

Estudios clínicos con enrolamiento activo y próximos a comenzar



Protocolo Activos	Tumor	Criterios	ECOG	Stage	Marcador	Activo?	Enroll?	Ramas de tratamiento
BNT-113	Cabeza y cuello	Etapa IV metastásico irresecable), ECOG 0-1. PD-L1 [CPS ≥1]. Sin terapia previa. Ubicaciones elegibles: orofaringe, la cavidad oral, la hipofaringe y la laringe. (No en nasofaringe)	0-1	IV	PD-L1	Si	Si	A: BNT113 B: Pembrolizumab
ZW25-301	Gástrico/UGE	Etapa IV metastásico irresecable), ECOG 0-1, sin tratamiento previo.HER2 +.	0-1	IV	HER2 +	Si	Si	A: Zanidatamab + CAPEOX + Tislelizumab B: Zanidatamab + CAPEOX
20210096 Fortitude 101 (Amgen)	Gástrico/UGE	Etapa IV metastásico irresecable), ECOG 0-1, sin tratamiento previo, con sobreexpresión de FGFR2b	0-1	IV	FGFR2b	Si	Si	A: Bemarizumab + FOLFOX B: Placebo + FOLFOX
20210098 Fortitude 102 (Amgen)	Gástrico	Un estudio de fase 1b / 3 de quimioterapia con bemarizumab más y nivolumab versus quimioterapia y nivolumab solos en sujetos con cáncer avanzado de la unión gástrica y gastroesofágica no tratado previamente con sobreexpresión de FGFR2b	0-1		FGFR2b	Si	Si	
ARC-21	Gástrico	Ensayo clínico de fase 2 para evaluar la seguridad y eficacia de los tratamientos combinados en pacientes con neoplasias malignas avanzadas del tracto gastrointestinal superior (EDGE-Gástrico)	0-1			Si	Si	Grupo A1 : Domvanalimab+zimberelimumab+FOLFOX Grupo A2 : Zimberelimumab+FOLFOX Grupo A3 : domvanalimab+zimberelimumab +FOLFOX
MK 2870-015	Gástrico	fase 3, compara la eficacia y seguridad de MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico para adenocarcinoma gastroesofágico avanzado/metastásico 3L+ (adenocarcinoma gástrico, adenocarcinoma de la unión gastroesofágica y adenocarcinoma esofágico)	0-1		TROP2	Si	Si	A: ADC del TROP2 MK-2870 B: Elección oncólogo
MK2870-005	Endometrio	Estudio de fase 3, controlado con comparador activo, multicéntrico para comparar la eficacia y la seguridad de la monoterapia con MK-2870 frente al tratamiento elegido por el médico en participantes con cáncer endometrial que recibieron previamente quimioterapia a base de platino e inmunoterapia	0-1			Si	Si	Rama 1: MK-2870b Rama 2: TPCc (doxorubicina o paclitaxel)
RELATIVITY-127	Melanoma	Etapa IV (metastásico o localmente avanzado irresecable), ECOG 0-1, Sin tratamiento previo	0-1	IV		Si	Si	A: Relatlimab + Nivolumab B: Nivolumab
20220083	Melanoma	Melanoma resecado dentro de las 12 semanas antes de aleatorización (E III o estadio IV resecados)		III o IV		Si	Si	A: ABP 206 B: Nivolumab (Opdivo).
MOUNTAINEER-03 (SGTUC-029)	Colorrectal	Etapa IV (metastásico o localmente avanzado irresecable), ECOG 0-1, Adenocarcinoma, HER2+, RAS WT. Sin evidencia de metástasis cerebrales o Metástasis cerebrales previamente tratadas que son asintomáticas.	0-1	IV	HER2+, RAS	Si	Si	A: Tucatinib + Trastuzumab + FOLFOX B: FOLFOX + Bevacizumab o Cetuximab
MK-1084-001	Multitumoral	Etapa IV (metastásico), ECOG 0 - 1, (TPS) ≥1%, mutación KRASG12C. Sin tratamiento previo. (Esperando nuevas cohortes) - Enmienda 4 Pulmón 1L sin PD-L1, 1L Colon	0-1	IV	KRASG12C	Si	Si	A: MK-1084 + Pembrolizumab
MK7684A-003	Pulmón	Etapa IV (metastásico), ECOG 0-1, Cáncer de pulmón de células no pequeñas, PDL1+.	0-1	IV	PDL1+	Si	Si	A: Pembrolizumab/Vibostolimab B: Pembrolizumab
DS1062-A-U303 TROPION- Lung07	Pulmón	Cáncer de pulmón de células no pequeñas PD-L1 TPS <50%, sin tratamiento previo.		IIIB o IIIC	PD-L1 TPS <50%	Si	Si	A: Datopotamab Derutecan + Pembrolizumab + QMT
DS1062-A-U304 TROPION- Lung08	Pulmón	Pacientes con NSCLC en estadio IV, ECOG 0-1, sin tratamiento previo, PD-L1 >50%. Testea Mutaciones	0-1	IV	PD-L1 >50%	Si	Si	A: Dato-DXd + Pembrolizumab B: Pembrolizumab
MB12-C-01-22 (ELEA)	Pulmón	Pacientes con NSCLC en estadio IV, ECOG 0-1, sin tratamiento previo, PD-L1 >50%. No testea mutaciones	0-1	IV	PD-L1 >50%	Si	Si	A: Pembrolizumab B: Pembrolizumab biosimilar
PM1183-C-008-21 LAGOON	Pulmón	Pacientes con SCLC en estadio IV, ECOG 0 - 2, Una línea previa de quimioterapia con platino con/sin anti-PD-1 o anti-PD-L1	0-2	IV	anti-PD-1	Si	Si	A: Lurbinectedin B: Lurbinectedin + Irinotecan C: Irinotecan o Topotecan
MK 2870-019	Pulmón	fase 3, de pembrolizumab adyuvante con o sin MK-2870 en participantes con NSCLC resecable en estadio II a IIIB (N2) que no logran la pCR después de recibir pembrolizumab neoadyuvante con quimioterapia de doblete a base de platino seguida de cirugía	0-1	II a IIIB	Se excluye EGFR.	Si	Si	Periodo adyuvante A: 400 mg de pembrolizumab IV q6w x7 + 4 mg/kg de MK-2870 IV q2w x20 dosis B: 400 mg de pembrolizumab IV q6w x7
CA209 67T L	Riñón	fase 3, abierto, de no inferioridad de la formulación de nivolumab subcutáneo en comparación con nivolumab intravenoso en participantes con carcinoma de células renales claras avanzado o metastásico que han recibido terapia sistémica previa (Enmienda 3)	0-1			Si	Si	A: Nivolumab s.c. (Proceso C) 1200 mg + rHuPH20 B: Nivolumab s.c. (Proceso D) 1200 mg + rHuPH20
KL264-01	Tumor Sólido	Un primer estudio de fase I-II en humanos de SKB264 en pacientes con tumores sólidos metastásicos o irresecables localmente avanzados que son refractarios a las terapias estándar disponibles: Urothelial carcinoma (UC), Cervical cancer (CC)	0-1		Según Cohorte	Si	Si	Según Cohorte
ADCT - 402 - 311 (Lotis 05)	Hematológico	linfoma difuso de células B en recaída o refractarios.No candidato para el trasplante de células madre.				Si	Si	A: Loncastuximab Tesirina + Rituximab B: Rituximab + Gemcitabina + Oxaliplatino
(MK-1026-008) (ARQ 531)	Hematológico	Linfoma no Hodgkin (LNH) de células B, leucemia linfocítica crónica (LLC)/linfoma linfocítico pequeño (SLL).				Si	Si	A: Nemtabrutinib B: Fludarabine + ciclofosfamida+ rituximab ó BIEN Bendamustina + rituximab
MK-1026-010 (BELLWAVE-010)	Hematológico	Estudio aleatorizado, de etiqueta abierta, de fase 3 para comparar la eficacia y la seguridad de nemtabrutinib (MK-1026) más venetoclax frente a venetoclax más rituximab en participantes con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas recidivantes/refractarios después de al menos 1 tratamiento previo.	0-1			Si	Si	A: Nemtabrutinib + Venetoclax B: Venetoclax + Rituximab
MK-2140-006-01	Hematológico	Estudio basket multicéntrico, de etiqueta abierta y de fase 2 para evaluar la seguridad y eficacia de MK-2140 como monoterapia y en combinación en participantes con neoplasias de células B agresivas y de bajo grado.				Si	Si	A: Zilovetamab vedotin B: Zilovetamab vedotin + Nemtabrutinib
Protocolo próximos	Tumor	Criterios	ECOG	Stage	Marcador	Activo?	Enroll?	Ramas de tratamiento
AP063-003	Mama	Fase 3 de equivalencia, de grupos paralelos para comparar la eficacia, seguridad e inmunogenicidad de AP063 con Herceptin® en sujetos con cáncer de mama HER2+	0-1		HER2+	NO	NO	A: AP063 + Docetaxel B: Herceptin + Docetaxel
TAS6417-301	Pulmón	fase 3, evaluar la eficacia y seguridad de zipalerinib más quimioterapia versus quimioterapia sola, en pacientes con no tratado previamente, localmente avanzado o metastásico Cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC) no escamoso con Receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR) exón 20 Mutaciones de inserción (ex20ins)	0-1		EGFR exon20ins	NO	NO	A: Pemtrexed + Carboplatino o Cisplatino B: Pemtrexed + Carboplatino o Cisplatino + TAS6417