

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
KRT-232-104	An open-label, multicenter, phase 1b/2 study of the safety and efficacy of krt-232 combined with low-dose cytarabine (ldac) or decitabine in patients with acute myeloid leukemia (aml)	En proceso de aprobación	Ensayo Fase I y II	
ZEROLMC-01	Multicenter, open-label, phase ib/ii trial to evaluate safety and efficacy for the combination of bosutinib plus atezolizumab in newly diagnosed chronic myeloid leukemia patients	En proceso de aprobación	Ensayo Fase I y II	1ª Línea
WP42004	An open-label, multi-center, phase i study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, and pharmacodynamics of ro7283420 as a single agent in hematologic and molecular relapsed/refractory acute myeloid leukemia	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	Otros
CLI24-001	A phase i/ii study of sel24 in patients with acute myeloid leukemia	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	
M19-708	Estudio de fase 3, multicéntrico, abierto, aleatorizado y de dos grupos de venetoclax y azacitidina en comparación con el tratamiento de apoyo óptimo como tratamiento de mantenimiento en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera remisión después de recibir quimioterapia convencional (viale-m)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	Otros
FLAG-QUIDA	Estudio multicéntrico, prospectivo, no aleatorizado, fase i-ii para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de quizartinib oral con el esquema de quimioterapia flag-ida en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera recidiva o refractarios (lma r/r)	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	Otros
FCR173011/ResToP	Multicenter, open-label, single arm, phase ii exploratory study to evaluate the reinduction and second stop of tki with ponatinib in cml in molecular response (restop)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
SGI-110-04	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, y abierto, de sgi-110 frente al tratamiento de elección (te) en adultos con leucemia mieloide aguda (lma) no tratada previamente y a quienes no se considera candidatos para la quimioterapia antineoplásica intensiva de inducción de la remisión	Cerrado	Ensayo de Fase III	1ª Línea
PEVOLAM	A randomized phase iii, multicentre, open label clinical trial comparing azacitidine plus pevonedistat versus azacitidine in older/unfit patients with newly diagnosed acute myeloid leukemia who are ineligible for standard induction chemotherapy	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	1ª Línea
LAMVYX	A phase ii, multicentre, open label clinical trial to assess the efficacy and toxicity of induction and consolidation with cpx-531 for patients aged 60 to 75 years with secondary or high-risk acute myeloid leukemia	Abierto a inclusión		1ª Línea
AG120-C-009	Estudio en fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar ag-120 en combinación con azacitidina en sujetos de 18 años de edad o más con leucemia mieloide aguda con una mutación de idh1 sin tratamiento previo	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	1ª Línea
AC220-A-U302 (QuANTUM)	A phase 3, double-blind, placebo-controlled study of quizartinib (ac220) administered in combination with induction and consolidation chemotherapy, and administered as maintenance therapy in subjects 18 to 75 years old with newly diagnosed flt3-itd (+) acute myeloid leukemia (quantum-first)	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
AG120-C-009	ESTUDIO EN FASE 3, MULTICENTRICO, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR AG-120 EN COMBINACIÓN CON AZACITIDINA EN SUJETOS DE 18 AÑOS DE EDAD O MÁS CON LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA CON UNA MUTACIÓN DE IDH1 SIN TRATAMIENTO PREVIO	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	1ª Línea
ARO-013	Phase iii randomized, double-blind, placebo-controlled study investigating the efficacy of the addition of crenolanib to salvage chemotherapy versus salvage chemotherapy alone in subjects ? 75 years of age with relapsed/refractory flt3 mutated acute myeloid leukemia	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
CHDM201H12101C	A phase 1b, multi-arm, open-label, study of hdm201 in combination with mbg453 or venetoclax in adult subjects with acute myeloid leukemia (aml) or high-risk myelodysplastic syndrome (mds)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	
CLR_15_03	Estudio de fase 1/2 de dos partes para determinar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y actividad de k0706, un nuevo inhibidor de la tirosina cinasa (itc), en pacientes sanos y pacientes con leucemia mieloide crónica (Imc) o leucemia linfoblástica aguda (Ila) positiva para el cromosoma filadelfia.	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	
CPKC412A2301 CALGB10603 / CTSU C10603	Estudio de fase iii aleatorizado y doble ciego de la quimioterapia de induccion (daunorubicina/citarabina) y consolidacion (citarabina en dosis altas) +midostaurina (pkc412) (ind nº 101261) o placebo en pacientes menores de 60 años diagnosticados de novo de leucemia mieloide aguda (Ima) con mutacion en flt3	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
CPKC412E2301	Estudio fase iii, aleatorizado, doble ciego, de quimioterapia de inducción (daunorrubicina/citarabina) y de consolidación (citarabina a dosis altas) más midostaurina (pck412) o de quimioterapia más placebo, en pacientes con leucemia mieloide aguda (Ima) de nuevo diagnóstico que no presenta mutaciones en flt3	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
GO28667 (MURANO)	Estudio de fase iii, abierto, multicéntrico, aleatorizado en pacientes con leucemia linfocítica crónica recidivante/resistente para evaluar el beneficio de gdc-0199 (abt-199) más rituximab en comparación con bendamustina más rituximab.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
QUIWI	Estudio fase ii con aleatorización 2:1 para comparar la eficacia y seguridad del tratamiento con quimioterapia estándar más quizartinib frente a quimioterapia estándar más placebo en pacientes adultos con Ima de nuevo diagnóstico con el gen flt3 no mutado	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	
SGI-110-12 OLE	Estudio de extensión, abierto y multicéntrico para pacientes que participaron en estudios clínicos previos de guadecitabina	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea