrado	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas
MOM-M281-006	Eficacia y seguridad de m281 en adultos con anemia hemolítica autoinmunitaria por anticuerpos calientes: estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo con una extensión abierta a largo plazo	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
GS-US-352-4365 (CAMBIO A SRA-MMB-4365)	Extended access of momelotinib for subjects with primary myelofibrosis (pmf) or post-polycythemia vera or post-essential thrombocythemia myelofibrosis (post-pv/et mf)	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	
FMS-ITK-2016-01 (RELMC-NOVA)	Estudio observacional prospectivo para evaluar la precocidad, estabilidad y profundidad de la respuesta molecular en pacientes recién diagnosticados de leucemia mieloide crónica en fase crónica (lmc-fc) tratados con inhibidores de la actividad tirosina-quinasa (itk) como tratamiento de primera línea en la práctica clínica	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observación al prospectivo	
TP0001	A multi-center, open-label, randomized, two-arm, multiple-dose study to evaluate the safety, tolerability and efficacy of ucb7665 in subjects with primary immune thrombocytopenia	Cerrado	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
20180154	Calidad de vida de pacientes adultos con leucemia linfoblástica aguda de células b en España	En proceso de aprobación	Observación al prospectivo	Otros
OSCO-P2101	A phase 2, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel dose study to evaluate the efficacy and safety of oral ski-o-703, syk inhibitor, in patients with persistent and chronic immune thrombocytopenia (itp)	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	
FEDR-MF-002	Estudio en fase iii, multicéntrico, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad del fedratinib comparado con la mejor terapia disponible en pacientes con mielofibrosis primaria de riesgo intermedio o alto riesgo según el sistema dinámico internacional de puntuación pronóstica (dipss), mielofibrosis post-policitemia vera o mielofibrosis post-trombocitemia esencial tratados previamente con ruxolitinib	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
54767414MMY3004 (CASTOR)	Phase 3 study comparing daratumumab, bortezomib and dexamethasone (dvd) vs bortezomib and dexamethasone (vd) in subjects with relapsed or refractory multiple myeloma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
54767414MMY3007 (ALCYONE)	A phase 3, randomized, controlled, open-label study of velcade (bortezomib) melphalan-prednisone (vmp) compared to daratumumab in combination with vmp (d-vmp), in subjects with previously untreated multiple myeloma who are ineligible for high-dose therapy	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
ACE-536-MDS-002	A phase 3, open-label, randomized study to compare the efficacy and safety of luspatercept (ace-536) versus epoetin alfa for treatment of anemia due to ipss-r very low, low or intermediate risk	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
CC-90002-ST-001	Estudio de fase 1, abierto y de búsqueda de dosis sobre cc-90002, un anticuerpo monoclonal dirigido frente a cd47, en sujetos con cáncer hematológico y tumores sólidos en estadio avanzado.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase I	
CETB115E2403 (SOAR)	Ensayo soar, estudio con dos partes: fase ii intervencionista de brazo único para evaluar la eficacia y seguridad de eltrombopag combinado con ciclosporina como tratamiento de primera línea en pacientes con aplasia medular adquirida grave, y un periodo de extensión de hasta 60 meses de seguimiento	Cerrado	Ensayo de Fase II	1ª Línea
CHI-ADE-2016-01	Incidence and outcomes associated with the management of adenovirus infections in allogeneic hematopoietic cell transplant recipients: advance	Abierto a inclusión	Observacion al prospectivo	Otros
CINC424D2301	Estudio de fase iii aleatorizado, abierto y multicéntrico de ruxolitinib frente a la mejor terapia disponible en pacientes con enfermedad de injerto contra huésped crónica refractaria a corticosteroides tras trasplante alogénico de células madre (reach 3)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
GELLC-7	Estudio multicéntrico, no aleatorizado y abierto, para evaluar la eficacia y seguridad de ibrutinib seguido por consolidación con ofatumumab, en pacientes con leucemia linfocítica crónica (llc) o linfoma linfocítico de células pequeñas (llcp) sin tratamiento previo	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	1ª Línea
SRA-MMB-4365	Extended access of momelotinib for subjects with primary myelofibrosis (pmf) or post-polycythemia vera or post-essential thrombocythemia myelofibrosis (post-pv/et mf)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
PETHEMA-BLIN-01	Estudio de fase ii, abierto, para evaluar el efecto de blinatumomab administrado durante la consolidación para reducir el nivel de enfermedad residual (er) evaluada mediante citofluorometría en pacientes adultos hasta 55 años con leucemia linfoblástica aguda (lla) de alto riesgo (ar) sin cromosoma filadelfia (ph-) con buena respuesta (er<0.1%) después del tratamiento de inducción	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	1ª Línea
PONAZERO	Multicenter, open-label, single arm, phase ii exploratory study to evaluate the effect of a one-year consolidation treatment with ponatinib 15 mg on treatment free-remission rate in patients with philadelphia-positive chronic myeloid leukemia, who had previously achieved a deep molecular response with imatinib.”	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
RELMC-NOVA	Estudio observacional prospectivo para evaluar la precocidad, estabilidad y profundidad de la respuesta molecular en pacientes recién diagnosticados de leucemia mieloide crónica en fase crónica (lmc-fc) tratados con inhibidores de la actividad tirosina-quinasa (itk) como tratamiento de primera línea en la práctica clínica	Abierto a inclusión	Observacion al prospectivo	
TUD-APOLLO-064	Estudio aleatorizado de fase iii para comparar el trióxido de arsénico (ato) combinado con atra e idarubicina frente a quimioterapia estándar basada en atra y antraciclina (aida) en pacientes con leucemia promielocítica aguda de alto riesgo de nuevo diagnóstico.	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	1ª Línea
VERTEX 2.0	Estudio retrospectivo para evaluar el uso de agonistas de los receptores de trombopoyetina en pacientes adultos con trombocitopenia inmune primaria en España	Abierto a inclusión	Observacion al prospectivo	