

# 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: Bemarazitumab + FOLFOX B: Placebo + FOLFOX
20210098 Fortitude 102 (Amgen)	Gástrico	Un estudio de fase 1b / 3 de quimioterapia con bemarazitumab 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	
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 resecaado dentro de las 12 semanas antes de aleatorización (E III o estadio IV resecaados)		III o IV		Si	Si	A: ABP 206 B: Nivolumab (Opdivo).
MOUNTAINEER-03 (SGNUC-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, 1L Páncreas	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-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
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 Deruxtecan + Pembrolizumab + QMT
MK 2870-019	Pulmón	fase 3, de pembrolizumab adyuvante con o sin MK-2870 en participantes con NSCLC resecaable 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	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
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 + Oxalplatino
(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: Zilvertamab vedotin B: Zilvertamab vedotin + Nemtabrutinib
Protocolo próximos	Tumor	Criterios	ECOG	Stage	Marcador	Activo?	Enroll?	Ramas de tratamiento
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			NO	NO	Grupo A1 : Domvanalimab+zimberelimab+FOLFOX Grupo A2 : Zimberelimab+FOLFOX Grupo A3 : domvanalimab+zimberelimab +FOLFOX
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 zipalertinib 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
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, Triple negative breast cancer (TNBC), Ovarian cancer (OC), fallopian tube cancer, or primary peritoneal cancer, Non-small cell lung cancer (NSCLC), Gastric adenocarcinoma/Gastroesophageal junction adenocarcinoma (GC/GEJC), Small cell lung cancer (SCLC), HR+/ HER2-breast cancer (HR+/HER2- BC), Head and neck squamous cell carcinoma (HNSCC), Endometrial carcinoma (EC), Urothelial carcinoma (UC), Cervical cancer (CC)	0-1		Según Cohorte	NO	NO	Según Cohorte