

ENSAYOS CLÍNICOS TUMORES DE MAMA

DESTINITY-11 (D967RC00001) Fase III:

“Ensayo abierto de fase 3 de monoterapia neoadyuvante con trastuzumab deruxtecan (T-DXd) o T-DXd seguido de THP en comparación con ddAC-THP en participantes con cáncer de mama incipiente con sobreexpresión de HER2 de alto riesgo (DESTINY Breast11)”

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=DESTINY-Breast11&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

BIG 16-05/ AFT-27/ WO39391/ Impassion 030:

“Estudio en fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto para comparar atezolizumab (anticuerpo anti-PD-L1) en combinación con quimioterapia adyuvante basada en antraciclina/taxano frente a solo quimioterapia en pacientes con cáncer de mama triple negativo operable”.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03498716?term=Impassion+030+%2F+WO39391&draw=2&rank=1>

ASTEFANIA/ WO42633 Fase III

Estudio para determinar la eficacia y la seguridad de atezolizumab administrado junto con trastuzumab emtansina en personas con cáncer de mama precoz que ya hayan recibido quimioterapia y cirugía”.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=ASTEFANIA&cntry=&state=&city=&dist=>

TAS-120-201:

“ Estudio fase II de TAS-120 en cáncer de mama metastásico que presenta amplificaciones del receptor del factor de crecimiento de fibroblastos (FGFR) ”.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=TAS-120-201&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

CBYL719H12301 / EPIK-B3 Fase III:

Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de alpelisib (BYL719) en combinación con nab-paclitaxel en pacientes con cáncer de mama triple negativo avanzado bien con mutación de la subunidad catalítica alfa de fosfatidilinositol 3 quinasa (PIK3CA) o con pérdida de la proteína fosfatasa y homólogo de tensina (PTEN) sin mutación de PIK3CA.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=CBYL719H12301+%2F+EPIK-B3+&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

WO41554 / INAVO 120

“Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de gdc-0077 más palbociclib y fulvestrant en comparación con placebo más palbociclib y fulvestrant en pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico her2-negativo con receptores hormonales positivos y mutación de pik3ca”

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=WO41554&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

BO41843/ persevERA

“estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de gdc-9545 en combinación con palbociclib, comparado con letrozol en combinación con palbociclib, en pacientes con cáncer de mama positivo para receptores de estrógenos y her2 negativo localmente avanzado o metastásico”

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=BO41843&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

ALPHABET (GEICAM/2017-01) Fase III:

“Ensayo aleatorizado de fase III de trastuzumab + alpelisib +/- fulvestrant frente a trastuzumab + quimioterapia en pacientes con cáncer de mama avanzado HER2+ con mutación de PIK3CA previamente tratados. “Estudio ALPHABET”

<https://reec.aemps.es/reec/public/detail.html>

KEYNOTE-B49 (MK-3475-B49) Fase III:

Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de pembrolizumab más quimioterapia en comparación con placebo más quimioterapia en el tratamiento del cáncer de mama localmente recurrente e inoperable o metastásico con receptores hormonales positivos y receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano negativo (RH+/HER2-) candidato a quimioterapia (KEYNOTE-B49)

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=KEYNOTE-B49+&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

DESTINITY-06 (D9670C00001) Fase III:

Cáncer de mama RH+ y HER2 – (+1,+2) tras progresión a 2 o más líneas de HT pero ningún tratamiento de QT para cáncer de mama metastásico.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=D9670C00001&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>

I3Y-MC-JPEF (postMONARCH) Fase III:

Estudio de fase 3 aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para comparar la eficacia de abemaciclib más fulvestrant con placebo más fulvestrant en participantes con cáncer de mama HR+, HER2-, avanzado o metastásico después de la progresión con un inhibidor de CDK4 y 6 y Terapia endocrina.

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=I3Y-MC-JPEF+&cntry=&state=&city=&dist=>

lidERA (GO42784) (TRIO045) Fase III:

“Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de giredestrant adyuvante en comparación con la monoterapia endocrina adyuvante elegida por el médico en pacientes con cáncer de mama incipiente con receptores estrogénicos positivos y Her2 negativo.”

<https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=GO42784&cntry=&state=&city=&dist=&Search=Search>



**Hospital General Universitario
Gregorio Marañón**

 **Comunidad de Madrid**

