

Ensayos Clínicos Abiertos a Inclusión – Multitumor. Unidad Fase I

Código del estudio	Título del ensayo	Fase	Estado	Información
SRP22C102	Estudio de fase 1, abierto, multicéntrico y de brazos múltiples para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinámica de ADU-1805 como monoterapia y en combinación con pembrolizumab en pacientes con tumores sólidos avanzados	I	● Temporalmente cerrado	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05856981
KN-8701	Estudio de fase 1/1b de etiqueta abierta y multicéntrico para investigar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y actividad antitumoral de KIN-2787 en participantes con tumores sólidos positivos para mutaciones de BRAF y/o NRAS	I/Ib	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT04913285
NVL-655-01 (ALKOVE-1)	Estudio de fase 1/2 del inhibidor selectivo de la quinasa de linfoma anaplásico (ALK) NVL-655 en pacientes con Cáncer de Pulmón de Células No Pequeñas (CPCNP) avanzado y otros tumores sólidos	I/II	● Abierto (cohorte 2f)	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05384626
NVL-520-01 (ARROS-1)	Estudio de fase 1/2 del inhibidor altamente selectivo de ROS1 Zidesamtinib (NVL-520) en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado y otros tumores sólidos	I/II	● Abierto (cohorte 2e)	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05118789
ART0380C001	Estudio multicéntrico, abierto, de fase I/IIa para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia preliminar del inhibidor de la quinasa ATR ART0380 administrado por vía oral como monoterapia y en combinación a pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos	I/IIa	● Abierto	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT04657068

(U31402-277) HERTHENA-PanTumor01	Estudio de fase 2, multicéntrico, multicohorte, abierto y de prueba de concepto de patritumab deruxtecan (HER3-DXd; U3-1402) en sujetos con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos	II	● Reserva de slot (gástrico)	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT06172478
PM534-A-002-24	Estudio de fase I, abierto, de escalada de dosis, clínico y farmacocinético de PM534 administrado a pacientes con tumores sólidos avanzados	I	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05835609
DS7300-203 IDeate-PanTumor02)	Estudio de fase 1b/2, pantumoral y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad del ifinatamab deruxtecán (I-DXd) en participantes con tumores sólidos recurrentes o metastásicos	II	● Consultar disponibilidad de slots	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT06330064
BI1479-0012 Beamion BCGC-1	Ensayo de fase Ib de aumento de la dosis y de fase II de optimización de la dosis, aleatorizado, en abierto y multicéntrico para evaluar zongertinib (BI 1810631) por vía oral solo o en combinación con otros agentes para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama metastásico HER2+ avanzado y adenocarcinoma gástrico, de la unión gastroesofágica o esofágico metastásico	Ib/II	● Consultar disponibilidad de slots	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT06324357
CFXX489A12101	Estudio de fase I de [177Lu]Lu-NNS309 en pacientes con cáncer pancreático, de pulmón, de mama y colorrectal	I	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT06562192
M25-279	Estudio de fase 2 para evaluar la seguridad y la eficacia de telisotuzumab adizutecán para el tratamiento de sujetos con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos que albergan amplificación de MET	II	● Abierto	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT07196644

PM54-A-003-25	Estudio multicéntrico, abierto, de fase 1/2 de periodo de rodaje de seguridad y expansión de PM54 en combinación con inmunoterapia para evaluar la seguridad y la eficacia en participantes adultos que fueron tratados previamente por neoplasias malignas avanzadas	I/II	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT07644039
---------------	---	------	-------------------	--

Ensayos Clínicos Abiertos a Inclusión – Sarcomas. Unidad Fase I

Código del estudio	Título del ensayo	Fase	Estado	Información
TRASTS	Ensayo prospectivo de fase I-II, multicéntrico y abierto para explorar la combinación de trabectedina más radioterapia en pacientes con sarcoma de partes blandas.	I/II	● Abierto	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT02275286
OMTX705-001	Estudio de fase 1, abierto, multicéntrico y de dos brazos paralelos para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de OMTX705, tanto en monoterapia como en combinación con pembrolizumab (Parte 1) o tislelizumab (Parte 2), en el tratamiento de pacientes con cáncer avanzado o metastásico	I	● Abierto	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT07377045

Ensayos Clínicos Abiertos a Inclusión – Pulmón. Unidad Fase I

Código del estudio	Título del ensayo	Fase	Estado	Información
BO44426	Estudio de fase Ib/II, abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad, la actividad y la farmacocinética de divarasib en combinación con otras terapias contra el cáncer en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas avanzado o metastásico con una mutación KRAS G12C no tratado previamente	Ib/II	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05856981
MK-6070-003	Estudio sobre seguridad y eficacia de gocatamig (MK-6070) e ifinatamab deruxtecán (MK-2400) en personas con cáncer de pulmón de células pequeñas en etapa avanzada	I	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT07227597

Ensayos Clínicos Abiertos a Inclusión – Gastro-Esofágico. Unidad Fase I

D967LC00001 DESTINY-GASTRIC03	"Estudio abierto en fase Ib/II, multicéntrico, de aumento progresivo de la dosis y de ampliación de la dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, inmunogenia y actividad antitumoral de trastuzumab deruxtecán (T-DXd) en monoterapia y combinado en participantes adultos con cáncer gástrico con expresión excesiva de HER2	Ib/II	● Temporalmente cerrado	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT05384626
---	--	-------	-------------------------	---

Ensayos Clínicos Abiertos a Inclusión – Próstata. Unidad Fase I

Código del estudio	Título del ensayo	Fase	Estado	Información
CELC-G-201	Estudio de fase 1/2, abierto, aleatorizado, de determinación y expansión de dosis de gedatolisib en combinación con darolutamida en cáncer de próstata metastásico resistente a la castración).	I/II	● Reserva de slot	 Ver ficha del estudio https://clinicaltrials.gov/study/NCT06190899
CDZR123A12107 TulmiSTAR-01	Estudio en dos partes, fase I de escalado y expansión de dosis seguido de un estudio de fase II multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la seguridad y eficacia de la combinación de tulmimetostat (DZR123) y JSB462 (luxdegalutamida) frente al tratamiento estándar en pacientes con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración en progresión	I/II	● Abierto	 Ver ficha del estudio <u>No disponible.</u>