

LISTADO DE EECC 2024

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2019-004637-16	Ensayo clínico piloto, unicéntrico, no comparativo, para evaluar la seguridad y eficacia preliminar de la administración de MSCs derivadas de tejido adiposo (MSCs-TA) inyectadas en los bordes de la úlcera y ensambladas tridimensionalmente en una matriz de fibrina obtenida a partir plasma rico en plaquetas (Láminas de MSCs-TA) en pacientes con heridas crónicas refractarias al tratamiento convencional	II	NO	NO	LUCIA NUÑEZ HIPOLITO	Cáncer	Anatomía Patológica
2022-501753-36-00	Estudio en fase III, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, de la eficacia y la seguridad del povorcitinib (INCB054707) en participantes con hidradenitis supurativa entre moderada y grave (STOP-HS2)	III	SI	NO	DANIELLA CULLEN ARAVENA	Cáncer	Anatomía Patológica
2023-507204-31-00	A Phase 3 Double-Blind Study to Evaluate the Long-Term Safety and Efficacy of Povorcitinib in Participants With Moderate to Severe Hidradenitis Suppurativa	III	SI	SI	DANIELLA CULLEN ARAVENA	Cáncer	Anatomía Patológica
2017-000873-35	Protocolo I4V-MC-JAHN: Estudio de fase 3, multicéntrico, doble ciego, en el que se evalúan la seguridad y la eficacia a largo plazo de baricitinib en pacientes adultos con dermatitis atópica	III	SI	SI	FRANCISCO JAVIER VICENTE MARTIN	Cáncer	Anatomía Patológica
2023-505739-12-00	A 52-week multi-center, randomized, double-blind, placebo-controlled, basket study with an open label extension to investigate the efficacy, safety and tolerability of remibrutinib (LOU064) in Chronic Inducible Urticaria (CINDU) in adolescents and adults inadequately controlled by H1-antihistamines	III	SI	SI	FRANCISCO JAVIER VICENTE MARTIN	Cáncer	Anatomía Patológica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2023-508235-31-00	A Phase 3b, Open-label Study to Evaluate the Effectiveness and Safety of Lebrikizumab Treatment in Adults and Adolescents with Moderate-to- Severe Atopic Dermatitis	III	SI	SI	RUBEN GARCIA CASTRO	Cáncer	Anatomía Patológica
NA	Estudio clínico aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia de un preparado probiótico oral en el tratamiento de la hidradenitis supurativa	NA	SI	NO	DANIELLA CULLEN ARAVENA	Cáncer	Anatomía Patológica
2020-003751-15	Estudio en fase I, abierto y multicéntrico, de HMPL-306 en neoplasias malignas hematológicas avanzadas con mutaciones de la isocitrato deshidrogenasa (IDH)	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2021-004137-36	Estudio de EOS884448, por sí solo y en combinación con iberdomida con o sin dexametasona, en participantes con mieloma múltiple en recaída o refractario	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2021-005918-34	Estudio de plataforma para evaluar la seguridad y la eficacia de múltiples combinaciones de tratamientos en pacientes con mieloma múltiple	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2022-002798-27	COVALENT-101: Primer estudio de fase I en seres humanos de aumento escalonado de la dosis y de ampliación de la dosis del BMF-219, un inhibidor oral covalente de la menina, en pacientes adultos con leucemia aguda (LA), linfoma difuso de células B grandes (LBDCG), mieloma múltiple (MM) y leucemia linfocítica crónica (LLC)/linfoma linfocítico pequeño (LLP)	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2022-502390-41-00	An open-label phase 1 study to evaluate the safety of SGN-35T in adults with advanced malignancies	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2023-505204-34-00	A phase 1, open-label, multicenter, dose escalation study of sgr-1505 as monotherapy in subjects with mature b-cell malignancies	I	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2019-004124-38	Ensayo fase 1 de escalado de dosis para evaluar la combinación de dos anticuerpos biespecíficos de redireccionamiento de células T, Talquetamab y Teclistamab, en sujetos con mieloma múltiple en recaída o refractario.	I	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2019-001656-19	Terapia génica para la deficiencia de piruvato quinasa (PKD): un ensayo clínico de fase I para evaluar la seguridad de la infusión de células CD34 + autólogas transducidas con un vector lentiviral que contiene el gen de piruvato quinasa de glóbulos rojos (CoRPK) con optimización de codones en sujetos adultos y pediátricos con PKD	I	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología
2022-501526-38-00	Long-Term Follow-up (LTFU) for Gene Therapy of Pyruvate Kinase Deficiency (PKD): A Phase I Clinical trial to Evaluate the Safety of the Infusion of Autologous CD34+ Cells Transduced with a Lentiviral Vector Carrying the Codon Optimized Red Cell Pyruvate Kinase (coRPK) Gene in Adult and Pediatric Subjects with PKD	I	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología
2016-001792-70	Ensayo de fase 1, abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinamia del modulador de "Splicing" H3B-8800 en sujetos con síndromes mielodisplásicos, leucemia mieloide aguda y leucemia mielomonocítica crónica	I	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2020-005967-30	Estudio de primera administración en humanos	I	SI	SI	JUAN MANUEL	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	de JNJ-75276617, un inhibidor de Menin-KMT2A (MLL1), en sujetos con leucemia aguda.				ALONSO DOMINGUEZ		
2021-003255-42	Estudio de fase 1a /1b, abierto, con cohortes de escalada y de expansión de la dosis, de SL-172154 (SIRPa-Fc-CD40L) en combinación con azacitidina o con azacitidina y venetoclax en el tratamiento de sujetos con síndrome mielodisplásico de mayor riesgo o leucemia mieloide aguda	I	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2021-003999-14	Estudio fase 1b de administración de JNJ-75276617 en combinación con terapias dirigidas al tratamiento de LMA en sujetos con leucemia mieloide aguda que presenten alteraciones de KMT2A o NPM1	I	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2021-005234-41	Estudio de fase 1, abierto sobre GSK3745417 intravenoso para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, farmacodinámica y determinar la DRP2 y la pauta posológica en participantes con neoplasias malignas mieloides en recaída o refractarias, incluyendo leucemia mieloide aguda (LMA) y síndrome mielodisplásico de alto riesgo (SMD-dAR).	I	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2015-001697-17	Estudio de fase I para evaluar la seguridad y la tolerabilidad del REGN1979, un anticuerpo monoclonal biespecífico contra CD20 y CD3, y el REGN2810, un anticuerpo monoclonal contra la proteína de muerte celular programada 1, en pacientes con neoplasias malignas de linfocitos B	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2018-003235-29	Estudio Fase 1, multicéntrico, abierto para determinar la seguridad, farmacocinética y eficacia preliminar de una molécula pequeña, CC-99282, disponible para administración oral en monoterapia y en combinación con rituximab en sujetos con linfoma no Hodgkin en recaída o refractario (LNH R/R)	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2019-004291-20	Estudio de fase IB/II, sin enmascaramiento, multicéntrico, con una etapa no aleatorizada para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia de mosunetuzumab más lenalidomida (+ LEN) y una etapa aleatorizada para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la farmacocinética de mosunetuzumab + LEN por vía S.C. en comparación con la I.V. en pacientes con linfoma folicular	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-001183-29	Ensayo fase 1, de primera administración en humanos, de escalado de dosis de JNJ-75348780, un anticuerpo biespecífico anti CD3xCD22, en sujetos con linfoma no Hodgkin (LNH) y leucemia linfocítica crónica (LLC).	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-004641-37	Estudio en fase I/Ib abierto de ampliación y escalada de dosis del inhibidor de Bcl-2 BGB-11417 en pacientes con neoplasias malignas de linfocitos B maduros	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-000064-29	ESTUDIO EN FASE IB, MULTICÉNTRICO Y ABIERTO DE ESCALADA DE DOSIS PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD FARMACOCINÉTICA, FARMACODINAMIA Y EFICACIA DE GLOFITAMAB SUBCUTÁNEO TRAS	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	PRETRATAMIENTO CON OBINUTUZUMAB EN PACIENTES CON LINFOMA NO HODGKIN DE LINFOCITOS B EN RECAÍDA O REFRACTARIO						
2023-505165-93-00	A Phase 1, First-in-human Study of JNJ-87801493 in Combination with CD3 T-Cell Engagers in Participants with Relapsed/Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoid Malignancies (NHLs)	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2023-506267-33-00	A Phase 1b Multicenter, Open-label, Study of JNJ-90014496, an Autologous CD19/CD20 Bi-specific CAR-T Cell Therapy in Adult Participants with Relapsed or Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoma	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2023-506654-20-00	A Phase 1, Multi-Center, Open-Label, Dose-Finding Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Efficacy of BMS-986458, Alone and in Combination with Anti-lymphoma Agents in Participants with Relapsed/Refractory Non-Hodgkin Lymphomas (R/R NHL)	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2023-510541-25-00	Phase 1, Dose Escalation, and Cohort Expansion Study Evaluating NX-5948, a Bruton's Tyrosine Kinase (BTK) Degradar, in Adults with Relapsed/Refractory B-cell Malignancies	I	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-002339-44	Estudio de fase I/II abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad y la farmacocinética del aumento escalonado de dosis de IGM-2323 en sujetos con linfomas no Hodgkin recidivantes/resistentes al tratamiento	I/II	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-001040-23	Estudio multicéntrico fase I/IIa de infusión de linfocitos T autólogos de sangre periférica expandidos y modificados genéticamente mediante transposones de la familia Sleeping Beauty para expresar un receptor antigénico quimérico con especificidad anti-CD19 conjugado con la región coestimuladora 4-1BB y de transmisión de señal CD3ζ y huEGFRt (TranspoCART19) en pacientes con linfoma de células B en recaída o refractario	I/II	SI	NO	JAVIER CORNAGO NAVASCUES	Cáncer	Hematología
2017-001748-36	A Phase 1/2, Open-Label, Dose-Escalation Trial of GEN3013 in Patients with Relapsed, Progressive or Refractory B-Cell Lymphoma	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2017-004835-36	Estudio de fase Ib multicéntrico, abierto de glofitamab y atezolizumab o polatuzumab vedotina (más una dosis única de obinutuzumab como pretratamiento) en pacientes adultos con linfoma no hodgkin de células b recurrente/refractario	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-005725-24	Estudio de fase 1b/2 abierto para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de epcoritamab en combinación con antineoplásicos en sujetos con linfoma no Hodgkin	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-500391-62-00	Estudio en fase I-II, abierto, de la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y actividad preliminar de tolinapant en combinación con decitabina/cedazuridina oral y de decitabina/cedazuridina oral en monoterapia, en pacientes con linfoma de linfocitos T periféricos recidivante/resistente	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-500687-35-00	A Single-Arm, Open-Label, Multicenter Phase 2 Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Bcl-2 Inhibitor BGB-11417 in Patients With Relapsed or Refractory Mantle Cell Lymphoma	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-502157-33-00	A Phase 1, Open-Label, Dose-Escalation and -Expansion Study of the Bruton Tyrosine Kinase-Targeted Protein-Degrader BGB-16673 in Patients With B-Cell Malignancies	I/II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2019-001138-32	Estudio de plataforma de fase I/II, aleatorizado, abierto que utiliza el protocolo maestro para el estudio de belantamab mafodotin (GSK2857916) en monoterapia y en combinación con tratamientos contra el cáncer en participantes con mieloma múltiple en recaída/refractario (MMRR) – DREAMM 5.	II	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2019-003847-31	Primer ensayo clínico en seres humanos, en dos partes, abierto, para evaluar la seguridad, tolerabilidad y actividad de dosis intravenosas de ICT01 en monoterapia y en combinación con un inhibidor del punto de control de la respuesta inmune (ICI) en pacientes con cáncer avanzado recidivante/resistente al tratamiento (estudio EVICTION).	II	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2020-004027-17	Ensayo clínico de varias partes de brentuximab vedotina en el linfoma de Hodgkin clásico	II	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2021-000369-34	Estudio de fase IIb, abierto, multicéntrico, aleatorizado, controlado, de 2 grupos para evaluar la eficacia y la seguridad de NS-018 administrado por vía oral	II	SI	SI	ELENA JIMENEZ BARRAL	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	frente al mejor tratamiento disponible en sujetos con mielofibrosis primaria, mielofibrosis post-policitemia vera o mielofibrosis post-trombocitemia esencial con trombocitopenia grave (recuento plaquetario <50 000/microl)						
2020-005297-10	Estudio de fase II, abierto y multicéntrico de CLR 131 en pacientes con neoplasias malignas de linfocitos B seleccionadas recidivantes o resistentes al tratamiento (R/R) (CLOVER-1) y cohorte de ampliación en pacientes con macroglobulinemia de Waldenström (CLOVER-WaM)	II	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2023-503235-18-00	Estudio de fase II, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia, seguridad y farmacocinética del inhibidor de BCL2 BGB-11417 en pacientes con macroglobulinemia de Waldenström recidivante/refractaria	II	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2022-502673-41-01	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled Phase II Study to Investigate the Efficacy and Safety of CYP-001 in Combination with Corticosteroids vs Corticosteroids Alone for the Treatment of High-Risk Acute Graft Versus Host Disease	II	SI	SI	JAVIER CORNAGO NAVASCUES	Cáncer	Hematología
2018-002851-14	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 LMA de nuevo diagnóstico con el gen FLT3 no mutado	II	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-001279-15	Estudio de fase 1b/2, de la seguridad, farmacocinética, farmacodinámica y eficacia preliminar del inhibidor selectivo de SYK Ibrutinib (LANRA) en combinación con el inhibidor de FLT3 gilteritinib, en pacientes con leucemia mieloide aguda en recidiva o resistente al tratamiento con mutaciones del gen FLT3	II	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2016-004937-26	Título del protocolo: Estudio multicéntrico, no aleatorizado y abierto, para evaluar la eficacia y seguridad de ibrutinib seguido por consolidación de ibrutinib en combinación con ofatumumab, en pacientes con Leucemia Linfocítica Crónica (LLC) o Linfoma Linfocítico de Células Pequeñas (LLCP) sin tratamiento previo	II	SI	NO	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2016-005039-34	Estudio en fase I-II de la seguridad, farmacocinética y actividad preliminar de ASTX660 en sujetos con tumores sólidos avanzados y linfomas	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2017-002139-41	Estudio abierto para evaluar la actividad antitumoral y la seguridad de REGN1979, un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3 en pacientes con linfoma folicular recidivante o resistente al tratamiento	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2018-000444-26	Ensayo clínico de fase I/IIa de BI-1206, un anticuerpo monoclonal contra CD32b (Fc y RIIB), en combinación con rituximab en personas con linfoma no hodgkiniano de linfocitos B de escasa malignidad que ha recidivado o es resistente al rituximab	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2019-001003-20	Estudio de fase II, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de AFM13 en pacientes con	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	linfoma periférico de linfocitos T CD30+ o micosis fungoide transformada, recidivantes o resistentes al tratamiento (REDIRECT)						
2019-002746-21	Estudio Fase IIb, Aleatorizado, Para Evaluar la Eficacia de la Terapia de Rescate con Brentuximab Vedotin-ESHAP vs ESHAP en Pacientes con Linfoma de Hodgkin Clásico Refractario o en Recaída, Seguido de Consolidación con Brentuximab Vedotin (en lugar de Trasplante Autólogo de Células Madre Hematopoyéticas) en Aquellos Pacientes que Alcancen Respuesta Metabólica Completa Tras la Terapia de Rescate	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-000845-15	Ensayo de fase Ib/II, abierto, para evaluar la seguridad y la eficacia preliminar de epcoritamab (GEN3013; DuoBody® CD3xCD20) en combinación con otros fármacos en sujetos con linfoma no Hodgkin de linfocitos B	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-000848-57	Estudio abierto de fase Ib/II para evaluar la seguridad y la eficacia de epcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3 × CD20) en pacientes con leucemia linfocítica crónica recidivante/refractaria y síndrome de Richter	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-003695-40	Estudio en fase 2 aleatorizado de loncastuximab tesirina frente a idelalisib en pacientes con linfoma folicular recidivante o resistente (LOTIS 6)	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-003735-16	Estudio aleatorizado, no comparativo, de fase II de Lacutamab con Gemox frente a Gemox en monoterapia en pacientes con linfoma T periférico en recidiva o refractario	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-003908-14	Estudio fundamental de fase II, aleatorizado, multicéntrico y sin enmascaramiento para evaluar la eficacia y la seguridad de mb-cart2019.1 en comparación con el tratamiento de referencia en participantes con linfoma difuso de linfocitos b grandes recidivante/resistente (Idlbgr-r) que no son aptos para recibir quimioterapia de dosis altas ni autotrasplantes de células progenitoras	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-004537-20	Estudio de fase 2 abierto para evaluar la seguridad de mogamulizumab administrado cada 4 semanas después de la inducción en participantes con linfoma cutáneo de linfocitos T (LCLT) recidivante o resistente.	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-004954-31	Estudio de fase 2 de un solo brazo en monoterapia con tosilato de valemestostat en sujetos con linfoma periférico de células T en recaída / refractario (Valemestostat tosilato [DS-3201b], un inhibidor dual del potenciador del homólogo Zeste [EZH] 1/2 para el linfoma de linfocitos T periférico recidivante/resistente [LLTP R/R])	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-005197-10	Ensayo abierto de fase II de Nanatinostat en combinación con Valganciclovir en pacientes con Linfomas Recidivantes/Resistentes positivos para el Virus de Epstein-Barr (VEB+) (NAVAL-1)	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-000493-29	Estudio en fase I/II de la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia preliminar de relatlimab más nivolumab en participantes	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	pediátricos y adultos jóvenes con linfoma de Hodgkin clásico y linfoma no Hodgkin recurrentes o resistentes						
2021-000870-27	Estudio de fase II, modular, abierto y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad del capivasertib en pacientes con linfoma no Hodgkin de células B en recidiva o refractario (CAPITAL)	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-001700-15	Estudio abierto de fase 2 para evaluar la seguridad y eficacia de MK-7684A (coformulación de MK-7684 [vibostolimab] con MK-3475 [pembrolizumab]) en participantes con neoplasias hematológicas malignas recidivantes o refractarias	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-002150-91	Estudio (Pegasus Lymphoma 205) de fase 2 no aleatorizado, abierto, multicéntrico y de múltiples cohortes que evalúa el beneficio clínico de SAR444245 (THOR-707) con o sin otros tratamientos antineoplásicos para el tratamiento de adultos y adolescentes con linfoma de células B en recaída o refractario.	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-003397-32	Estudio clínico de fase 2, abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de zilovertamab vedotina (MK-2140) en participantes con linfoma difuso de células B grandes en recaída o resistente.	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-003855-40	Estudio en fase Ib/II abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad y la farmacocinética de una pauta posológica intravenosa modificada de tafasitamab en combinación con lenalidomida (LEN) en pacientes con linfoma B difuso de células grandes	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	recidivante o refractario (LBDCG R/R) (MINDway)						
2021-005744-29	Ensayo global de fase II, multicéntrico, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de epcoritamab (gen3013; duobody®-cd3×cd20) como monoterapia o en combinación con lenalidomida como tratamiento de primera línea para sujetos con linfoma difuso de células b grandes no aptos para tratamiento con antraciclinas	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-005861-41	Estudio de fase II, abierto y multicéntrico, de aumento escalonado y confirmación de la dosis, con una ampliación para la evaluación de la eficacia, de zilovetamab vedotina (MK-2140) en combinación con R-CHP en participantes con LDCBG.	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-002489-34	Estudio clínico traslacional en fase II multicéntrico, abierto, aleatorizado, controlado, en canasta y pragmático para determinar la eficacia y seguridad de la plitidepsina en comparación con el control en pacientes adultos inmunodeprimidos con COVID-19 sintomática que necesitan asistencia hospitalaria (NEREIDA)	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2024-511304-16-00	A Phase 2 Randomized, Open Label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Golcadomide in Combination with Rituximab in Patients with Newly Diagnosed Advanced Stage Follicular Lymphoma	II	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2018-003993-29	DREAMM 7: Estudio de fase III, multicéntrico, abierto y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de belantamab mafodotín, bortezomib y dexametasona (B-Vd) en	III	SI	SI	ALBERTO VELASCO VALDAZO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	comparación con la combinación de daratumumab, bortezomib y dexametasona (D-Vd) en participantes con mieloma múltiple en recaída o refractario.						
2018-004354-21	Estudio aleatorizado de fase III, multicéntrico, abierto, para evaluar la eficacia y seguridad de Belantamab Mafodotin en combinación con Pomalidomida y Dexametasona (B-Pd) versus Pomalidomida más Bortezomib y Dexametasona (PvD) en participantes con mieloma múltiple recidivante / refractario (DREAMM 8)	III	SI	SI	ALBERTO VELASCO VALDAZO	Cáncer	Hematología
2020-000431-49	Estudio de fase 3 abierto, aleatorizado y multicéntrico para comparar Iberdomida, Daratumumab y Dexametasona (IberDd) con Daratumumab, Bortezomib y Dexametasona (DVd) en pacientes con mieloma múltiple recidivante o resistente (MMRR)	III	SI	SI	AMALIA DOMINGO GONZALEZ	Cáncer	Hematología
2020-002686-33	Estudio en fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y con comparador activo, de brentuximab vedotina o placebo en combinación con lenalidomida y rituximab en pacientes con linfoma difuso de células B grandes (LDCBG) recidivante o resistente	III	SI	SI	DANIEL MORILLO GILES	Cáncer	Hematología
2017-000044-18	Tratamiento de inducción con bortezomib, melfalán y prednisona (VMP) seguido de lenalidomida y dexametasona (RD) frente a carfilzomib, lenalidomida y dexametasona (KRD) más/menos daratumumab, 18 ciclos, seguido de tratamiento de consolidación y	III	SI	NO	ELENA ROSA PRIETO PAREJA	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	mantenimiento con lenalidomida y daratumumab: un ensayo clínico de Fase III, multicéntrico, aleatorizado para pacientes adultos mayores, de entre 65 Y 80 años, con buen estado general y mieloma múltiple de nuevo diagnóstico						
2019-004254-28	Estudio de fase III, doble ciego y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de CAEL-101 y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas frente a placebo y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas en pacientes con amiloidosis AL en estadio IIIb según la Clínica Mayo sin tratamiento previo para la discrasia de células plasmáticas	III	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2020-000713-32	Estudio de fase III, doble ciego y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de CAEL-101 y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas frente a placebo y el tratamiento para la discrasia de células plasmáticas en pacientes con amiloidosis AL en estadio IIIa según la Clínica Mayo sin tratamiento previo para la discrasia de células plasmáticas	III	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2021-000803-20	Estudio en Fase III, abierto, de 2 grupos, multicéntrico y aleatorizado para evaluar la eficacia y la seguridad de ELRANATAMAB (PF-06863135) + DARATUMUMAB + LENALIDOMIDA en comparación con DARATUMUMAB + LENALIDOMIDA + DEXAMETASONA en participantes con mieloma múltiple de diagnóstico	III	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	reciente no aptos para trasplante						
2021-004130-11	Ensayo de fase III en pacientes con MMND candidatos a TASPE para comparar VRD extendido hasta 18 ciclos más intervención temprana de rescate vs. Isatuximab-VRD vs. Isatuximab-V-iberdomida-D	III	SI	NO	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2022-501396-62-00	An open-label, randomized, phase 3 study of linvoseltamab (regn5458; anti-bcma x anti-cd3 bispecific antibody) versus the combination of elotuzumab, pomalidomide, and dexamethasone (epd), in patients with relapsed/refractory multiple myeloma (linker-mm3)	III	SI	SI	ELHAM ASKARI	Cáncer	Hematología
2020-000144-61	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico de ravulizumab en pacientes adultos y adolescentes que presentan microangiopatía trombótica (MAT) después de un trasplante de células madre hematopoyéticas (TCMH)	III	SI	SI	JAVIER CORNAGO NAVASCUES	Cáncer	Hematología
2017-001600-29	Estudio de fase III aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para investigar la eficacia de la adición de crenolanib a la quimioterapia de rescate frente a la quimioterapia de rescate sola en sujetos de 75 años o menos con leucemia mieloide aguda con mutación del gen FLT3 recurrente/resistente	III	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología
2018-002141-11	Estudio multicéntrico, aleatorizado, con doble enmascaramiento y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de vedolizumab para la profilaxis de la enfermedad injerto contra huésped aguda gastrointestinal en sujetos	III	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	sometidos a trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas						
2019-001323-12	Estudio fase III aleatorizado abierto para comparar el tratamiento con azacitidina más pevonedistat frente a azacitidina en adultos con LMA de nuevo diagnóstico ancianos y/o no candidatos a quimioterapia estándar de inducción	III	SI	NO	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología
2022-501709-11-00	Estudio de fase IIIb, abierto, de un solo grupo, para describir la seguridad y la tolerabilidad del ivosidenib en combinación con azacitidina en pacientes adultos con diagnóstico reciente de leucemia mielógena aguda (LMA) con mutación en IDH1m no aptos para la quimioterapia de inducción intensiva	III	SI	SI	JOSE LUIS LOPEZ LORENZO	Cáncer	Hematología
2019-002217-19	Estudio aleatorizado, abierto, de 2 grupos de tratamiento, multicéntrico de Venetoclax y Azacitidina comparado con el mejor tratamiento de soporte, como terapia de mantenimiento en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera remisión después de recibir quimioterapia	III	SI	SI	JUAN MANUEL ALONSO DOMINGUEZ	Cáncer	Hematología
2021-000354-25	Un ensayo aleatorizado multicéntrico de fosfomicina frente a ciprofloxacino para la neutropenia febril en pacientes hematológicos: eficacia y seguridad microbiológica.	III	SI	NO	LAURA SOLAN BLANCO	Cáncer	Hematología
2023-508482-32-00	A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study of mavorixafor in participants with congenital and acquired primary autoimmune and idiopathic chronic neutropenic disorders who are	III	SI	SI	NURIA REVILLA CALVO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	experiencing recurrent and/or serious infections						
2020-003288-24	Estudio de fase 3, aleatorizado y abierto, para evaluar imetelstat (GRN163L) frente al mejor tratamiento disponible en pacientes con mielofibrosis de riesgo intermedio 2 o alto resistente a inhibidores de las cinasas Jano	III	SI	SI	RAQUEL MATA SERNA	Cáncer	Hematología
2015-005220-26	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico entre Bendamustina con Rituximab (BR) en monoterapia y en combinación con Acalabrutinib (ACP-196) en pacientes con linfoma de células del manto no tratado previamente	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2017-002023-21	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para comparar la eficacia y seguridad de polatuzumab vedotin en combinación con rituximab y chp (r-chp) en comparación con rituximab y chop (r-chop) en pacientes con linfoma difuso de células grandes tipo b no tratado anteriormente	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2018-004356-38	Estudio de extensión de Venetoclax para pacientes que han completado un ensayo clínico previo de Venetoclax	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2019-000413-36	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto y multicéntrico, para comparar zanubrutinib (BGB-3111) más rituximab frente a bendamustina más rituximab en pacientes con linfoma de células del manto no tratados previamente que no son aptos para recibir un trasplante de células madre	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2019-001755-39	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de acalabrutinib en combinación con rituximab, ciclofosfamida, doxorubicina, vincristina y prednisona (R-CHOP) en pacientes ≤65 años con linfoma difuso de células B grandes sin centro germinal no tratado previamente	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2019-002962-10	Estudio fase III abierto, prospectivo, para comparar polatuzumab vedotin más rituximab, ifosfamida, carboplatino y etopósido (Pola R ICE) y rituximab, ifosfamida, carboplatino y etopósido (R-ICE) solo como terapia de rescate en pacientes con linfoma difuso de célula B grande (LDCBG) primariamente refractarios o en recaída	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-000241-14	Estudio en fase 3, aleatorizado, de loncastuximab tesirina en combinación con rituximab frente a inmunquimioterapia en pacientes con linfoma difuso de células B grandes (LDCBG) recidivante o resistente	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-002990-84	Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, con enmascaramiento doble, comparativo con un placebo, en el que se compara la eficacia y la seguridad de tafasitamab y lenalidomida junto con R-CHOP con la de RCHOP en pacientes con riesgo intermedio-alto y alto y diagnóstico reciente de linfoma B difuso de células grandes (LBDCG) que no han recibido tratamiento previo	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-003016-27	Ensayo en fase III, abierto y aleatorizado de epcoritamab frente a quimioterapia a elección del investigador en	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	el linfoma difuso de células B grandes recidivante o resistente al tratamiento						
2020-004407-13	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de tafasitamab más lenalidomida además de rituximab frente a lenalidomida además de rituximab en pacientes con linfoma folicular recidivante/resistente (R/R) de grado 1 a 3a o linfoma de la zona marginal R/R	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-004553-72	Estudio en fase III, abierto y aleatorizado, de LOXO-305 en comparación con un inhibidor de tirosina cinasa de Bruton (BTK, por sus siglas en inglés) a elegir por el investigador, en pacientes con linfoma de células del manto tratados previamente y sin tratamiento previo con inhibidores de BTK (BRUIN MCL-321).	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-000043-49	Estudio en fase III, abierto y aleatorizado de pirtobrutinib de duración determinada (LOXO 305) con venetoclax más rituximab frente a venetoclax más rituximab en pacientes con leucemia linfocítica crónica o linfoma linfocítico de células pequeñas (BRUIN CLL-322) previamente tratados	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-000168-31	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2021-000169-34	Estudio de fase 3 abierto para evaluar la seguridad y la eficacia de epcoritamab en combinación con	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	rituximab y lenalidomida (R2) en comparación con R2 en sujetos con linfoma folicular en recaída o resistente (EPCORE™ FL-1)						
2021-001234-20	Estudio abierto, en fase III y aleatorizado de pirtobrutinib (LOXO-305) frente a bendamustina combinado con rituximab en pacientes no tratados con leucemia linfocítica crónica/linfoma linfocítico de células pequeñas (BRUIN-CLL-313)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-502113-28-00	Estudio en fase III, abierto y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, combinado con quimioterapia frente a rituximab combinado con quimioterapia en participantes con linfoma folicular sin tratamiento previo (OLYMPIA-2)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-502660-20-00	Estudio en fase III, abierto y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, frente al tratamiento elegido por el investigador en participantes con linfoma folicular sin tratamiento previo (OLYMPIA-1)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-502783-21-00	Estudio en fase III, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, frente al tratamiento estándar en participantes con linfoma no Hodgkin de linfocitos B invasor recidivante/resistente al tratamiento (OLYMPIA-4)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-502785-25-00	A Phase 3, Open label, Randomized Study Comparing the Efficacy and Safety of Odronextamab, an anti-CD20 × anti-CD3 bispecific antibody, in Combination with CHOP (O-CHOP) versus Rituximab in Combination with CHOP (R-CHOP) in Previously Untreated Participants with Diffuse Large B-cell Lymphoma (DLBCL) (OLYMPIA-3)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2022-503092-28-00	Estudio en fase III, abierto y aleatorizado para comparar la eficacia y la seguridad de odronextamab (REGN1979), un anticuerpo biespecífico anti-CD20 y anti-CD3, en combinación con lenalidomida frente a rituximab en combinación con lenalidomida en participantes con linfoma folicular y linfoma de la zona marginal recidivantes/resistentes al tratamiento (OLYMPIA-5)	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2023-507803-76-00	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study Comparing the Efficacy and Safety of the Combination of Beleodaq-CHOP or Folutyn-COP to the CHOP Regimen Alone in Newly Diagnosed Patients with Peripheral T Cell Lymphoma	III	SI	SI	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
NA	REmote iSchemic condltioning in Lymphoma Patlents REceiving ANthraCyclinEs. RESILIENCE randomized clinical trial	III	SI	NO	RAUL CORDOBA MASCUÑANO	Cáncer	Hematología
2020-004528-40	Estudio fase III aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de SY-1425 más azacitidina en comparación con placebo más azacitidina, en pacientes adultos con reciente diagnóstico de síndrome mielodisplásico de alto riesgo y positivos para RARA	III	SI	SI	TERESA ARQUERO PORTERO	Cáncer	Hematología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2019-004584-46	Ensayo abierto de fase 1 de escalado de dosis y expansión para investigar la seguridad, la farmacocinética y la farmacodinámica de CB307, un potenciador trispecífico de los linfocitos T de Humabody®, en pacientes con tumores sólidos avanzados y/o metastásicos positivos para PSMA (POTENTIA)	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-000240-55	Estudio de Fase I, abierto, de búsqueda de dosis de CC-95251, un anticuerpo monoclonal dirigido contra SIRPa, solo y en combinación con cetuximab o rituximab en sujetos con tumores sólidos y hematológicos avanzados	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-002304-39	Estudio de fase 1 de TAS0612 en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos.	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-002495-12	Estudio de fase 1, primero en seres humanos, con ABBV-155 en monoterapia y en combinación con un taxano en adultos con tumores sólidos recidivantes o resistentes	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-002688-77	Ensayo modular fase I/IIa abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, farmacodinamia y eficacia preliminar de dosis ascendentes de AZD5305 en monoterapia y en combinación con agentes anticancerígenos en pacientes con tumores sólidos avanzados (PETRA)	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-002921-27	Estudio en fase I, abierto, multicéntrico de INCB 106385 en monoterapia o en combinación con inmunoterapia en	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	participantes con tumores sólidos avanzados						
2020-003164-82	ESTUDIO DE FASE IB MULTICÉNTRICO, ABIERTO PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA, FARMACODINAMIA Y ACTIVIDAD ANTITUMORAL PRELIMINAR DE RO7296682 EN COMBINACIÓN CON ATEZOLIZUMAB EN PARTICIPANTES CON TUMORES SÓLIDOS AVANZADOS Y/O METASTÁSICOS	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-004953-57	Estudio de fase I, primero en humanos, para evaluar la seguridad y eficacia de ABBV-637 en monoterapia o en combinación en pacientes adultos con tumores sólidos recidivantes y resistentes	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-005970-83	Estudio de fase 1 de JNJ-78278343, un agente de redireccionamiento de células T dirigido a la Calicreína Humana 2 (KLK2), para cáncer de próstata avanzado	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-002258-98	Estudio de fase 1, de primera administración en el ser humano, para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia de ABBV-400 en sujetos adultos con tumores sólidos avanzados.	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-002457-29	Estudio abierto para el acceso continuo al tratamiento de los participantes del estudio B9991023 Avelumab / AN OPEN-LABEL STUDY FOR CONTINUED TREATMENT ACCESS FOR PARTICIPANTS FROM THE B9991023 AVELUMAB STUDY	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-003472-14	Estudio de fase I/IIa, abierto y multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad,	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	farmacocinética y, de manera preliminar, la eficacia de ART0380, un inhibidor de la quinasa ATR, administrado por vía oral en monoterapia y en combinación a pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos				SPEVILLE URIBE		
2021-005589-16	Estudio de fase 1/1b para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de AB308 en combinación con AB122 en participantes con neoplasias malignas avanzadas	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-000388-35	Estudio de fase I/Ib, multicéntrico, abierto, de aumento escalonado y ampliación de la dosis de RMC-6291 en monoterapia en sujetos con tumores sólidos avanzados con mutación de KRASG12C	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-500287-35-00	An Open-label, Multicenter Phase Ib Study of the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetic/Pharmacodynamic Profile of the ATR Inhibitor M1774 in combination with DNA Damage Response Inhibitors or Immune Checkpoint Inhibitors in Patients with Metastatic or Locally Advanced Unresectable Solid Tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-500508-23-00	A Phase I, Two-Part, Multicenter, Open-Label First in Human Study of anti-CEACAM5 Antibody Drug Conjugate M9140 in Participants with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-502465-18-00	A phase Ib dose finding study assessing safety and activity of [177Lu]Lu-NeoB in combination with ribociclib and fulvestrant in participants with ER-positive, HER-2 negative and GRPR-positive breast cancer experiencing early relapse	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	from (neo)adjuvant endocrine therapy						
2022-503102-20-00	A Phase I, Open-label, Multicenter Study of ZL-1218 as a Single Agent and as Combination Therapy with Anti-PD-1 Antibody to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics in Subjects with Advanced Solid Tumor Malignancies	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-503739-16-00	Phase 1, first-in-human, open-label dose escalation and cohort expansion study of kb-0742 in patients with relapsed or refractory solid tumors or non-hodgkin lymphoma	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504012-16-00	A Phase 1/2, First-in-Human, Open-Label, Dose-Escalation Study of TAK-280 in Patients With Unresectable Locally Advanced or Metastatic Cancer	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504066-39-01	A Phase 1/Phase 2 Trial to Evaluate Safety, Immunogenicity and PSA Response of VTP-850 Prostate Cancer Immunotherapeutic in Men with Biochemical Recurrence after Definitive Local Therapy for Prostate Cancer	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504545-31-00	An open-label, multicenter, phase 1a/1b study of IGM-8444 as a single agent and in combination in subjects with relapsed, refractory, or newly diagnosed cancers	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504598-18-00	A Phase 1 first-in-human study evaluating safety, pharmacokinetics and efficacy of ABBV-706 as monotherapy and in combination with budigalimab (ABBV-181), carboplatin, or cisplatin in adult subjects with advanced solid tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2023-506053-38-00	A first-in-human, open-label, dose escalation trial with expansion cohorts to evaluate the safety and preliminary efficacy of BNT314 in monotherapy and in combination with an immune checkpoint inhibitor in patients with advanced malignant solid tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-506092-10-00	BelieveIT-201: A Randomized, Phase 2, Open-label Trial of TransCon TLR7/8 Agonist in Combination with Pembrolizumab, TransCon TLR7/8 Agonist in Combination with TransCon IL-2 β/γ , or Pembrolizumab Monotherapy as Neoadjuvant Therapy in Participants with Stage III-IVA Resectable Locoregionally Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma (LA-HNSCC)	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-506227-29-00	A Phase 1 Open-Label Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ABBV-400 in Select Advanced Solid Tumor Indications	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-506228-10-00	An open-label, phase I/IIa first-in-human, dose escalation and cohort expansion study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetic, pharmacodynamic and anti-tumour activity of ERK1/2 inhibitor IPN01194 as single agent in adult participants with advanced solid tumours	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-508178-27-00	Phase 1b, Multicenter, Open-label, Dose Escalation and Dose Expansion Study of RMC-6291 in Combination with RMC-6236 in Participants with Advanced KRASG12C-Mutated Solid Tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-509143-27-00	IL Believe: A Phase 1/2, Open-label, Dose Escalation and Dose Expansion Study to	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Investigate the Safety and Tolerability of TransCon IL-2 β/γ Alone or in Combination with Pembrolizumab, Standard of Care Chemotherapy, or TransCon TLR7/8 Agonist, or in Combination with Pembrolizumab and Standard of Care Chemotherapy, in Adult Participants with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumor Malignancies				SPEVILLE URIBE		
2023-509230-19-00	A first-in-human, Phase 1/2, open-label, multi-center, dose-escalation, dose-optimization, and dose-expansion study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, pharmacodynamics, and anti-tumor activity of PARP1 selective inhibitor, IMP1734, in patients with advanced solid tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-509566-38-00	Beamion BCGC-1: A Phase Ib dose escalation and Phase II dose optimization, randomized, open-label, multicenter trial of oral zongertinib (BI 1810631) in combination with intravenous trastuzumab deruxtecan (TDXd) or in combination with intravenous trastuzumab emtansine (T-DM1) for treatment of patients with advanced HER2+ metastatic breast cancer (mBC) and metastatic gastric, gastroesophageal junction, or esophageal adenocarcinoma (mGEAC)	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-509571-16-00	A Phase 1b/2 Open-Label, Multicenter Study of RMC-6291 in Combination with Pembrolizumab with or without Chemotherapy, in Patients with KRASG12C-Mutated Solid Tumors – Subprotocol A	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2024-511212-24-00	An Open-label, Phase I/II Multicenter Clinical Trial of NECVAX-NEO1 in Addition to Anti-PD-1 or Anti-PD-L1 Monoclonal Antibody Therapy in Patients with Solid Tumors (NECVAX-NEO1-02-INT)	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2024-515020-36-00	A Phase 1/2 Study to Investigate the Safety, Pharmacokinetics and Efficacy of CRB-701, an Antibody Drug Conjugate Targeting Nectin-4, in Patients with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504630-22-00	A Phase 1 Multicenter Dose Escalation and Dose Expansion Study of Antibody-Drug Conjugate MYTX-011 in Subjects with Non-Small Cell Lung Cancer – KisMET-01	I	SI	SI	ESTER GARCIA LORENZO	Cáncer	Oncología Médica
2023-506539-14-00	A Phase 1 Study Evaluating the Safety, Tolerability, and Efficacy of BLB01D1 in Subjects with Metastatic or Unresectable Non-Small Cell Lung Cancer	I	SI	SI	ESTER GARCIA LORENZO	Cáncer	Oncología Médica
2023-509644-10-00	A Phase 1b/2, Open-label, Randomized Study of Vudalimab in Combination With Chemotherapy or Pembrolizumab in Combination With Chemotherapy as First-line Treatment in Patients With Advanced Nonsmall Cell Lung Cancer	I	SI	SI	ESTER GARCIA LORENZO	Cáncer	Oncología Médica
2022-001465-12	Estudio fase I, primera administración en humanos de escalada de dosis de JNJ-79635322, un anticuerpo triespecífico, en pacientes con mieloma múltiple en recaída o refractario	I	SI	SI	GALA VEGA ACHABAL	Cáncer	Oncología Médica
2023-506572-27-00	A Phase 1, Open-Label, dose escalation and dose expansion study of CLN-049 for the treatment of acute myeloid leukemia (AML) patients with measurable	I	SI	SI	GALA VEGA ACHABAL	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	residual disease (MRD) - (CLN-049-002)						
2023-507321-42-00	A First-in-human, Phase 1, dose escalation study of SGR-2921 as monotherapy in subjects with re-lapsed/refractory acute myeloid leukemia or myelodysplastic syndrome	I	SI	SI	GALA VEGA ACHABAL	Cáncer	Oncología Médica
2024-513439-25-00	A Phase 1, First-in-Human, Open-Label, Dose Escalation Study of JNJ-87562761 in Relapsed/Refractory Multiple Myeloma	I	SI	SI	GALA VEGA ACHABAL	Cáncer	Oncología Médica
2021-004855-18	Estudio de escalada de dosis y de ampliación para evaluar la seguridad y la eficacia de XL092 en combinación con fármacos inmunoncológicos en pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos irresecables	I	SI	SI	IMANOL MARTINEZ SALAS	Cáncer	Oncología Médica
2023-505796-76-00	A Single Arm, Open-label, Phase 1b Study of Xevinapant in Combination with Weekly Cisplatin and Intensitymodulated Radiotherapy to Assess Safety and Tolerability in Participants with Locally Advanced Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck, Suitable for Definitive Chemoradiotherapy	I	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-001026-25	Primer ensayo clínico en humanos para evaluar la seguridad y tolerabilidad de la membrana de PLGA CEB-01 en pacientes con sarcoma de tejido blando retroperitoneal local avanzado después de la cirugía.	I	SI	NO	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2020-000747-31	An Open-label Phase 1/1b Study to Evaluate the Safety and Pharmacokinetics of JNJ-73841937 (Lazertinib), a Third Generation EGFR-TKI, as Monotherapy or in Combinations With JNJ-61186372, a Human Bispecific EGFR and cMet Antibody in Participants with	I	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Advanced Non-Small Cell Lung Cancer						
2020-006047-25	Phase 1b, Multicenter, Open-label Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) in combination with Pembrolizumab with or without Platinum Chemotherapy in Subjects with Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer (Tropion-Lung02)	I	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-506008-20-00	DAREON™-8: A Phase I, open-label, dose escalation and expansion trial of repeated intravenous infusions of BI 764532 combined with standard of care (platinum, etoposide, and anti-PD-L1) in patients with extensive-stage small cell lung carcinoma	I	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2024-514304-14-00	A Randomized, Double-Blind Study to Compare Efficacy, Pharmacokinetics, Safety, and Immunogenicity Between ABP 234 and Keytruda® (Pembrolizumab) in Subjects with Advanced or Metastatic Non-squamous Non-Small Cell Lung Cancer	I	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-002789-14	Estudio farmacocinético, multicéntrico y abierto sobre lurbinectedina en pacientes con tumores sólidos avanzados y diversos grados de insuficiencia hepática.	I	SI	NO	MANUEL PEDREGAL TRUJILLO	Cáncer	Oncología Médica
2022-002386-14	Estudio en fase I/Ib, abierto, de búsqueda de dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia preliminar de OBT076, un conjugado de anticuerpo y fármaco dirigido contra CD205, en tumores sólidos positivos para CD205 recurrentes o metastásicos'	I	SI	SI	MANUEL PEDREGAL TRUJILLO	Cáncer	Oncología Médica
2023-506881-30-00	A randomized, double-blind, parallel-group study to compare pharmacokinetics of GME751 (proposed pembrolizumab biosimilar)	I	SI	SI	MANUEL PEDREGAL TRUJILLO	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	and US-licensed and EU-authorized Keytruda® in participants with stage II and III melanoma requiring adjuvant treatment with pembrolizumab						
2015-004371-79	Estudio de fase 1, abierto, de búsqueda de dosis para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia preliminar de CC-90010 en sujetos con tumores sólidos avanzados y linfomas no Hodgkin en recaída/refractario	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2016-001861-10	Estudio de fase I, abierto, multicéntrico, de búsqueda de dosis de TNO155 oral en pacientes adultos con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2016-002219-16	Estudio multicéntrico, fase 1, abierto, de escalado de dosis de ABBV-927 y ABBV-181, una inmunoterapia en sujetos con tumores sólidos avanzados.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2017-000800-59	A Phase 1 Study of Oral LOXO-292 in Patients with Advanced Solid Tumors, Including RET-Fusion Non-Small Cell Lung Cancer, Medullary Thyroid Cancer, and Other Tumors with Increased RET Activity	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2017-001118-27	Phase I, Open-label, Dose-escalating, Clinical and Pharmacokinetic Study of PM14 Administered Intravenously to Patients with Advanced Solid Tumours	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2017-003210-95	Estudio de fase Ia/Ib, abierto, multicéntrico y de escalado de dosis de BI 907828 en pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-000371-32	A Phase 1b, Multicenter, Two-Part, Open-Label Study of DS-8201a, an Anti-Human Epidermal Growth Factor	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Receptor-2 (HER2)-Antibody Drug Conjugate (ADC), in Combination With Nivolumab, an Anti-PD-1 Antibody, for Subjects With HER2-expressing Advanced Breast and Urothelial Cancer						
2018-000982-35	ESTUDIO DE FASE I MULTICÉNTRICO, ABIERTO, DE ESCALADA DE DOSIS Y EXPANSIÓN, PARA EVALUAR LA SEGURIDAD, FARMACOCINÉTICA Y ACTIVIDAD ANTITUMORAL PRELIMINAR DE RO7121661, UN ANTICUERPO BIESPECÍFICO CONTRA pd-1/tim-3, EN PACIENTES CON TUMORES SÓLIDOS AVANZADOS Y/O METASTÁSICOS	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-002143-29	Estudio de fase I, con aumento escalonado de la dosis y ampliación de cohortes, de TSR-022, un anticuerpo monoclonal anti-TIM-3, en pacientes con tumores sólidos avanzados (AMBER)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-004303-40	Estudio fase 1, el primero en seres humanos, multicéntrico y abierto con escalado de dosis para determinar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y dosis recomendada para la fase 2 de ABBV-151 en monoterapia y en combinación con ABBV-181 en sujetos con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-004396-13	Estudio en fase I, abierto, de aumento de la dosis, seguridad, tolerabilidad y eficacia preliminar de MCLA-145 en participantes con neoplasias malignas avanzadas o metastásicas	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-001965-34	A phase I dose escalation study to assess safety and efficacy of ADP-A2M4CD8 in	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	HLA-A2 + subjects with MAGE-A4 positive Tumors						
2019-003472-39	Estudio fase 1b para evaluar la eficacia y la seguridad de cofetuzumab pelidotina (ABBV-647, un conjugado fármaco-anticuerpo dirigido a PTK7) en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico recurrente que expresa PTK7.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-003986-16	Estudio de fase Ia/Ib, abierto, multicéntrico, global, de aumento gradual de la dosis para evaluar la seguridad y la farmacocinética de XMAB24306 en monoterapia y en combinación con atezolizumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-004122-25	A Phase 1b, open-label, dose-finding study of CC-90010 in combination with temozolomide with or without radiation therapy in subjects with newly diagnosed glioblastoma	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-004596-39	Estudio de fase Ia/b, abierto, de aumento escalonado de la dosis para evaluar la seguridad y la farmacocinética de BTRC4017A administrado por vía intravenosa en monoterapia y en combinación con trastuzumab en pacientes con cáncer localmente avanzado o metastásico que expresan HER2	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-004759-35	Ensayo de fase Ib multicéntrico, en abierto, no aleatorizado, de confirmación de dosis y con ampliación de cohortes para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la actividad antitumoral de Nous-PEV, administrada junto con pembrolizumab, en	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	pacientes afectados de melanoma cutáneo irresecable en estadio III/IV y CPNM en estadio IV (PD-L1 > 50 %)						
2020-000075-20	Estudio de Fase I de REGN6569, un anticuerpo monoclonal anti-GITR, con cemiplimab en pacientes con tumores malignos sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-000084-22	Estudio de fase Ia/Ib de aumento y ampliación de la dosis para evaluar la seguridad, la farmacocinética y la actividad de GDC-6036 en monoterapia y en combinación con otros tratamientos antineoplásicos en pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos con la mutación KRAS G12C	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-000639-28	Estudio fase 1, primero en humanos, multicéntrico y abierto con ABBV-CLS579 solo y en combinación, en pacientes con tumores localmente avanzados o metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-003021-28	Estudio de fase 1, abierto, el primero en seres humanos, para evaluar la seguridad y la actividad antitumoral del FS222, un anticuerpo biespecífico contra CD137/PD-L1, en sujetos con neoplasias malignas avanzadas.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-003328-17	Estudio fase Ib abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, farmacocinética, farmacodinamia y actividad antitumoral preliminar de RO7122290, un ligando 4-1BB (CD137L) dirigido contra la proteína A de activación de fibroblastos (FAP), en combinación con cibisatamab, con pretatamiento con obinutuzumab, en	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	participantes con adenocarcinoma colorrectal metastásico con estabilidad de microsatélites y expresión alta de CEACAM5, tratados previamente						
2020-003902-30	Ensayo de fase I, abierto, de escalado de dosis de BI 1831169 en monoterapia y en combinación con ezabenlimab en pacientes con tumores sólidos avanzados o metastásicos.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-004489-21	Estudio de fase I, abierto, multicéntrico, de escalada de dosis y expansión, para evaluar la seguridad, farmacocinética y actividad antitumoral de RO7300490, un agonista de CD40 dirigido contra la proteína a de activación de fibroblastos (FAP), solo o en combinación con Atezolizumab, en participantes con tumores sólidos avanzados y/o metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-004535-24	Primer estudio en humanos con RLY-4008, un inhibidor altamente selectivo del FGFR2, en pacientes con colangiocarcinoma intrahepático (CCI) y otros tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-004858-30	Estudio de fase I, multicéntrico, abierto, de escalada de dosis para determinar la seguridad y la eficacia preliminar de MBS8(1V270) administrado por vía intravenosa a pacientes con tumores sólidos avanzados.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-005413-41	Estudio multicéntrico, abierto y no aleatorizado, para permitir la continuación del acceso al tratamiento con adavosertib y evaluar su seguridad y tolerabilidad en pacientes con tumores sólidos avanzados participantes en estudios de	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	farmacología clínica de adavosertib						
2021-000038-33	Estudio de fase 1/2, primero en seres humanos, multicéntrico, abierto, de dosis múltiples ascendentes para investigar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética, y la actividad biológica y clínica de DF6002 como monoterapia y en combinación con nivolumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados o metastásicos, y expansión en indicaciones seleccionadas	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-000086-32	Estudio en fase I/Ib abierto, de primera administración en humanos, de aumento escalonado y ampliación de la dosis, en monoterapia, para evaluar la seguridad, farmacocinética, farmacodinamia y actividad antitumoral de SAR443216 en participantes con tumores sólidos con expresión de HER2 recidivantes/resistentes.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-001197-37	Estudio de Fase I, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, farmacodinamia y actividad clínica preliminar de RO7428731 en participantes con glioblastoma con mutación de la variante III del receptor del factor de crecimiento epidérmico.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-001207-33	Estudio tipo paraguas de fase I/IB, global, multicéntrico y abierto, para evaluar la seguridad y eficacia de terapias dirigidas en subpoblaciones de pacientes con cáncer colorrectal metastásico (INTRINSIC)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-001263-24	Estudio multicéntrico en fase I, abierto, de INCA00186 en monoterapia o en combinación con inmunoterapia en participantes con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-001790-23	Primer ensayo clínico en seres humanos, sin enmascaramiento, de aumento gradual de dosis, con cohortes de expansión para evaluar la seguridad de GEN1047 en participantes con tumores sólidos malignos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-002473-26	Estudio fase 1 de escalada de dosis para investigar la seguridad, eficacia, farmacocinética y actividad farmacodinámica de CLN-619 (anticuerpo anti MICA/MICB), solo y en combinación con Pembrolizumab en pacientes con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-002820-19	Estudio de fase 1 abierto para evaluar la seguridad y la actividad antitumoral de FS120, un anticuerpo biespecífico contra OX40/CD137, solo y en combinación con pembrolizumab, en sujetos con neoplasias malignas avanzadas	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-003022-77	Primer ensayo clínico en humanos, abierto de BAY 2927088 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación EGFR y/o HER2	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-004024-15	Estudio de fase 1, abierto y multicéntrico para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia de MK-1084 en monoterapia y en combinación con pembrolizumab en sujetos con tumores sólidos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	avanzados con KRASG12C mutado						
2021-004270-59	Estudio de fase I, abierto, multicéntrico, de búsqueda de dosis, para evaluar la seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de PF-07265807 en participantes con determinados tumores sólidos malignos avanzados o metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-004739-94	LuCa-MERIT-1: Primer ensayo en el ser humano de confirmación de la dosis, en fase I y sin enmascaramiento, para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia preliminar del BNT116 solo y en distintas combinaciones en pacientes con carcinoma broncopulmonar no microcítico avanzado	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-004872-32	A First-in-Human Study of Mutant-selective PIEKa Inhibitor, RLY-2608, as a Single Agent in Advanced Solid Tumor Patients and in Combination With Fulvestrant in Patients With Advanced Breast Cancer	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-004968-95	Estudio abierto de fase 1, primera vez en humanos, con GSK4381562 administrado en monoterapia y en combinación con agentes antineoplásicos en participantes con tumores sólidos avanzados seleccionados.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-006039-25	Estudio de fase 1/1b, abierto, multicéntrico para investigar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética, la farmacodinámica y la actividad antitumoral de KIN-3248 en participantes con tumores avanzados que presentan alteraciones en los genes FGFR2 y/o FGFR3	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-006565-38	Ensayo abierto de secuencia fija para estudiar la posible interacción farmacológica cuando se administra BI 907828 junto con un inhibidor de los transportadores OATP1B1 o OATP1B3 en pacientes con distintos tumores sólidos.	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-006582-38	Estudio en fase I del inhibidor de PKMYT1, RP-6306, en combinación con FOLFIRI para el tratamiento de tumores sólidos avanzados (estudio MINOTAUR)	I	SI	NO	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-006708-34	A phase Ia/Ib, open label, multicenter, dose-escalation study to evaluate the safety, pharmacokinetics, and activity of RO7502175 as a single agent and in combination with atezolizumab in patients with locally advanced or metastatic solid tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-000698-17	Estudio de fase 1b, abierto, de SL-172154 (SIRPA-Fc-CD40L) administrado con doxorubicina liposomal pegilada o con mirvetuximab soravtansina en sujetos con cáncer de ovario resistente al platino	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-000896-38	Estudio en fase I, de dos partes, para evaluar el efecto de los alimentos sobre la farmacocinética de pelabresib (CPI-0610) y el efecto de pelabresib sobre el QTc en pacientes con neoplasias malignas avanzadas	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-001003-40	Primer ensayo en el ser humano abierto y de búsqueda de dosis para evaluar la seguridad y la actividad antitumoral de GEN1056 en participantes con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-001213-39	Estudio abierto para evaluar el efecto de tusamitamab ravtansina sobre el intervalo QTc en participantes con tumores sólidos metastásicos	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-002032-31	Estudio Clínico y Farmacocinético Fase I, Abierto, de Escalada de Dosis de PM534 Administrado por Vía Intravenosa a Pacientes con Tumores Sólidos Avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-002245-18	Estudio de fase I de escalado de la dosis con OMX-0407, un inhibidor de la cinasa inducible por sal, en pacientes con tumores sólidos irresecables tratados previamente	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-002284-30	Estudio en fase I, multicéntrico, sin enmascaramiento y realizado por primera vez en humanos para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, farmacodinámica y eficacia preliminar de PYX-201 en sujetos con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-002306-24	Estudio clínico en fase I, multicéntrico, sin enmascaramiento y realizado por primera vez en humanos para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y farmacodinámica de PYX-106 en pacientes con tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-003176-16	Ensayo clínico en fase II, no comparativo, aleatorizado, sin enmascaramiento de ADP-A2M4CD8 en monoterapia y en combinación con nivolumab en pacientes con cáncer ovárico recurrente (SURPASS-3 STUDY/GOG-3084)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-500115-39-00	A Phase 1, Open-Label, Dose-Escalation and Dose-Expansion Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Antitumor Activity of ADCT-901 as Monotherapy in Patients With Selected Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-500116-18-00	Estudio de fase Ib, abierto, de aumento escalonado de la dosis y expansión de la dosis para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la actividad antitumoral de mipasetamab uzoptirina (ADCT-601) en monoterapia y en combinación con otros tratamientos antineoplásicos en pacientes con determinados tumores sólidos avanzados	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-500823-61-00	A Phase 1/2 Study of BMS-986408 Alone and in Combination with Nivolumab or with Nivolumab and Ipilimumab in Participants with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501089-22-00	A Phase I/Ib, Open-label, Multicentre, Multiple Ascending Doses Study Evaluating the Safety/Tolerability, Pharmacokinetics, and Preliminary Efficacy of Oral ITF3756 as Monotherapy and in Combination with an Anti-Cytotoxic T-Lymphocyte-Associated Protein 4 Agent in Patients with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501234-37-00	A Phase 1/2 Study of REGN7075 (EGFRxCD28 Costimulatory Bispecific Antibody) in Combination with Cemiplimab in Patients with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501570-18-00	A Phase I, Multicenter, Open-label, First-in Human, Dose Escalation and Expansion Study of AZD9592	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	as Monotherapy and in Combination with Anticancer Agents in Patients with Advanced Solid Tumors						
2022-501618-70-00	A Phase 1/2 Open-Label Multicenter Trial to Characterize the Safety, Tolerability, and Preliminary Efficacy of CFT1946 as Monotherapy and in Combination with Trametinib in Subjects with BRAF-V600 Mutant Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501854-12-01	A Phase 1b Study to Evaluate the Safety, Tolerability and Preliminary Efficacy of ATP150/ATP152, VSV-GP154 and Ezabenlimab (BI 754091) in Patients with KRAS G12D/G12V Mutated Pancreatic Ductal Adenocarcinoma	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501890-38-00	A phase 2b, multinational, randomized, double-blind study to investigate the efficacy and safety of redasemtide (S-005151) compared with placebo in adult participants with acute ischemic stroke who are not eligible for tissue plasminogen activator or thrombectomy	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-501904-83-00	Phase 1/2 Study of REGN5668 (MUC16 X CD28, a costimulatory bispecific) administered in combination with CEMIPILIMAB or REGN4018 (MUC16 X CD3)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502070-16-00	A Phase 1 Study to Evaluate the Safety and Tolerability of GS-4528 as Monotherapy and in Combination With an Anti-PD-1 Monoclonal Antibody in Adults With Advanced Solid Tumors	I	SI	NO	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502134-10-00	Phase Ib Dose Finding Study Assessing Safety and Activity of [177Lu]Lu-NeoB in Combination with Radiotherapy and	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Temozolomide in Subjects with Newly Diagnosed Glioblastoma with MGMT methylated and unmethylated promoter status						
2022-502156-31-00	A phase 1/2 open-label study of Debio 0123 in combination with temozolomide in adult participants with recurrent or progressive glioblastoma and of Debio 0123 in combination with temozolomide and radiotherapy in adult participants with newly diagnosed glioblastoma	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502401-15-00	A Multicenter Phase 1, Open-Label Study of NB003 to Assess Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Efficacy in Patients with Advanced Malignancies	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502456-31-00	A Phase 1, Open-Label, Multicenter Study of INCA33890 in Participants With Advanced or Metastatic Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502850-14-00	A Phase 1 Open-Label, Multi-Center, Safety and Efficacy Study of PRT3789 in Participants with Select Advanced or Metastatic Solid Tumors with a SMARCA4 Mutation	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502891-22-00	A Phase 1a/1b, Open-Label, Multi-Center, Dose Escalation and Expansion Study of HFB200603 (anti-BTLA antibody) as a Single Agent and in Combination with Tislelizumab (anti-PD-1 antibody) in Adult Patients with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-503996-38-00	A Phase 1a/1b Study Investigating the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Antitumor Activity of the DGK Inhibitor BGB-30813, Alone or in	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Combination With the Anti-PD-1 Monoclonal Antibody Tislelizumab in Patients With Advanced or Metastatic Solid Tumors						
2023-504251-27-00	A Phase 1/2 Open-label, Multicenter Study to Assess the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Efficacy of PC14586 in Patients with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumors Harboring a TP53 Y220C Mutation (PYNNAACLE)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-504824-24-00	A Phase 1, dose-finding study of Debio 0123 as monotherapy in adult patients with advanced solid tumors, followed by an expansion part to assess safety and preliminary anti-tumor activity	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-504896-26-00	A Phase 1 Study of JNJ-79032421, a T-cell Redirecting Agent Targeting Mesothelin for Advanced Stage Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-505346-26-01	A Study to Evaluate the Safety and Tolerability of the Covalent Phosphoinositide-3-Kinase (PI3K)-alpha Inhibitor, TOS-358, in Adult Subjects with Select Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-506199-28-00	A Phase 1, Open-Label, Multicenter, First-in-Human Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Anti-Tumor Activity of VVD130037, a KEAP1 Activator, in Participants With Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-506354-20-00	An Open-Label, Multicenter Phase I Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Antitumor	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Activity of RO7616789 in Participants With Advanced Small Cell Lung Cancer and Other Neuroendocrine Carcinomas						
2023-506495-27	Phase 1 study of intratumoral administration of JNJ-87704916, an oncolytic virus, as monotherapy and in combination for advanced solid tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-507536-21-00	A Global Multicenter, Open Label, Randomized Phase 3 Registrational Study of Lisafoclax (APG-2575) in Previously Treated Patients with Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (GLORA Study)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-508058-24-00	A Phase 1, open-label, dose finding study of NILK-2301, a bispecific CEACAM5 X CD3 engaging antibody, in patients with locally advanced or metastatic low tumor volume colorectal cancer	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-508090-87-00	A Phase 1/2 First-in-Human Study of the Safety and Efficacy of IMCR117C (PIWIL1 × CD3 ImmTAC® Bispecific Protein) as a Single Agent and in Combination in HLA-A*02:01-Positive Participants with Selected Advanced PIWIL1-Positive Cancers	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-508386-32-00	A Phase 1, Open-Label, 2-Part, Multicenter, First-in-Human Dose Escalation and Dose Expansion Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Anti-Tumor Activity of the STAT3 inhibitor VVD-130850 as Single Agent and in Combination with Checkpoint Inhibition in Participants with Advanced	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Solid and Hematologic Tumors						
2023-509767-25-00	A Phase 1 First-in-Human Study of the Safety and Efficacy of IMC-P115C as a Single Agent and in Combination with Standard of Care Agents in HLA A*02:01 Positive Participants with Advanced PRAME Positive Cancers	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2024-511453-22-00	A Phase 1/1b, Open-label, Multicenter, Dose Escalation and Dose Expansion Study Evaluating the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Efficacy of KQB198 as Monotherapy and in Combination with Anti-cancer Agents in Participants with Advanced Solid Malignancies	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2024-512175-12-00	A Phase 1, open-label, dose finding study of NILK-2401, a bispecific CEACAM5 x CD47 engaging antibody, as a single agent and in combination with ANTI-PD-1 antibody, in patients with CEACAM5 expressing solid cancers - (LCB-2401-001)	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2024-512515-45-00	A Phase 1a/1b Open-Label Study of BBO-8520 Monotherapy and BBO-8520 in Combination with Pembrolizumab in Subjects with Advanced KRASG12C Mutant Non-Small Cell Lung Cancer – the ONKORAS-101 Study	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2024-512839-70-00	An open-label, multicenter, dose-escalation, randomized, Phase I study to evaluate safety, pharmacokinetics, pharmacodynamics, and anti-tumor activity of RO7567132 as single agent and in combination with ATEZOLIZUMAB in participants with advanced	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	and/or metastatic solid tumors						
2024-512921-10-00	First-in-human Trial of EGL-001 in Patients with Selected Advanced and/or Metastatic Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2024-513860-25-00	A Phase I Clinical Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Clinical Activity of GSK5733584 for Injection in Subjects with Advanced Solid Tumors	I	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502840-11-00	A Phase Ib/II, open-label, multicenter, randomized platform study evaluating the efficacy and safety of neoadjuvant immunotherapy combinations in patients with surgically resectable hepatocellular carcinoma (MORPHEUS-NEO HCC)	I/II	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2019-000907-34	Estudio en fase I/II de los vectores TheraT® que expresan antígenos específicos del virus papiloma humano 16 positivo (VPH 16+) en pacientes con cánceres VPH 16+ confirmados	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-001329-29	Estudio multicéntrico, abierto, de fase I/II de EOS884448 en combinación con el tratamiento estándar y/o terapias experimentales en participantes con tumores sólidos avanzados	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-001403-33	Estudio en fase I/II, abierto, de escalada de dosis y ampliación de la dosis del agonista de TLR7/8 TransCon, en monoterapia o en combinación con pembrolizumab, en participantes con tumores sólidos malignos localmente avanzados o metastásicos	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-005438-41	Primer estudio en el ser humano, de fase I/IIa, abierto, para evaluar la	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	seguridad, farmacocinética, farmacodinamia y, de manera preliminar, la eficacia de AZD8853 en participantes con determinados tumores sólidos avanzados/metastásicos.				SPEVILLE URIBE		
2022-503066-74-00	Phase 1/2a Open-Label, Dose-Escalation, Multicenter, First-in-Human, Consecutive-Cohort, Clinical Trial of BI-1910, a Monoclonal Antibody to Tumor Necrosis Factor Receptor 2 (TNFR2), as a Single Agent and in Combination with Pembrolizumab in Subjects with Advanced Solid Tumors	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-504807-94-00	First-in-Human Study of STX-478, a Mutant-Selective PI3KA Inhibitor as Monotherapy and in Combination With Other Antineoplastic Agents in Participants With Advanced Solid Tumors. PROTOCOL STX-478-101	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-509716-29-00	A Phase 1a/1b Study of ELVN-002 Combined with Trastuzumab in Advanced Stage HER2+ Solid tumors, and ELVN-002 Combined with Trastuzumab and Chemotherapy in Advanced Stage HER2+ Colorectal Cancer and Breast Cancer	I/II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2023-503244-14-00	A Phase 1/2, Open-label, Multicenter, Dose Escalation and Expansion Study of the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Pharmacodynamics of HM43239 in Patients with Relapsed or Refractory Acute Myeloid Leukemia (AML)	I/II	SI	SI	GALA VEGA ACHABAL	Cáncer	Oncología Médica
2016-004040-10	Phase I-II trial of sunitinib plus nivolumab after standard treatment in advanced soft tissue and bone sarcomas	I/II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-001186-20	Ensayo multicohorte fase Ib/II de diferentes esquemas de PM14 en monoterapia y en combinación con radioterapia en sarcomas de tejidos blandos y otros tumores sólidos	I/II	SI	NO	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2023-505107-24-00	A phase 1/2 study of avutometinib (vs-6766) in combination with sotorasib in patients with kras g12c mutant non-small cell lung cancer (nslc) (RAMP 203)	I/II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-005016-21	Estudio de fase I/II para evaluar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética, farmacodinámica y eficacia de CM24 en combinación con nivolumab en adultos con tumores sólidos avanzados	I/II	SI	NO	MANUEL PEDREGAL TRUJILLO	Cáncer	Oncología Médica
2017-001267-21	A Phase Ib/II, Open-Label, Multicenter, Randomized Umbrella Study Evaluating The Efficacy And Safety Of Multiple Immunotherapy-Based Treatment Combinations In Patients With Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer (Morpheus-Lung)	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2017-004246-20	A Phase 1/2 Study of the TRK Inhibitor LOXO-195 in Adult and Pediatric Subjects With Previously Treated NTRK Fusion Cancers	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-000416-21	A Phase 1/2 First-in-Human Study of BMS-986249 Alone and in Combination With Nivolumab in Advanced Solid Tumors	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-001005-85	Ensayo abierto, multicéntrico, de fase I/IIa para evaluar la seguridad y la actividad clínica de las células T reactivas al neoantígeno en pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico avanzado	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2018-003446-16	Estudio en fase I/IIa sin ocultación y multicéntrico para evaluar la seguridad y la actividad clínica de los linfocitos T reactivos a los neoantígenos en pacientes con melanoma metastásico o recurrente	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-003296-19	Estudio de fase 1/2a, abierto, multicéntrico, para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de AFM24 en pacientes con cáncer sólido avanzado.	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-003317-33	Primer ensayo de fase I/IIa en humanos, abierto, de escalada de dosis seguida de expansión de dosis, para evaluar la seguridad, la eficacia preliminar y la farmacocinética de la monoterapia con CyPep-1 intratumoral y en combinación con pembrolizumab en pacientes con tumores sólidos avanzados	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-001188-26	Estudio fase 1/2 de BMS-986340 en monoterapia y en combinación con nivolumab en pacientes con tumores sólidos avanzados	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-005481-18	Ensayo en fase I/IIa, primero en el ser humano, de aumento de la dosis, multicéntrico y sin enmascaramiento, con cohortes de prolongación, para evaluar la seguridad y la eficacia preliminar de BNT142 en pacientes con tumores sólidos avanzados con presencia de CLDN6	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-006629-23	Estudio en fase Ib/II abierto de amivantamab en monoterapia y añadido a la quimioterapia de referencia en pacientes con cáncer colorrectal avanzado o metastásico	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-000485-18	Estudio en fase I/II que evalúa la seguridad y eficacia del tratamiento combinado de amivantamab y capmatinib en el cáncer de pulmón no microcítico metastásico irresecable	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502645-99-00	A Phase 1/2, Multi-Center, Open-Label Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Preliminary Anti-tumor Activity of TNG462 in Patients with MTAP-deleted Advanced or Metastatic Solid Tumors	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-502684-37-00	A Phase 1/2 First-in-Human Study of the Safety and Efficacy of IMC-F106C as a Single Agent and in Combination with Checkpoint Inhibitors in HLA* 02:01-Positive Participants with Advanced PRAME-Positive Cancers	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-503484-42-00	A phase 1/2 study of bms-986449 alone and in combination with nivolumab in participants with advanced solid tumors	I/II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2023-504845-30-00	A Modular, Multi-part, Multi-arm, Open-label, Phase I/II Study to Evaluate the Safety and Tolerability of GRWD5769 Alone and in Combination with Anticancer Treatments in Patients with Solid Malignancies	I/II	SI	NO	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-001500-18	Brightline-2: ensayo de fase IIa/IIb, abierto, de un único grupo y multicéntrico de BI 907828 para el tratamiento de pacientes con adenocarcinoma de las vías biliares, adenocarcinoma ductal pancreático u otros tumores sólidos seleccionados localmente avanzados/metastásicos y con amplificación de MDM2 y TP53 de tipo natural	II	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-502317-29-00	Estudio en Fase II, abierto, multifármaco, multicéntrico, para evaluar la eficacia y seguridad de nuevos inmunomoduladores en monoterapia y en combinación con agentes antineoplásicos en pacientes con cáncer hepatobiliar avanzado GEMINI HCC	II	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2023-503665-39	Estudio de la fase II sobre futibatinib 20 mg y 16mg en pacientes con colangiocarcinoma avanzado con fusiones o reordenamientos de FGFR2	II	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2023-508314-42-00	IMMUWHY - A phase II study of immunotherapy with durvalumab (MEDI4736) or durvalumab and tremelimumab, both combined with Y-90 SIRT therapy in patients with advanced stage intrahepatic biliary tract cancer (BTC) scheduled to receive Y-90 SIRT therapy as standard of care	II	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2017-004634-28	Estudio en paraguas de fase Ib/II, abierto, multicéntrico, aleatorizado, que evalúa la eficacia y la seguridad de combinaciones y tratamientos basados en múltiples inmunoterapias en pacientes con carcinoma urotelial (Morpheus-uc)	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2018-001608-12	A phase 2, multicenter study of autologous tumor infiltrating lymphocytes (In-144 or In-145) in patients with solid tumors	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2018-001994-25	TACTI-002 (Dos inmunoterapias activas): Estudio en fase II multicéntrico, abierto en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) irresecable o metastásico no tratado anteriormente, CPNM resistente a PD-X recurrente o cáncer epidermoide de	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	cabeza y cuello (CECC) recurrente o metastásico que reciben la proteína de fusión LAG-3 soluble eftilagimod alfa (IMP321) en combinación con pembrolizumab (antagonista de PD-1)						
2019-003581-41	EMBER: Estudio de fase 1a/b en el que se evalúa LY3484356 en monoterapia y en combinación con tratamientos antineoplásicos en pacientes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado ER+ y determinados cánceres que no afectan a la mama	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2020-002719-23	Estudio de fase I/II para determinar la seguridad, farmacocinética y actividad clínica preliminar de BT8009 en pacientes con neoplasias malignas avanzadas que expresan Nectina-4	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-000055-39	TACTI-003 (dos inmunoterapias activas): ensayo multicéntrico, sin enmascaramiento, aleatorizado y de fase II destinado a investigar la proteína de fusión LAG-3 soluble eftilagimod alfa (efti; IMP321) en combinación con pembrolizumab (antagonista de PD-1) como tratamiento de primera línea en pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello (CECC) metastásico o recurrente no resecable	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2021-002264-41	Un estudio de fase 1/2, primero en humanos, de etiqueta abierta, de escalada y expansión de dosis de IMGC936-0901 (conjugado de fármaco de anticuerpo anti-ADAM9) en pacientes con tumores sólidos avanzados.	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-001157-23	Estudio de fase II, de un único brazo y abierto para evaluar la seguridad y la	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	farmacocinética de una combinación a dosis fija por vía intravenosa (CDF IV) de tiragolumab y atezolizumab en pacientes con tumores sólidos localmente avanzados, recurrentes o metastásicos				SPEVILLE URIBE		
2022-501220-14-00	Multicenter, open-label, phase 2 study of carboplatin plus mirvetuximab soravtansine followed by mirvetuximab soravtansine continuation in folate receptor-alpha positive, recurrent platinum-sensitive, high-grade epithelial ovarian, primary peritoneal, or fallopian tube cancers following 1 prior line of platinum-based chemotherapy	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-502453-33-00	A Phase 2 Exploratory, Multicenter, Open-Label Trial to Determine the Safety and Preliminary Clinical Activity of GEN1046 in Combination With Anticancer Agents in Subjects With Advanced Endometrial Cancer	II	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-002419-48	Estudio de fase II con biomarcadores de cabozantinib en cáncer de tiroides diferenciado avanzado refractario al yodo radiactivo.	II	SI	NO	BREZO MARTINEZ AMORES	Cáncer	Oncología Médica
2021-002823-40	Estudio abierto, multicéntrico de fase I/II de la vacuna genética Nous-209 para el tratamiento de tumores sólidos con inestabilidad de microsatélites	II	SI	SI	EVA RUIZ HISPAN	Cáncer	Oncología Médica
2023-508275-37-00	A Phase II, Open-label, Multi-centre Study to Evaluate Safety, Tolerability, Efficacy, PK, and Immunogenicity of AZD0901 as Monotherapy and in Combination with Anti-cancer Agents in Participants with Advanced Solid Tumours Expressing Claudin	II	SI	SI	EVA RUIZ HISPAN	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	18.2 (CLARITY-PanTumour01)						
2022-002998-28	Estudio de fase II, prospectivo, abierto, multicéntrico y de un solo grupo, de sasanlimab más sacituzumab govitecán en pacientes con cáncer de vejiga no musculo invasivo que no han respondido al tratamiento con BCG (Bacillus Calmette-Guérin).	II	SI	NO	IMANOL MARTINEZ SALAS	Cáncer	Oncología Médica
2021-003026-69	Ensayo en fase II con varios grupos (en canasta) para investigar la seguridad y eficacia de IO102-IO103 en combinación con pembrolizumab, como tratamiento de primera línea para pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) metastásico, carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (CCECC) o carcinoma urotelial de vejiga metastásico (CUVm)	II	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-005775-39	Estudio en fase II, aleatorizado, doble ciego y multicéntrico de retifanlimab en combinación con INCAGN02385 (anti-LAG-3) e INCAGN02390 (anti-TIM-3) como tratamiento de primera línea en participantes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello metastásico/recidivante positivo para PD-L1 (CPS >1).	II	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2014-000259-99	Ensayo internacional, aleatorizado y controlado de quimioterapia para el tratamiento del sarcoma de Ewing recurrente o refractario	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2014-001549-26	Ensayo clínico Fase I-II, abierto, prospectivo y multicéntrico, que explora la combinación de Trabectedina y Radioterapia en pacientes con Sarcoma de tejidos Blandos	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2015-003602-16	Estudio de fase I/II, multicéntrico, abierto, clínico y farmacocinético de lurbinectedina en combinación con irinotecán en pacientes pretratados con tumores sólidos avanzados seleccionados	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2016-004039-19	Ensayo fase II multicéntrico de palbociclib en segunda línea de sarcomas avanzados con sobreexpresión CDK4.	II	SI	NO	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2018-004104-19	Estudio aleatorizado para investigar la eficacia y seguridad de la proteína de fusión humana L19TNF anticuerpo-citoquina dirigida a tumores en pacientes con sarcoma de tejidos blandos en estado avanzado o metastásico previamente tratados	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2019-000652-33	Ensayo clínico aleatorizado fase I/II de selinexor más gemcitabina en determinados sarcomas de partes blandas y osteosarcomas avanzados.	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2019-003034-16	Ensayo fase I/II aleatorizado de LB-100 ms doxorubicina vs. doxorubicina sola en primera línea de sarcomas de tejidos blandos avanzados	II	SI	NO	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2019-003103-36	Ensayo multicohorte fase II de trabectedina y dosis bajas de radioterapia en sarcomas avanzados/metastásicos.	II	SI	NO	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2021-002635-35	Estudio de fase 2, aleatorizado, enmascarado y controlado con placebo de INBRX-109 en el condrosarcoma convencional irresecable o metastásico	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2021-004734-11	Estudio de fase 2, aleatorizado, sin enmascaramiento, en el que se evalúa abemaciclib en combinación con irinotecán y temozolomida en participantes con sarcoma	II	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	de Ewing recidivante o resistente al tratamiento						
2016-002029-12	Un ensayo aleatorizado de fase II de la terapia combinada de osimertinib y bevacizumab frente al uso de osimertinib en monoterapia como tratamiento de segunda línea de cpnm en fase iiib-ivb con mutación confirmada de egfr y t790m	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2016-003732-20	Ensayo clínico fase ii, exploratorio y multicéntrico, de quimioinmunoterapia neo-adyuvante para el tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico estadio III operable	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-004362-34	Estudio pantumoral para el seguimiento a largo plazo de supervivientes de cáncer que han participado en ensayos de investigación de nivolumab	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-004515-45	Ensayo clínico Fase II randomizado de quimioinmunoterapia neo-adyuvante versus quimioterapia sola para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) localmente avanzado y potencialmente resecable	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-004654-17	Ensayo clínico Fase II abierto de Atezolizumab en combinación con bevacizumab como primera línea de tratamiento para pacientes con carcinoma de pulmón no microcítico no escamoso localmente avanzado o metastásico seleccionados según carga mutacional tumoral (TMB) alta-intermedia	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-001687-30	A randomised non-comparative open label phase ii trial of atezolizumab plus bevacizumab, with carboplatin-paclitaxel or pemetrexed, in egfr-mutant	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	non-small cell lung carcinoma with acquired resistance.						
2019-002369-36	Clinical utility of liquid biopsy as a tool to assess the evolution of brigatinib treated patients with non-small cell lung cancer with eml4-alk traslocation: an exploratory study cubik: clinical utility of liquid biopsy in brigatinib alk+ patients	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-003126-25	Estudio en fase I/II, abierto, multicéntrico para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la eficacia antitumoral de DZD9008 en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado con mutación de EGFR o HER2	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-003806-28	Phase 1b/2a safety and tolerability study of bemcentinib with pembrolizumab/carboplatin/pemetrexed in subjects with untreated advanced or metastatic non-squamous non-small cell lung cancer (nslc) without/with a stk11 mutation	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-004194-95	Estudio en fase II, multicéntrico, abierto y de varias cohortes para evaluar la seguridad y la eficacia del CC-90011 en combinación con nivolumab en sujetos con cánceres avanzados	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-003101-58	Estudio de fase 2 de MRTX849 en combinación con pembrolizumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico avanzado con mutación KRAS G12C	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-003427-42	Estudio en fase II, multicéntrico y aleatorizado de trastuzumab deruxtecán en sujetos con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) metastásico con mutación de HER2 [DESTINY-Lung02]	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-004459-33	Ensayo clínico fase II de atezolizumab con quimioterapia de inducción más quimioradioterapia y terapia de mantenimiento con atezolizumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (cpnm) estadio IIIA-IIIB no resecable	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-004902-67	Ensayo clínico de fase II de un solo brazo para evaluar la eficacia y seguridad de Bintrafusp alfa (M7824) en el mesotelioma pleural maligno avanzado previamente tratado (BIMES).	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-005230-15	Ensayo clínico Fase II de combinación de pembrolizumab, lenvatinib y quimioterapia en primera línea para pacientes con cáncer de pulmón de células pequeñas con enfermedad avanzada (EA-CPNM)	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-000039-29	Estudio en fase II, aleatorizado, doble ciego de BMS-986207 en combinación con nivolumab e ipilimumab como tratamiento de primera línea para participantes con cáncer de pulmón no microcítico en estadio IV.	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-000425-27	Nivolumab e Ipilimumab más dos ciclos de quimioterapia basada en platino como tratamiento de primera línea para pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) estadio IV o recurrente con metástasis cerebrales sincrónicas.	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-001928-17	Ensayo de fase II, multicéntrico, aleatorizado y sin enmascaramiento de GEN1046 en monoterapia y en combinación con un tratamiento antineoplásico en sujetos con carcinoma de pulmón no microcítico	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	metastásico, recidivante o resistente tras el tratamiento de referencia con un inhibidor del punto de control inmunitario						
2021-002337-42	Estudio de fase II, con un grupo y multicéntrico de amivantamab, lazertinib y bevacizumab en pacientes con CPNM avanzado con mutación de EGFR y con progresión durante TKI de EGFR previo de tercera generación	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-003369-37	Estudio de fase II, abierto, multicéntrico y aleatorizado, del tratamiento neoadyuvante y adyuvante de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico resecable, en estadio inicial (II a IIIA) (NeoCOAST-2)	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-004423-32	Estudio de fase II abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de tusamitamab ravtansina en participantes con carcinoma pulmonar no microcítico no escamoso (CPNM NE), con tumores con expresión negativa o moderada de CEACAM5 y niveles de ACE circulante elevados	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-004576-34	Ensayo clínico de fase II de AMG510 (Sotorasib) en pacientes con cancer de pulmón no microcítico (CPNM) estadio III irresecables con mutación KRAS p.G12C y no elegibles para tratamiento con quimioradioterapia_(MERIT-lung)	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-005487-22	Estudio en fase II aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de inupadenant en combinación con carboplatino y pemetrexed en adultos con cáncer de pulmón no microcítico y no epidermoide que han	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	progresado con la inmunoterapia						
2022-002736-31	Estudio de fase II, con un grupo y multicéntrico de adagrasib en pacientes con CPNM con mutación de KRASG12C, incluidos ancianos (> 70 años) o pacientes con un mal estado funcional	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-003717-11	Ensayo clínico Fase II de quimio-inmunoterapia neoadyuvante seguida de tratamiento adyuvante según el estado de resección para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) con diagnóstico de tumor de Pancoast. Un estudio exploratorio multicéntrico	II	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-503221-19-00	A phase 2 study of cemiplimab (anti-PD-1 antibody) in combination with BNT116 (fixvac lung) versus cemiplimab monotherapy in first-line treatment of patients with advanced non-small cell lung cancer (nsclc) with tumors expressing pd-l1 ≥50%	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-503865-48-00	Ensayo abierto, de fase 2b, global multicéntrico de cohortes para evaluar la seguridad y la eficacia de zipalertinib en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico con inserciones del exón 20 y mutaciones poco frecuentes/simples o compuestas del receptor del factor de crecimiento epidérmico	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-505172-29-00	A Phase 2 Peri-Operative Trial of Fianlimab and Cemiplimab in Combination With Chemotherapy Versus Cemiplimab in Combination With Chemotherapy in Patients With Resectable	II	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Early Stage (Stage II to IIIB [N2]) NSCLC						
2020-000451-12	Estudio en fase II, multicéntrico, sin enmascaramiento, aleatorizado y controlado para comparar la eficacia de RO7198457 con la estrategia de actitud expectante en pacientes con cáncer colorrectal resecado en estadio II (riesgo elevado) y estadio III que presenten positividad de ADN tumoral circulante (ADNct) tras la resección tumoral.	II	SI	SI	RAQUEL FUENTES MATEOS	Cáncer	Oncología Médica
2014-005006-38	PATRICIA II: Ensayo clínico fase II de la combinación de palbociclib, trastuzumab, y terapia endocrina, en pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico HER2 positivo previamente tratado.	II	SI	NO	SERGIO HOYOS SIMON	Cáncer	Oncología Médica
2022-001181-36	Ensayo de fase 2 de quimioterapia neoadyuvante estándar o patritumab deruxtecán (U3-1402; HER3-DXd) con o sin tratamiento endocrino para el cáncer de mama HR+/HER2- de alto riesgo: Ensayo VALENTINE	II	SI	NO	SERGIO HOYOS SIMON	Cáncer	Oncología Médica
2017-001980-19	Estudio de Fase 1b-2 para evaluar la seguridad, eficacia, farmacocinética y farmacodinamia de varios regímenes de tratamiento con erdafitinib, en sujetos con cáncer urotelial metastásico o localmente avanzado	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-000995-14	Un estudio de fase 1/2a realizado en 3 partes (fase 1a y fase 1b de aumento escalonado de la dosis y fase 2a de cohortes de expansión) para evaluar la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la actividad antitumoral preliminar de MIV-818 en pacientes con	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	manifestaciones de cáncer de hígado						
2018-003402-63	Primer ensayo en humanos, abierto, de aumento escalonado de la dosis con cohortes de ampliación para evaluar la seguridad de GEN1046 en sujetos con tumores sólidos malignos	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2018-003716-47	Primer ensayo en humanos, abierto, de aumento escalonado de la dosis con cohortes de ampliación para evaluar la seguridad de GEN1042 en sujetos con tumores sólidos malignos	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-000415-87	Protocolo maestro para evaluar la seguridad y actividad antitumoral de linfocitos T específicos de NY-ESO-1 (c259) modificados genéticamente, en monoterapia o en combinación con otros fármacos, en participantes con HLA-A2+ que presentan tumores sólidos positivos para NY-ESO-1 y/o LAGE-1a (IGNITE-ESO)	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-003298-24	Estudio en fase I/II de REGN4018 (un anticuerpo biespecífico MUC16xCD3) administrado solo o en combinación con cemiplimab en pacientes con cáncer de ovario recurrente	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-003653-29	Estudio de fase I/II de la seguridad, la farmacocinética y la actividad clínica preliminar de BT5528 en pacientes con neoplasias malignas avanzadas asociadas a la expresión de EphA2	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2019-004446-14	Protocolo maestro para evaluar la seguridad y la dosis recomendada para la fase 2 de las siguientes generaciones de células T autólogas modificadas con TCR NY-ESO-1/LAGE-1a mejorados, en monoterapia	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	o en combinación con otros agentes, en participantes con tumores avanzados.						
2020-000630-17	Estudio de fase 1b/2, primero en seres humanos, de aumento escalonado y ampliación de la dosis de XMT-1536 en pacientes con tumores sólidos con probabilidad de expresar NaPi2b.	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-001847-16	Ensayo clínico plataforma en fase II de inmuno-oncología de precisión con indicación tumor agnóstica para mutaciones somáticas específicas (TAPISTRY)	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-003802-30	Estudio fase 1/2 para evaluar la seguridad, farmacocinética y actividad antitumoral del inhibidor Myc OMO-103 intravenoso en pacientes con tumores sólidos avanzados.	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2021-000203-20	Estudio en fase I/II de aumento escalonado y ampliación de la dosis para evaluar MCLA-129, un anticuerpo biespecífico humano anti-EGFR y anti-c-MET, en pacientes con CPNM avanzado y otros tumores sólidos	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2022-003500-33	Estudio de fase I/II, abierto, multicéntrico, de aumento escalonado y expansión de la dosis de THOR-707 en monoterapia y como tratamiento combinado en sujetos adultos con tumores sólidos avanzados o metastásicos	II	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
2020-001400-41	Ensayo de fase II abierto, aleatorizado, de BNT113 en combinación con pembrolizumab frente a pembrolizumab en monoterapia como tratamiento de primera línea para pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello (CCECC) irresecable,	II	SI	SI	VICTORIA CASADO ECHARREN	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	recurrente o metastásico, que es positivo para el genotipo 16 del virus del papiloma humano (VPH16+) y expresa PD-L1						
2021-001722-21	MONETTE: Estudio de fase 2, aleatorizado y abierto, de ceralasertib en monoterapia y ceralasertib más durvalumab en pacientes con melanoma irresecable o avanzado y con resistencia primaria o secundaria a la inhibición de PD (L)1.	II	SI	SI	VICTORIA CASADO ECHARREN	Cáncer	Oncología Médica
2019-001559-38	Estudio Fase II, aleatorizado, para evaluar la incidencia de discontinuación debida a Diarrea en los 3 primeros ciclos de tratamiento en pacientes con Cáncer de Mama Precoz HER2 positivo (HER2+), Receptor Hormonal positivo (RH+), tratados con Neratinib más Loperamida versus Neratinib con escalada inicial de dosis más Loperamida (según necesidad) versus Neratinib más Loperamida más Colesevelam. "Estudio DIANER"	II	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2020-003022-22	Eficacia de spartalizumab en múltiples tipos de cáncer en pacientes con tumores con expresión elevada de ARNm de PD1, definida según un punto de corte preespecificado	II	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2020-003429-41	Nivolumab en el cáncer de mama luminal avanzado/metastásico para reducir el ADNtc en caso de resistencia endocrina (ensayo VOLTAIRE, NiVOLumab for Luminal advanced/metastatic breast cancer to Taper ct-dnA In endocrine REsistance)	II	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2021-002322-24	Ribociclib y terapia endocrina en neoadyuvancia y adyuvancia para cáncer de mama receptor de estrógenos-positivo (RE+) y	II	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	HER2-negativo (HER2-) clínicamente de alto riesgo.						
2021-005081-17	Estudio de Fase 2 abierto, aleatorizado y no comparativo de ARV-471 o anastrozol en mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama ER+/HER2- en el entorno neoadyuvante	II	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2022-503013-32-00	A Window-of-Opportunity trial of giredestrant +/- triptorelin vs. anastrozole + triptorelin in premenopausal patients with ER-positive/HER2-negative early breast	II	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2023-505385-28-00	Prospective biomarker analysis in HR+/HER2- advanced or metastatic breast cancer patients treated with sacituzumab govitecan	II	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2023-504231-41-00	A Randomized Open-Label Phase 2/3 Study of BT8009 as Monotherapy or in Combination in Participants with Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cancer (Duravelo-2)	II/III	SI	SI	IMANOL MARTINEZ SALAS	Cáncer	Oncología Médica
2023-506308-24-00	A Phase 2/3, Randomized, Double-Blind, Controlled Study of XL092 in Combination With Pembrolizumab vs Pembrolizumab in the First-Line Treatment of Subjects With PD-L1 Positive Recurrent or Metastatic Head and Neck Squamous Cell Carcinoma	II/III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-502975-45-00	Randomized, controlled, open-label, phase IIb/III study of lurbinectedin in combination with doxorubicin versus doxorubicin alone as first-line treatment in patients with metastatic leiomyosarcoma	II/III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2018-002211-10	Estudio de fase 2/3, aleatorizado, de eryaspase en combinación con	II/III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	quimioterapia con gemcitabina y carboplatino frente a quimioterapia sola como tratamiento de primera línea en pacientes con metástasis o cáncer de mama localmente recurrente triple negativo						
2021-000849-40	Ensayo en fase 3 aleatorizado, multicéntrico, abierto, comparativo con tratamiento activo para evaluar la eficacia y seguridad de octreotida (CAM2029) subcutánea de liberación prolongada frente a octreotida LP o lanreotida ATG en pacientes con tumores neuroendocrinos gastroenteropancreáticos	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2021-005790-60	Estudio aleatorizado, doble ciego, y controlado con placebo de nab-paclitaxel y gemcitabina con o sin SBP-101 en pacientes con adenocarcinoma ductal de páncreas metastásico no tratados previamente.	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2022-003157-55	PANOVA-4: Estudio preliminar, de un solo grupo, del uso concomitante de campos eléctricos para el tratamiento de tumores (TTFields, 150 kHz) y atezolizumab, gemcitabina y nab-paclitaxel como tratamiento de primera línea del adenocarcinoma ductal pancreático metastásico (ADPm)	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2022-501463-40-01	Título del protocolo: Estudio en fase IIIB, abierto y de acceso temprano de ivosidenib en pacientes con colangiocarcinoma localmente avanzado o metastásico previamente tratado	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2022-502012-37-00	A Phase IIIb Single Arm, Open-label, Multicentre Study of Durvalumab and Tremelimumab as First Line Treatment in Participants	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	with Advanced Hepatocellular Carcinoma (SIERRA)						
2023-505660-11-00	A Phase III, Randomized, Controlled, Global Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral Tinengotinib versus Physician's Choice in Subjects with Fibroblast Growth Factor Receptor (FGFR) altered, Chemotherapy- and FGFR Inhibitor-Refractory/Relapsed Cholangiocarcinoma (FIRST-308)	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2023-506054-20-00	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter, Global Study of Rilvegostomig in Combination With Chemotherapy as Adjuvant Treatment After Resection of Biliary Tract Cancer With Curative Intent (ARTEMIDE-Biliary01)	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2023-508219-21-00	An open-label randomized trial of the efficacy and safety of zanidatamab with standard-of-care therapy against standard of-care therapy alone for advanced HER2 positive biliary tract cancer	III	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2022-003323-17	AIPAC-003: Ensayo de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para probar eftilagimod alfa (LAG-3 soluble) en pacientes con cáncer de mama metastásico negativo para HER2/con expresión baja de HER2 que reciben paclitaxel después de una optimización de la dosis abierta	III	SI	SI	BERNARD GASTON DOGER DE SPEVILLE URIBE	Cáncer	Oncología Médica
2022-001534-11	Profilaxis de la enfermedad tromboembólica venosa con HBPM (TINzaparina) en pacientes con cáncer colorrectal metastásico que	III	SI	NO	CARLOS GARZON HERNANDEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	inician la primera línea de tratamiento.						
2018-003585-14	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico de irinotecán liposómico inyectable, oxaliplatino, 5-fluorouracilo/leucovorina frente a nab-paclitaxel más gemcitabina en pacientes que no han recibido previamente quimioterapia para el adenocarcinoma de páncreas metastásico	III	SI	SI	CRISTINA CARAMES SANCHEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-001178-31	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de atezolizumab con o sin tiragolumab (anticuerpo anti-tigit) en pacientes con carcinoma epidermoide de esófago irresecable cuyo cáncer no ha progresado tras haber recibido quimiorradioterapia concurrente definitiva	III	SI	SI	CRISTINA CARAMES SANCHEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-000591-10	Estudio de fase III aleatorizado y doble ciego que compara NIS793 en combinación con gemcitabina y nab-paclitaxel frente a placebo combinado con gemcitabina y nab-paclitaxel para el tratamiento de primera línea del adenocarcinoma ductal de páncreas metastásico.	III	SI	SI	CRISTINA CARAMES SANCHEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-501493-19-00	A Multi-Center, Open-Label, Randomized Phase 3 Trial Comparing the Safety and Efficacy of 177Lu-PSMA-I&T versus Hormone Therapy in Patients with Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer	III	SI	SI	IMANOL MARTINEZ SALAS	Cáncer	Oncología Médica
2019-000790-23	Estudio BURAN sobre buparlisib (AN2025) en combinación con paclitaxel frente a paclitaxel en monoterapia, para pacientes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello recurrente o metastásico	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-002163-22	A Phase 3 (Pivotal Stage) Study of NBTXR3 Activated by Investigator's Choice of Radiotherapy Alone or Radiotherapy in Combination with Cetuximab for Platinum-based Chemotherapy-ineligible Elderly Patients with LocallyAdvanced Head & Neck Squamous Cell Carcinoma	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-001144-18	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de dos grupos, para evaluar la eficacia y la seguridad de xevinapant y radioterapia en comparación con placebo y radioterapia para demostrar la mejora de la supervivencia sin enfermedad en participantes con carcinoma de células escamosas de cabeza y cuello reseado, que presentan un riesgo alto de recidiva y no son aptos para la administración de dosis altas de cisplatino.	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-504989-37-00	A randomized, controlled, multiregional phase 3 study of ivonescimab combined with chemotherapy versus pembrolizumab combined with chemotherapy for the first-line treatment of metastatic squamous nonsmall cell lung cancer (harmoni-3)	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-510322-32-00	A phase 3 open-label, randomized, controlled study to evaluate the efficacy and safety of petosemtamab compared with investigator's choice monotherapy treatment in previously treated patients with incurable, metastatic/recurrent head and neck squamous cell carcinoma	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2023-510323-30-00	A phase 3 randomized, open-label study to evaluate the efficacy and safety of petosemtamab plus pembrolizumab in first-line treatment of recurrent or metastatic PD-L1+ head and neck squamous cell carcinoma	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2024-511319-91-00	(22615 SOHO-02) A Phase 3 open-label, randomized, active-controlled, multicenter trial to evaluate the efficacy and safety of orally administered BAY 2927088 compared with standard of care as a first-line therapy in patients with locally advanced or metastatic non-small cell lung cancer (NSCLC) with HER2-activating mutations	III	SI	SI	JAIME RUBIO PEREZ	Cáncer	Oncología Médica
2016-003239-38	Estudio fase III que compara la eficacia de la combinación de doxorubicina y la proteína de fusión humana L19TNF anticuerpo-citoquina dirigida al tumor frente a la doxorubicina sola como terapia de primera línea en pacientes con sarcoma de tejidos blandos avanzado o metastásico	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2020-004883-25	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de Vimseltinib para evaluar la eficacia y seguridad en pacientes con tumor tenosinovial de células gigantes (MOTION)	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2020-005833-34	RINGSIDE: Estudio en fase II/III, aleatorizado y multicéntrico para evaluar AL102 en pacientes con tumores desmoides en progresión	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2021-002392-20	Brightline-1: Ensayo de fase II/III, aleatorizado, abierto, multicéntrico de BI 907828 comparado con doxorubicina como tratamiento de primera línea	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	de pacientes con liposarcoma desdiferenciado avanzado						
2022-000073-12	Estudio de fase 2/3 para evaluar la eficacia y la seguridad de la unesbulina en el leiomiomasarcoma recidivante o resistente, irresecable o metastásico	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2022-500637-80	(Peak) A Phase 3 Randomized, Open-label, Multicenter Clinical Study of CGT9486+Sunitinib vs Sunitinib in Subjects with Locally Advanced, Unresectable, or Metastatic Gastrointestinal Stromal Tumors	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2022-503058-37-00	Protocol Number DCC-2618-03-003 An International, Phase 3, Randomized, Multicenter, Open-label Study of Ripretinib vs Sunitinib in Patients with Advanced Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST) with KIT Exon 11 and Co-occurring KIT Exons 17 and/or 18 Mutations Who Were Previously Treated with Imatinib (INSIGHT)	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2023-503245-58-00	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico de ABSK021 para evaluar la eficacia y seguridad en pacientes con tumor tenosinovial de células gigantes	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2023-510422-32-00	A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-Blind Study to Assess the Safety and Efficacy of Emactuzumab vs. Placebo in subjects with Tenosynovial Giant Cell Tumour	III	SI	SI	JAVIER ZENON MARTIN BROTO	Cáncer	Oncología Médica
2014-004946-83	"Ensayo clínico fase III, prospectivo, aleatorizado, doble ciego, de quimioterapia adyuvante con medi4736 versus placebo en pacientes con cáncer de pulmón no	III	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	microcítico con resección completa."						
2015-000662-65	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, en doble ciego y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y la seguridad de azd9291 frente a placebo en pacientes con carcinoma de pulmón no microcítico con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico, en estadio Ib-IIIa, tras la resección completa del tumor, con o sin quimioterapia adyuvante (adaura)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2015-001537-24	Ensayo de fase III, abierto y multicéntrico de avelumab (MSB0010718C) frente al doblete con base de platino como tratamiento de primera línea del cáncer de pulmón no microcítico PD-L1+ recurrente o en estadio IV	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2017-004417-42	Ensayo de extensión de fase III, abierto y multicéntrico para estudiar la seguridad y la eficacia a largo plazo en participantes con tumores avanzados que actualmente están en tratamiento o en seguimiento en un ensayo de pembrolizumab.	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-000867-10	Ensayo en fase III, internacional, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de durvalumab o durvalumab y tremelimumab como tratamiento de consolidación en pacientes con cáncer de pulmón microcítico con enfermedad limitada en estadio I-III que no han progresado después de un tratamiento concomitante de quimiorradioterapia (ADRIATIC)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2018-001061-16	Ensayo Fase III, randomizado, doble ciego, controlado con placebo, multicéntrico, internacional con Osimertinib como tratamiento de mantenimiento en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (estadio III) localmente avanzado e irresecable, con mutación de EGFR positiva, cuya enfermedad no ha progresado después de tratamiento definitivo con quimioradioterapia basada en platino (LAURA)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-002572-41	Ensayo fase III, internacional, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo de Durvalumab tras el tratamiento con radioterapia estereotáctica corporal (SBRT), para el tratamiento de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico, estadio I/II no resecado, con ganglios linfáticos negativos (PACIFIC-4/RTOG-3515) Cohorte de osimertinib, sin enmascaramiento, un solo grupo para pacientes con CPNM en estadio I/II no resecado con ganglios linfáticos negativos que expresa una mutación sensibilizante de EGFR	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2018-003791-12	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Trial to Compare the Efficacy and Safety of Pembrolizumab (MK-3475) in Combination With Lenvatinib (E7080/MK-7902) Versus Docetaxel in Previously Treated Participants With Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Progressive Disease (PD) After Platinum Doublet Chemotherapy and Immunotherapy (Anti-PD-	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	1/PD-L1 Inhibitor) (LEAP-008)						
2019-001043-41	Estudio aleatorizado de fase III de sitravatinib en combinación con nivolumab frente a docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no escamoso avanzado con progresión de la enfermedad durante o después de la quimioterapia con platino y el tratamiento con inhibidor de punto de control (SAPPHIRE)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-001273-81	Ensayo de fase 3 abierto, aleatorizado de SAR408701 versus Docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico no escamoso metastásico previamente tratados, con tumores positivos a CEACAM5	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-003301-97	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de atezolizumab más carboplatino y etopósido con o sin tiragolumab (anticuerpo anti-tigit) en pacientes con cáncer de pulmón microcítico en estadio avanzado no tratado	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-003969-18	Estudio de fase III, aleatorizado, en doble ciego y controlado con placebo, de platino y pemetrexed como quimioterapia más osimertinib frente a platino y pemetrexed como quimioterapia más placebo en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico con mutación del EGFR, localmente avanzado o metastásico, que ha progresado extracranealmente tras el tratamiento de primera línea con osimertinib (COMPEL)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-000058-89	Ensayo fase III, aleatorizado, controlado, multicéntrico de 3 brazos para evaluar osimertinib neoadyuvante en monoterapia o en combinación con quimioterapia, frente a la quimioterapia de referencia, para el tratamiento de pacientes con CPNM resecable con mutación del EGFR positiva (NeoADAURA)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-002088-71	Ensayo clínico fase III de quimioterapia versus quimioinmunoterapia como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico estadio IB-IIIa con resección completa	III	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-003645-11	Estudio en fase III aleatorizado de MRTX849 en comparación con docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico y mutación G12C de KRAS previamente tratado	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-004643-80	Estudio de fase III aleatorizado de DS-1062a frente a docetaxel en cáncer de pulmón no microcítico avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas accionales que ha recibido tratamiento previo	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2020-004656-14	Estudio de fase III, aleatorizado y abierto para comparar ociperlimab (BGB-A1217) más tislelizumab (BGB-A317) combinados con quimiorradioterapia simultánea (QRTs) seguida de ociperlimab más tislelizumab o tislelizumab más QRTs seguida de tislelizumab frente a QRTs seguida de durvalumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico irresecable, localmente avanzado y sin tratamiento previo	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-004985-21	Estudio de fase III aleatorizado y doble ciego de BGB-A1217, un anticuerpo anti-TIGIT, en combinación con tislelizumab frente a pembrolizumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico irresecable o metastásico no tratado previamente, con expresión de PD-L1 y localmente avanzado	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-001825-33	A Phase 3, Open-Label, Randomized Study of Amivantamab and Lazertinib in Combination with Platinum-Based Chemotherapy Compared with Platinum-Based Chemotherapy in Patients with EGFR-Mutated Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer After Osimertinib Failure	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-002555-10	Ensayo en fase III, aleatorizado, abierto de Dato-DXd más pembrolizumab frente a pembrolizumab en monoterapia en pacientes sin tratamiento previo con cáncer de pulmón no microcítico avanzado o metastásico con PD-L1 alto (PPT > 50 %) sin alteraciones genómicas susceptibles de ser dianas terapéuticas (Tropion-Lung08)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-003578-30	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado, global y multicéntrico de sacituzumab govitecán frente a docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) avanzado o metastásico con progresión durante o después de la quimioterapia a base de platino e inmunoterapia anti-PD-1/PD-L1	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-004346-37	Ensayo fase III, doble ciego, controlado con placebo, randomizado, multicéntrico e internacional con Durvalumab más Oleclumab y Durvalumab más Monalizumab en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) localmente avanzado (estadio III) y no resecable que no han progresado después de una quimiorradioterapia concomitante definitiva basada en platino (PACIFIC-9)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-004471-13	Estudio de fase III aleatorizado, multicéntrico y abierto de Lurbinectedina como agente único o Lurbinectedina en combinación con Irinotecán frente a la elección del investigador (Topotecán o Irinotecán) en Pacientes con cáncer de pulmón de células pequeñas en recaída (CPCP) (Ensayo LAGOON)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-005879-40	HERTHENA–Lung02: Estudio en fase III, aleatorizado, abierto de patritumab deruxtecán frente a quimioterapia basada en platino en el cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) metastásico o localmente avanzado con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFRm) tras el fracaso del tratamiento con inhibidores de la tirosina cinasa (ITC) del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2021-006374-24	Estudio fase III, randomizado, abierto con savolitinib en combinación con osimertinib versus quimioterapia basada en doblete de platino en participantes con cáncer de	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico con mutación EGFR y MET positivo y que la enfermedad ha progresado tras haber recibido tratamiento con osimertinib (SAFFRON)						
2022-000493-26	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico, de ceralasertib más durvalumab frente a docetaxel en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico avanzado o metastásico sin alteraciones genómicas aprovechables terapéuticamente y cuya enfermedad haya progresado durante o después del tratamiento previo con anti-PD-(L)1 y quimioterapia basada en el platino: LATIFY	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-000578-25	Estudio en fase III, aleatorizado y abierto para evaluar Zimberelimab y Domvanalimab en combinación con quimioterapia frente a pembrolizumab con quimioterapia, como tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de pulmón no microcítico metastásico sin aberraciones tumorales genómicas del receptor del factor de crecimiento epidérmico ni de la quinasa del linfoma anaplásico	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-002006-24	Estudio de Fase III, abierto, aleatorizado, multicéntrico y global para investigar la eficacia y la seguridad de FURMONERTINIB en comparación con quimioterapia basada en platino como tratamiento de primera línea para pacientes con cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico con	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	mutaciones de inserción en el EXÓN 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico						
2022-002226-27	Estudio aleatorizado, doble ciego, multicéntrico internacional, de fase III para evaluar la eficacia antitumoral y la seguridad de HLX10 (inyección de anticuerpos monoclonales humanizados anti-PD-1 recombinantes) o placebo, en combinación con quimioterapia (carboplatino/cisplatino-etopósido) y radioterapia concomitante en pacientes con cáncer de pulmón de células pequeñas en estadio limitado (CPCP-EL)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-500802-16-00	A Randomized Phase 3 Study of Datopotamab Deruxtecán (Dato-DXd) and Pembrolizumab, with or Without Platinum Chemotherapy, in Subjects with No Prior Therapy for Advanced or Metastatic PD-L1 TPS <50% Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer Without Actionable Genomic Alterations (TROPION-Lung07)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-501863-41-00	Estudio de fase 3 multicéntrico, aleatorizado y abierto que evalúa la eficacia de la combinación de doblete de platino con sotorasib frente a la combinación de doblete de platino con pembrolizumab como tratamiento de primera línea en sujetos con cáncer de pulmón no microcítico y no escamoso en estadio IV o en estadio IIIB/C avanzado, negativo para PD-L1 y positivo para p.G12C en el KRAS (CodeBreak 202)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2022-502669-14-00	A Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Tarlatamab Compared With Standard of Care in Subjects With Relapsed Small Cell Lung Cancer After Platinum-based First-line Chemotherapy (DeLLphi-304)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2022-502959-54-00	Estudio de fase III, abierto, aleatorizado y multicéntrico sobre DZD9008 frente a la biquimioterapia antineoplásica basada en platino como tratamiento de primera línea para pacientes con cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado o metastásico con mutación de inserción en el exón 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-503298-39-00	Ensayo en fase III, multicéntrico global, aleatorizado, controlado y sin enmascaramiento para evaluar la eficacia y la seguridad de zipalertinib junto con quimioterapia en comparación con solo quimioterapia, en pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico no epidermoide localmente avanzado o metastásico con mutaciones por inserción en el exón 20 del receptor del factor de crecimiento epidérmico no tratado previamente	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-503575-21-00	Ensayo en fase III, multicéntrico global, aleatorizado, controlado y sin enmascaramiento para evaluar la eficacia y la seguridad de zipalertinib junto con quimioterapia en comparación con solo quimioterapia, en pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico no epidermoide localmente avanzado o metastásico con mutaciones por inserción en el exón 20	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	del receptor del factor de crecimiento epidérmico no tratado previamente						
2023-504434-22-00	Estudio distribuido al azar, doblemente ciego, multicéntrico, de fase III de AK112 o placebo combinado con pemetrexed y carboplatino en pacientes con cáncer de pulmón de células no pequeñas (NSCLC, por su sigla en inglés) localmente avanzado o metastásico no escamoso con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR, por su sigla en inglés) que no respondieron al tratamiento con inhibidores de la tirosina cinasa (TKI, por su sigla en inglés) del EGFR. (HARMONi)	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-507448-36-00	A Phase III Randomised, Double-blind, Multicentre Study to Compare the Efficacy, Safety, Pharmacokinetics, and Immunogenicity between SB27 (proposed pembrolizumab biosimilar) and Keytruda in Subjects with Metastatic Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-507776-42-00	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego y multicéntrico de MK-1084 en combinación con pembrolizumab en comparación con pembrolizumab más un placebo como tratamiento de primera línea de participantes con CPNM metastásico con mutación KRAS G12C y TPS de PD-L1 ≥50%	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2023-508359-38-00	A Randomized, Double-blind Study to Compare the Pharmacokinetics Between ABP 234 and Keytruda® (Pembrolizumab) in Subjects with Early-stage Non-	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	squamous Non-small Cell Lung Cancer as Adjuvant Treatment Following Resection and Platinum-based Chemotherapy						
2023-510128-66-00	A Phase 3 Study of Pembrolizumab in Combination With Carboplatin/Taxane (Paclitaxel or Nab-paclitaxel) followed by Pembrolizumab With or Without Maintenance MK-2870 in the First-line Treatment of Metastatic Squamous Non-small Cell Lung Cancer	III	SI	SI	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2024-512960-75-00	A phase III clinical trial of adjuvant treatment with Sacituzumab and Zimberelimab for stage IB-III A-III B (N2) previously resected (R0) nonsmall cell lung cancer (NSCLC) patients that did not achieve pathological complete response after neoadjuvant treatment (ARIAN)	III	SI	NO	MANUEL DOMINE GOMEZ	Cáncer	Oncología Médica
2014-000898-39	Estudio fase III randomizado en el que se compara el tratamiento con imatinib adyuvante durante 3 años frente a 5 años para pacientes con GIST operable con alto riesgo de recurrencia.	III	SI	SI	NADIA HINDI MUÑIZ	Cáncer	Oncología Médica
2019-002521-30	Estudio de fase III multicéntrico, aleatorizado y doble ciego de HBI-8000 combinado con nivolumab frente a placebo con nivolumab en pacientes con melanoma irresecable o metastásico no tratados previamente con inhibidores de PD-1 o PD-L1	III	SI	SI	VICTORIA CASADO ECHARREN	Cáncer	Oncología Médica
2020-002270-26	Estudio clínico de fase III, multicéntrico, doble ciego, controlado con placebo que compara la quimioinmunoterapia (paclitaxel-carboplatino-oregovomab) frente a la quimioterapia (paclitaxel-	III	SI	SI	VICTORIA CASADO ECHARREN	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	carboplatino-placebo) en pacientes con carcinoma epitelial de ovario, de las trompas de Falopio o peritoneal en estadio avanzado.						
2021-004453-23	Estudio de fase III de fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + cemiplimab en comparación con pembrolizumab en pacientes con melanoma metastásico o localmente avanzado inoperable no tratado previamente	III	SI	SI	VICTORIA CASADO ECHARREN	Cáncer	Oncología Médica
2014-005181-30	PALLAS (Palbociclib collaborative adjuvant study): ensayo de fase III aleatorizado de palbociclib con tratamiento endocrino adyuvante estándar frente a monoterapia con tratamiento endocrino adyuvante estándar en cáncer de mama precoz con receptores hormonales positivos (rh+) y her2-negativo.	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2017-000419-17	Ensayo de fase III, aleatorizado y abierto para evaluar la eficacia y la seguridad de palbociclib + tratamiento anti-her2 + tratamiento endocrino frente a tratamiento anti-her2 + tratamiento endocrino tras el tratamiento de inducción para el cáncer de mama metastásico positivo para receptores hormonales (HR+)/positivo para HER2	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2017-000981-31	Atezolizumab, pertuzumab y trastuzumab con quimioterapia como tratamiento neoadyuvante en pacientes con cáncer de mama precoz y localmente avanzado HER2 positivo de alto riesgo.	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2017-002771-25	Ensayo clínico de fase III, aleatorizado, doble ciego, sobre quimioterapia	III	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	neoadyuvante con atezolizumab o placebo en pacientes con cancer de mama triple negativo, seguida de adyuvancia con atezolizumab o placebo (gepardouze)						
2017-002961-23	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y multinacional de tesetaxel más una dosis reducida de capecitabina en comparación con capecitabina en monoterapia en pacientes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, HER2 negativo y receptor hormonal positivo, tratado previamente con un taxano	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2018-002998-21	Ensayo clínico fase III, multicéntrico, aleatorizado y abierto, para evaluar la eficacia y seguridad de ribociclib con terapia endocrina, como tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama precoz, receptores hormonales positivos, HER2 negativo (nuevo ensayo clínico en adyuvancia con ribociclib - [LEE011]: NATALEE)	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2020-003982-20	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, abierto y controlado de trastuzumab deruxtecán (t-dxd) frente a trastuzumab emtansina (t-dm1) en pacientes con cáncer de mama primario her2 positivo de alto riesgo que presentan enfermedad invasiva residual en mama o en ganglios linfáticos axilares tras el tratamiento neoadyuvante	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2020-005639-65	Ensayo aleatorizado de fase III de trastuzumab + ALpelisib +/- fulvestrant frente a trastuzumab +	III	SI	NO	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	quimioterapia en pacientes con cáncer de mama avanzado HER2+ con mutación de PIK3CA previamente tratadas. "Estudio ALPHABET"						
2021-000129-28	Estudio de fase III, 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	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2021-001966-39	EPIK-B5: Un estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo de alpelisib en combinación con fulvestrant para hombres y mujeres posmenopáusicas con cáncer de mama avanzado HR positivo, HER2 negativo con mutación en PIK3CA, que ha progresado durante o después del tratamiento con un inhibidor de la aromatasa y un inhibidor de CDK4/6.	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2021-002027-38	Estudio de fase III, multicéntrico y abierto de ribociclib en comparación con palbociclib en pacientes con cáncer de mama avanzado con receptores hormonales positivos/HER2-negativo/HER2-Enriquecido - ensayo HARMONIA	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2021-005742-14	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto de sacituzumab govitecán y pembrolizumab frente al tratamiento elegido por el médico y pembrolizumab en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente avanzado inoperable o metastásico, no tratado anteriormente cuyos	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	tumores presenten expresión de PD-L1						
2021-005743-79	Estudio de fase III, aleatorizado, abierto de sacituzumab govitecán frente al tratamiento elegido por el médico en pacientes con cáncer de mama triple negativo localmente avanzado, inoperable o metastásico, no tratado anteriormente cuyos tumores no presenten expresión de PD-L1 o en pacientes tratados previamente con agentes anti PD(L)1 en fase inicial cuyos tumores presenten expresión de PD-L1	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2022-501024-20-00	CAMBRIA-1: A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Extended Therapy With Camizestrant (AZD9833, a Next Generation, Oral Selective Estrogen Receptor Degradar) versus Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) in Patients with ER+/HER2- Early Breast Cancer and an Intermediate or High Risk of Recurrence Who Have Completed Definitive Locoregional Therapy and at Least 2 Years of Standard Adjuvant Endocrine-Based Therapy Without Disease Recurrence	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2022-502145-10-00	Estudio de fase 3, abierto, aleatorizado, con dos partes, en el que se compara gedatolisib en combinación con palbociclib y fulvestrant con los tratamientos de referencia en pacientes con cáncer de mama avanzado con receptores hormonales positivos, HER2 negativo, que anteriormente han recibido un inhibidor de CDK4/6 en combinación con	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	un tratamiento con inhibidor de la aromatasa no esteroideo (VIKTORIA-1)						
2023-504031-41-00	CAMBRIA-2: A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Camizestrant (AZD9833, a Next Generation, Oral Selective Estrogen Receptor Degradar) Versus Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) as Adjuvant Treatment for Patients with ER+/HER2- Early Breast Cancer and an Intermediate-High or High Risk of Recurrence Who Have Completed Definitive Locoregional Treatment and Have No Evidence of Disease	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2023-507333-17-00	Estudio de fase III, aleatorizado, multicéntrico y en abierto para evaluar DB-1303 frente a la quimioterapia elegida por el investigador en pacientes con cáncer de mama metastásico con receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2) bajo y positivo para el receptor hormonal (HR+) cuyo cáncer ha progresado con el tratamiento endocrino (DYNASTYBreast02)	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica
2023-508960-31-00	A Phase 3, randomized, open-label, multicenter, controlled study to evaluate the efficacy and safety of zanidatamab in combination with physician's choice chemotherapy compared to trastuzumab in combination with physician's choice chemotherapy for the treatment of participants with metastatic HER2-positive breast cancer who have progressed on, or are intolerant to, previous	III	SI	SI	YANN IZARZUGAZA PERON	Cáncer	Oncología Médica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	trastuzumab deruxtecan treatment						
2022-502043-35-00	Estudio de fase IIIb, abierto, multicéntrico, de un único brazo de durvalumab en combinación con quimioterapia para el tratamiento de primera línea de pacientes con cáncer de las vías biliares avanzado” (TOURMALINE)	IIIb	SI	SI	ANGELA LAMARCA LETE	Cáncer	Oncología Médica
2017-001987-39	Estudio abierto, multicéntrico, de continuación, para evaluar la seguridad a largo plazo en pacientes que están participando o han finalizado un estudio global previo de Tafinlar (dafrafenib) y/o Mekinist (trametinib), patrocinado por Novartis o por GSK, y el investigador considera que se beneficiarán de la continuación del tratamiento.	IV	SI	SI	VICTOR MORENO GARCIA	Cáncer	Oncología Médica
NA	Armonizando el cuidado: efectos de la música en directo en el bienestar de los pacientes oncológicos y de los intérpretes en el ámbito hospitalario	NA	NO	NO	BREZO MARTINEZ AMORES	Cáncer	Oncología Médica
NA	Estudio multicéntrico, aleatorizado, no farmacológico para evaluar el efecto de las modificaciones del modo de vida en pacientes con cáncer de próstata hormonosensible metastásico (PROSFIT).	NA	SI	SI	IMANOL MARTINEZ SALAS	Cáncer	Oncología Médica
2023-505024-62-01	Fractionated stereotactic radiotherapy plus second-generation antiandrogen for oligometastatic patients with castration-resistant prostate cancer. Phase II Spanish study, prospective, multicenter. (OLIGORESIST)	II	SI	NO	ALFONSO VALCARCEL DIAZ	Cáncer	Oncología Radioterápica
2021-006975-41	Terapia de privación androgénica de corta o larga duración en combinación con radioterapia de rescate	III	SI	NO	JESUS OLIVERA VEGAS	Cáncer	Oncología Radioterápica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	en pacientes con cáncer de próstata con recidiva bioquímica tras cirugía: un ensayo fase III aleatorizado, controlado, multicéntrico						
2022-502570-16-00	Estudio para evaluar la eficacia y seguridad de povorcitinib (INCB054707) en adultos con asma de moderada a grave de control difícil	II	SI	SI	DIANA BETANCOR PEREZ	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2022-003466-20	Estudio en fase I/IIa para evaluar los efectos de ARO-RAGE en sujetos sanos y pacientes con enfermedad inflamatoria pulmonar	II	SI	SI	JOAQUIN SASTRE DOMINGUEZ	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2019-002865-37	Ensayo clínico de eficacia y seguridad, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, con inmunoterapia subcutánea en pacientes con rinitis/rinoconjuntivitis con o sin asma de leve a moderada sensibilizados a gramíneas y cupresáceas	III	SI	NO	DIANA BETANCOR PEREZ	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2019-002811-25	Ensayo clínico de eficacia y seguridad, prospectivo, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego controlado con placebo, con inmunoterapia subcutánea en pacientes con rinitis/rinoconjuntivitis con o sin asma de leve a moderada sensibilizados a gramíneas y olivo	III	SI	NO	FRANCISCO JAVIER RUIZ HORNILLOS	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2020-003611-10	Estudio de 52 semanas, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos y multicéntrico de la eficacia y la seguridad del tratamiento complementario con GSK3511294 en participantes adultos y adolescentes con asma grave no controlada con fenotipo eosinofílico	III	SI	SI	MAR FERNANDEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-003612-28	Estudio de 52 semanas de duración, aleatorizado, doble ciego, con doble simulación, de grupos paralelos, multicéntrico, de no inferioridad, para evaluar la tasa de exacerbación, las mediciones adicionales de control del asma y la seguridad en participantes adultos y adolescentes con asma grave con fenotipo eosinofílico tratados con GSK3511294 en comparación con mepolizumab o benralizumab	III	SI	SI	MAR FERNANDEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2023-509001-76-00	A randomized, double-blind, parallel group, multicenter study to evaluate the long-term safety of salbutamol rescue medication when administered via metered dose inhalers containing the propellant HFA-152a or reference HFA-134a	III	SI	SI	MAR FERNANDEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
NA	Impacto del ejercicio físico en el control y manejo del asma en adultos	NA	NO	NO	SARAH MICOZZI	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Alergia e Inmunología
2022-500883-37-00	Estudio Fase 1/2, multinacional, observador ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la seguridad y eficacia de la vacuna en investigación de GSK frente a Neisseria gonorrhoeae GMMA (NgG) cuando se administra a adultos sanos de entre 18 y 50 años de edad	I/II	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2021-000290-84	Eficacia virológica de dolutegravir/lamivudina en personas virológicamente suprimidas con resistencia confirmada o sospechada a lamivudina. Estudio VOLVER	II	SI	NO	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-003586-35	Estudio Fase I/II observador ciego, aleatorizado, internacional y controlado con placebo para evaluar la reactogenicidad, seguridad, respuesta inmune y eficacia de la vacuna frente al virus Herpes simplex (VHS) en sujetos sanos de 18 a 40 años o en pacientes de 18 a 60 años con herpes genital recurrente por VHS tipo 2.	II	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2023-509588-25-00	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study to Assess the Efficacy and Safety of Treatment with Bepirovirsen in Participants living with Human Immunodeficiency Virus and Chronic Hepatitis B	II	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2019-000590-23	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, doble ciego y comparativo con tratamiento activo para evaluar la actividad antirretroviral, la seguridad y la tolerabilidad de doravirina/islatravir una vez al día en participantes infectados por el vih-1 sin tratamiento previo	III	SI	SI	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2020-001191-14	Estudio clínico de continuación, de fase 3, sin enmascaramiento, de doravirina/islatravir (DOR/ISL) una vez al día para el tratamiento de la infección por el VIH-1 en participantes que habían recibido previamente DOR/ISL en un estudio clínico de fase 2 o fase 3 de DOR/ISL	III	SI	SI	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2022-502099-22-00	A Phase 3, Randomized, Active-Controlled, Double-Blind Clinical Study to Evaluate the Antiretroviral Activity, Safety, and Tolerability of Doravirine/Islatravir (DOR/ISL 100 mg/0.25 mg) Once-Daily in HIV-1 Infected	III	SI	SI	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Treatment-Naïve Participants						
2022-502126-40-00	A Phase 3 Open-label Clinical Study of Doravirine/Islatravir (DOR/ISL [100 mg/0.25 mg]) Once Daily for the Treatment of HIV-1 Infection in Participants Who Previously Received DOR/ISL (100 mg/0.75 mg) QD in a Phase 3 Clinical Study	III	SI	SI	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2022-502127-22-00	Estudio clínico de fase 3, aleatorizado, abierto y comparativo con tratamiento activo para evaluar el cambio de tratamiento a doravirina/islatravir (DOR/ISL 100 mg/0,25 mg) una vez al día en participantes infectados por el VIH-1 con supresión virológica durante el tratamiento antirretroviral	III	SI	SI	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2016-001646-25	A Phase III, Randomized, Multicenter, Parallel-group, Open-Label Study Evaluating the Efficacy, Safety, and Tolerability of Long-Acting Intramuscular Cabotegravir and Rilpivirine for Maintenance of Virologic Suppression Following Switch from an Integrase Inhibitor Single Tablet Regimen in HIV-1 Infected Antiretroviral Therapy Naive Adult Participants	III	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2016-003866-14	Estudio en fase III, controlado con placebo, aleatorizado, con evaluación ciega por terceros, para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de una vacuna de clostridium difficile en adultos de 50 años de edad o mayores.	III	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2018-003666-13	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo en fase 3 para evaluar la eficacia de un régimen de	III	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamat	Enfermedades Infecciosas y

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	vacuna heteróloga de ad26.mos4.hiv con gp140 del subtipo c y el mosaico gp140 como adyuvantes para prevenir la infección por vih-1 entre hombres cisgénero y personas transgéneros que en sexo con hombres cisgéneros y/o personas transgénero					orías y Crónicas	Medicina Tropical
2024-515070-28-00	A Phase 3b, open label, randomized, standard-of-care control arm, multicenter, superiority study evaluating the efficacy, safety and tolerability of injectable CAB LA + RPV LA in viremic participants living with HIV-1 (CROWN)	III	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2023-504993-40-00	Estudio de fase IIIb, abierto, multicéntrico, aleatorizado, de grupos paralelos y de no inferioridad para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de la combinación de dolutegravir/lamivudina administrada por vía oral una vez al día como tratamiento de primera línea, en comparación con la combinación de bictegravir/emtricitabina/tenofovir alafenamida administrada por vía oral una vez al día, para la inhibición y el mantenimiento virológico en adultos con VIH sin tratamiento antirretroviral previo	IIIb	SI	SI	MIGUEL GORGOLAS HERNANDEZ-MORA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2019-000199-41	Estudio de fase IV, multicéntrico, abierto y aleatorizado, para evaluar el impacto del cambio de tratamiento antirretroviral de terapia dual a terapia triple sobre la inflamación en pacientes con infección por VIH tipo 1.	IV	SI	NO	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
NA	Implementation of Long-Acting Cabotegravir + Rilpivirine administration in	IV	NO	NO	ALFONSO CABELLO UBEDA	Enfermedades Infecciosas	Enfermedades Infecciosas

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	different health settings (IMAdART study)					as, Inflammatorias y Crónicas	s y Medicina Tropical
2023-507293-40-00	Estudio en Fase IV con diseño de prueba negativa para evaluar la eficacia de una vacuna conjugada antineumocócica 20-valente contra la neumonía adquirida en la comunidad causada por serotipos vacunales confirmada radiológicamente en adultos	IV	SI	SI	TERESA ALVAREZ DE ESPEJO MONTIEL	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Enfermedades Infecciosas y Medicina Tropical
2021-003847-10	Eficacia y seguridad de 7 versus 14 días de tratamiento antibiótico para la bacteriemia producida por Pseudomonas aeruginosa: un ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado (SHORTEN-2) con un análisis DOOR/RADAR	IV	SI	NO	NEREA CARRASCO ANTON	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Microbiología
2018-001540-56	Estudio multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con grupos paralelos y controlado con placebo de mepolizumab 100 mg SC como tratamiento complementario en participantes con EPOC, que experimentan exacerbaciones frecuentes y caracterizada por los niveles de eosinófilos (estudio 208657)	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Neumología
2020-001819-24	Estudio de fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, con doble ciego y de grupos paralelos para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de SAR440340/REGN3500/itepekimab (AcMo anti-IL-33) en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) de moderada a grave	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Neumología
2020-004068-24	Ensayo fase III de 52 semanas con una extensión abierta, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas,	Neumología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	grupos paralelos, controlado con placebo para evaluar la eficacia y seguridad de benralizumab en pacientes con bronquiectasias no debidas a fibrosis quística (MAHALE)					Inflamatorias y Crónicas	
2021-002045-15	Estudio de fase IIb, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad del astegolimab en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica.	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2021-003797-30	Ensayo Fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, dosis crónica y controlado con placebo, para evaluar la eficacia y seguridad de dos dosis de MEDI3506 en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC) sintomática y con historial de exacerbaciones de la EPOC (Oberon)	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2022-501063-41-00	A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-blind, Chronic-dosing, Parallel-group, Placebo-controlled Extension Study to Evaluate the Long-term Efficacy and Safety of Tozorakimab in Participants with Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD) with a History of Exacerbations (PROSPERO)	III	SI	NO	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2022-502501-15-00	A phase III open-label extension study to evaluate the long-term safety of astegolimab in patients with chronic obstructive pulmonary disease	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2023-508085-15-00	A double-blinded extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of itepekimab in patients with chronic obstructive pulmonary disease (COPD)	III	SI	SI	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	who participated in either EFC16750 or EFC16819 clinical studies					orías y Crónicas	
2023-503693-20-00	A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to assess the efficacy, safety, and tolerability of dexamipexole administered orally for 52 weeks in participants with severe eosinophilic asthma (EXHALE-3)	III	SI	SI	MARIA JESUS RODRIGUEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2023-503697-21-01	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of BMS-986278 in Participants with Idiopathic Pulmonary Fibrosis	III	SI	SI	MARIA JESUS RODRIGUEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2023-503699-25-00	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of BMS-986278 in Participants with Progressive Pulmonary Fibrosis	III	SI	SI	MARIA JESUS RODRIGUEZ NIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2023-507304-32-00	The antes B+ Study: An openlabel, pragmatic, randomized, controlled trial of triple therapy versus LABA-LAMA combination to improve clinical control in high-risk gold B Patients (B+)	IV	SI	NO	CAROLINA GOTERA RIVERA	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
NA	Evaluación de la asistencia respiratoria en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva crónica tras un episodio de exacerbación aguda.	NA	SI	SI	ALBA NAYA PRIETO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
NA	Efecto de la cpap en el deterioro de la función renal en estadios tempranos de enfermedad renal crónica	NA	SI	NO	MARIA FERNANDA TRONCOSO ACEVEDO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
NA	Ensayo aleatorizado controlado de no	NA	SI	NO	MARIA FERNANDA	Enfermedades	Neumología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	inferioridad para el análisis coste-efectividad y respuesta condicionada al efecto de los dispositivos posicionales activos en la apnea obstructiva del sueño posicional. Estudio Pávlov				TRONCOSO ACEVEDO	Infecciones, Inflamatorias y Crónicas	
NA	Beneficios de la Terapia de alto flujo en la exacerbación muy grave de la EPOC frente a Oxigenoterapia convencional durante el destete de VMNI	NA	NO	NO	SARA BEATRIZ HEILLI FRADES	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Neumología
2022-501097-19-00	Estudio aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego y multicéntrico para evaluar la eficacia, la seguridad, la tolerabilidad, la farmacocinética y la farmacodinámica de GLPG3667 una vez al día administrado por vía oral durante 24 semanas en sujetos adultos con dermatomiositis	II	SI	NO	FREDESWIND A ROMERO BUENO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Reumatología y Metabolismo Óseo
2023-507129-40-00	Platform Clinical Study for Conquering Scleroderma: A Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Phase 2b Platform Clinical Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Investigational Products in Participants with Interstitial Lung Disease Secondary to Systemic Sclerosis	II	SI	SI	OLGA SANCHEZ PERNAUTE	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Reumatología y Metabolismo Óseo
2020-005830-14	Ensayo de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con placebo para evaluar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de ianalumab en combinación con el tratamiento estándar en participantes con nefritis lúpica activa (SIRIUS-LN).	III	SI	SI	OLGA SANCHEZ PERNAUTE	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Reumatología y Metabolismo Óseo
2018-004558-30	Ultrasonido sinovial como resultado principal en un estudio internacional, multicéntrico, aleatorizado,	IV	SI	SI	ESPERANZA NAREDO SANCHEZ	Enfermedades Infecciosas,	Reumatología y Metabolismo Óseo

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	abierto de 3 brazos, con control activo de grupos paralelos, comparando baricitinib solo y combinado con metotrexato frente a un inhibidor TNF- α en pacientes con artritis reumatoide: Buscando predictores sinoviales de respuesta. (BIOP-US).					Inflamatorias y Crónicas	
2021-001560-14	Ensayo clínico unicéntrico, abierto, no controlado, para evaluar la asociación entre la expresión de la vía JAK/STAT y la respuesta a tofacitinib en pacientes con artritis reumatoide refractaria	IV	NO	NO	ESPERANZA NAREDO SANCHEZ	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Reumatología y Metabolismo Óseo
2022-502080-38-00	A randomized, parallel-group, 24 week, double-blind, placebo-controlled, multicenter Phase 3 study to assess the efficacy and safety of secukinumab compared to placebo in adult patients with active rotator cuff tendinopathy	III	SI	SI	EMILIO CALVO CRESPO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Efficacy and safety of the inter-laminar device IntraSPINE® associated with discectomy in the treatment of lumbar disc herniation. A single-blind, randomised, comparative, multicentre clinical trial vs. discectomy alone	III	SI	SI	LUIS ALVAREZ GALOVICH	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Manejo de las lesiones de Hill-Sachs off-track en la inestabilidad glenohumeral anterior. Estudio comparativo entre el procedimiento de remplissage y la técnica de Latarjet	IV	SI	SI	EMILIO CALVO CRESPO	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Estudio de la eficacia de la movilización bajo anestesia aislada y asociada a artroscopia en el tratamiento de la PTR rígida_MUA-COT24	IV	NO	NO	IRENE ISABEL LOPEZ TORRES	Enfermedades Infecciosas, Inflamatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Liberación quirúrgica abierta versus inyección ecoguiada para el tratamiento del dedo	IV	NO	NO	JAVIER CERVERA IRIMIA	Enfermedades Infecciosas	Traumatología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	en gatillo: protocolo de estudio para un ensayo prospectivo, aleatorizado, triple ciego, controlado con placebo					as, Inflammatorias y Crónicas	
NA	Evaluation of safety and efficacy of a resorbable collagen IMplant in treatment of High Grade PARTial THickness Tears; A prospective, multicenter, randomized, control trial (IMPACT Study)	NA	SI	SI	EMILIO CALVO CRESPO	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Técnica de transferencia de rama distal del nervio interóseo anterior a nervio cubital en neuropatía compresiva severa cubital	NA	NO	NO	JAVIER CERVERA IRIMIA	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Estudio clínico controlado, multicéntrico, enmascarado y aleatorizado para confirmar la seguridad y la eficacia del mezclador de cemento Inossia™ en un cemento óseo comercializado para pacientes con fracturas por aplastamiento vertebral provocadas por un traumatismo de baja energía durante un seguimiento de 12 meses	NA	SI	SI	LUIS ALVAREZ GALOVICH	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Multicentric clinical investigation to assess the safety and performance of disc care to prevent lumbar disc herniation recurrence	NA	SI	SI	LUIS ALVAREZ GALOVICH	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Traumatología
NA	Ensayo clínico aleatorizado, abierto, para evaluar el efecto de la punción seca sobre la articulación temporomandibular en sujetos que han sufrido un latigazo cervical a consecuencia de un accidente de tráfico	NA	NO	NO	PATRICIA RECIO RAMOS	Enfermedades Infecciosas, Inflammatorias y Crónicas	Traumatología
2022-501893-21-00	Rituximab in patients with ST-elevation myocardial infarction. A phase 2	II	SI	SI	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales,	Cardiología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	placebocontrolled randomized clinical trial					Metabólicas y Cardiovasculares	
2020-000840-75	Estudio en fase iib, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de medi6570 en participantes con un infarto de miocardio previo, inflamación persistente y niveles elevados de prohormona n-terminal del péptido natriurético cerebral	II	SI	SI	JOSE TUÑON FERNANDEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2020-000941-15	Estudio aleatorizado y doble-cego para valorar el beneficio de Colchicina en pacientes con IC Aguda	III	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2022-002494-28	Ensayo clínico aleatorizado controlado frente a placebo, doble ciego, para evaluar la eficacia de metoprolol intravenoso en pacientes con Síndrome de Distrés Respiratorio Agudo (SDRA)	III	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2021-004577-30	Inicio temprano de tratamiento con Candesartan vs Placebo en portadores genéticos de mutaciones causales de MCD sin evidencia de enfermedad (EARLY-GENE trial).	III	SI	NO	JOSE MANUEL RUBIO CAMPAL	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2014-004512-11	Ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar el efecto de la vitamina D sobre el remodelado ventricular en pacientes con Infarto Agudo de Miocardio: Ensayo VITDAMI (Vitamin D in Acute Myocardial Infarction).	III	SI	NO	JOSE TUÑON FERNANDEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2019-001076-11	A randomized double-blind, placebo-controlled, multicenter trial assessing the impact of lipoprotein (a)	III	SI	SI	JOSE TUÑON FERNANDEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	lowering with TQJ230 on major cardiovascular events in patients with established cardiovascular disease					cas y Cardiovasculares	
2021-002006-27	Ensayo multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que evalúa el impacto de incluirán en los acontecimientos cardiovasculares adversos mayores (MACE) en participantes con enfermedad cardiovascular establecida (ECV) (VICTORION-2 PREVENT)	III	SI	SI	JOSE TUÑON FERNANDEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2017-002485-40	Tratamiento con betabloqueantes tras infarto de miocardio sin fracción de eyección reducida	IV	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2017-002799-18	Beneficio del bloqueo del sistema renina-angiotensina sobre la evolución clínica y el remodelado ventricular tras la colocación de una prótesis percutánea aórtica	IV	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2023-510213-25-01	Beta-Blockers in Takotsubo Syndrome: A Randomized Clinical Trial	IV	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Estudio prospectivo, aleatorizado, multicéntrico, abierto, guiado por eventos, para evaluar la no inferioridad de una estrategia personalizada de precisión para la prevención de la muerte súbita en pacientes con miocardiopatía dilatada no isquémica - ESTUDIO CIBER-SPANISH I	IV	SI	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2021-001327-41	Retirada de tratamiento farmacológico en pacientes respondedores a terapia de resincronización cardíaca:	IV	NO	NO	BORJA IBAÑEZ CABEZA;	Enfermedades Renales, Metabólicas	Cardiología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Estudio abierto y aleatorizado				MIKEL TAIBO URQUIA	cas y Cardiovasculares	
NA	STYLE-LBBP: STylet-driven vs. LumenEss lead in Left-Bundle-Branch Pacing randomized trial	IV	SI	NO	JOSE MANUEL RUBIO CAMPAL	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2021-001905-66	Ensayo clínico aleatorizado para evaluar el efecto de los betabloqueantes y los antiagregantes plaquetarios en pacientes con disección espontánea de la arteria coronaria	IV	SI	NO	JUAN ANTONIO FRANCO PELAEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Estudio BOCADOS-IC: ensayo clínico aleatorizado prospectivo multicéntrico sobre el abordaje nutricional en Adultos seguidos en hospitales Españoles por Insuficiencia Cardíaca	IV	NO	NO	MIKEL TABIO URQUIA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Tratamiento diurético ajustado por evaluación multiparamétrica de la congestión residual al alta en pacientes ingresados por insuficiencia cardíaca descompensada: DRY DISCHARGE – AHF.	NA	SI	NO	ALVARO ACEÑA NAVARRO	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Estimulación del sistema de conducción y ablación del nodo auriculoventricular (AV) en pacientes con insuficiencia cardíaca (IC), fracción de eyección de ventrículo izquierdo (FEVI) >40% y fibrilación auricular (FA) permanente	NA	SI	NO	CARLA LAZARO RIVERA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Eficacia de choque de cardioversión/desfibrilación, un estudio aleatorizado que compara la Pendiente Fija y la Anchura de Impulso Fija en una población general con desfibrilador automático implantable	NA	SI	NO	JOSE MANUEL RUBIO CAMPAL	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Syncav: estudio post-comercialización (crd-973)	NA	SI	NO	JOSE MANUEL	Enfermedades	Cardiología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
					RUBIO CAMPAL	Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	
NA	Ablación de sustrato como tratamiento concomitante en la taquicardia auricular macrorreentrante de aurícula izquierda. Proyecto SLICE LAMRT (Substrate ablation as Concomitant treatment for Left Atrial Macrorreentrant Tachycardia)	NA	SI	NO	JOSE MANUEL RUBIO CAMPAL	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
NA	Implementación de un Sistema de Apoyo a la Toma de Decisiones y su Efecto en la Optimización Precoz de las Terapias Hipolipemiantes en Pacientes con Síndrome Coronario Agudo: un Ensayo Controlado y aleatorizado	NA	SI	SI	JOSE TUÑON FERNANDEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Cardiología
2019-004394-10	Ensayo en fase 2, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo para evaluar la seguridad, eficacia, farmacodinámica y farmacocinética de SAR339375 administrado como inyección subcutánea semanalmente en pacientes con síndrome de Alport	II	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2021-003037-11	Estudio en fase II, de grupos paralelos, doble ciego y con tres grupos de tratamiento, para evaluar la eficacia y la seguridad de finerenona más empagliflozina en comparación con finerenona o empagliflozina en participantes con enfermedad renal crónica y diabetes tipo 2.	II	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2023-505755-40-00	(22040 ALPINE 1) A Phase 2b dose-finding, randomized, placebocontrolled, double-blind study to evaluate efficacy and safety of BAY 3283142 on top of standard of care in reducing albuminuria in patients with chronic kidney disease	II	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2024-510846-15-00	Efficacy, safety, and pharmacokinetics of NNC0519-0130 once weekly s.c. versus semaglutide 1.0 mg and placebo in people with chronic kidney disease, with or without type 2 diabetes, and with overweight or obesity: a proof-of-concept and dose-finding study	II	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2023-505292-73-00	A Phase 2a, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Safety and Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Efficacy of the NOX1/4 Inhibitor Setanaxib in Patients with Alport Syndrome	II	SI	SI	MARIA VANESSA PEREZ GOMEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2023-509638-20-00	Vonafexor fixed dose-escalation safety and proof-of-concept study in patients with at risk of progression Alport syndrome	II	SI	SI	MARIA VANESSA PEREZ GOMEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2023-503772-24-00	A Phase 2b/3, Multi-part, Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Atacicept in Subjects with IgA Nephropathy (IgAN)	II/III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2017-004605-41	Estudio aleatorizado, multicéntrico, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con principio activo, de la eficacia y la seguridad de esparsentán para el tratamiento de la nefropatía por inmunoglobulina A	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2018-000075-33	Estudio en fase 3, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo de la seguridad y eficacia de OMS721 en pacientes con nefropatía por inmunoglobulina A (IgA) (ARTEMIS – IGAN)	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2021-001911-96	Ensayo multicéntrico Fase III, aleatorizado, doble-ciego, controlado frente a placebo, para evaluar la eficacia de ciclosilicato de sodio y zirconio en la progresión de la enfermedad renal crónica (ERC) en pacientes con ERC e hiperpotasemia o con riesgo de hiperpotasemia	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2021-003636-88	Estudio en fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de KBP-5074, un antagonista del receptor de mineralocorticoides, en sujetos con hipertensión no controlada con nefropatía crónica moderada o grave (estadio IIIb/IV)	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2021-004174-64	Estudio pivotal de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y comparado con placebo sobre la eficacia y la seguridad de DMX-200 en pacientes con glomeruloesclerosis focal y segmentaria (GEFS) que estén en tratamiento con un antagonista de los receptores de la angiotensina II (ARA-II)	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2022-501802-36-00	ARTEMIS rAvalizumab para pRoteger a los pacienTes con insuficiEncia renal crónica (IRC) de sufrir una lesión renal aguda asociada a la intervención quirúrgica cardíaca (CSA-AKI) y acontecimientos renales adversos graves (ARAG) poSteriores: estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2023-506425-12-00	MLS-101-301: A Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled, Parallel Arm, Multicenter Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y	Nefrología e Hipertensión, Patología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Lorundrostat in Subjects with Uncontrolled and Resistant Hypertension					Cardiovasculares	Vascular y Diabetes
2023-506457-38-00	A Phase III, Randomised, Double -Blind, Active-controlled Study to Assess the Efficacy, Safety and Tolerability of Baxdrostat in Combination with Dapagliflozin Compared with Dapagliflozin Alone on Chronic Kidney Disease (CKD) Progression in Participants with CKD and High Blood Pressure	III	SI	SI	ALBERTO ORTIZ ARDUAN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2019-004183-21	Un estudio para Evaluar la Eficacia y Seguridad de XyloCore, una Solución Experimental ahorradora de Glucosa, para diálisis peritoneal	III	SI	SI	CATALINA MARTIN CLEARY	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
2022-500817-14-00	Estudio de fase 3, aleatorizado, doble ciego, comparativo con un placebo, para investigar el efecto de tirzepatida sobre la reducción de la morbilidad en adultos con obesidad	III	SI	SI	CLOTILDE VAZQUEZ MARTINEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
NA	Análisis de necesidades psicosociales en pacientes con enfermedad renal crónica e intervención psicológica basada en la Terapia de Aceptación y Compromiso (ACT) (ensayo clínico aleatorizado).	NA	SI	NO	EMILIO JOSE GONZALEZ PARRA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
NA	Aplicación de la realidad virtual en pacientes de hemodiálisis	NA	SI	NO	EMILIO JOSE GONZALEZ PARRA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes
NA	Estudio del impacto de la combinación de la micronutrición básica y la alimentación baja en proteínas en la mejora de la insuficiencia renal crónica de grado IIIa, IIIb o IV	NA	SI	NO	MIGUEL AGANZO YEVES	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Nefrología e Hipertensión, Patología Vascular y Diabetes

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2020-001966-13	Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de 2 partes, para evaluar pautas de tratamiento de EDP-938 en pacientes de 28 días a 36 meses de edad con infección por el virus respiratorio sincitial (VRS)	II	SI	SI	ANA BELEN JIMENEZ JIMENEZ	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Patología de Lípidos: Clínica y Experimental (Adulto y Niño)
2021-002855-12	Estudio en fase II, doble ciego y controlado con placebo de setmelanotide en pacientes con defectos genéticos específicos en la vía del receptor de la melanocortina 4, en dos etapas (preinclusión abierta seguida de retirada aleatorizada)	II	SI	SI	LEANDRO SORIANO GUILLEN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Patología de Lípidos: Clínica y Experimental (Adulto y Niño)
2020-003193-48	“Estudio de Fase III, Abierto y Multicéntrico para Evaluar la Eficacia y Seguridad de Darvadstrocel en el Tratamiento de la Fístula Perianal Compleja en Población Pediátrica con Enfermedad de Crohn Durante 24 Semanas y un período de seguimiento extendido de hasta 52 semanas”	III	SI	SI	ANGELES MARTINEZ IBEAS	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Patología de Lípidos: Clínica y Experimental (Adulto y Niño)
2021-002873-24	Estudio en fase III, aleatorizado a doble ciego y controlado con placebo: 5 subestudios independientes de setmelanotide en pacientes con defectos en los genes POMC, PCSK1, LEPR, SRC1, SH2B1 o PCSK1 N221D en la vía del receptor 4 de melanocortina	III	SI	SI	LEANDRO SORIANO GUILLEN	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Patología de Lípidos: Clínica y Experimental (Adulto y Niño)
2024-514833-39-00	“Ensayo clínico en Fase I para conocer la factibilidad y seguridad del uso alogénico de células troncales mesenquimales derivadas del tejido adiposo expandidas (HC016) en el tratamiento local de incontinencia urinaria	I	SI	NO	CARMEN GONZALEZ ENGUITA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	femenina en mujeres mayores de 50 años”.						
2017-002928-24	Tratamiento de los tumores vesicales no músculo infiltrante de alto riesgo con IMUNO BCG Moreau RJ como profilaxis de recidiva y progresión	II	SI	NO	JUAN IGNACIO MONZO GARDINER	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2022-502956-29-00	An International, Prospective, Open-label, Multi-center, Randomized Phase III Study comparing lutetium (177Lu) vipivotide tetraxetan (AAA617) versus Observation to delay castration or disease recurrence in adult male patients with prostate-specific membrane antigen (PSMA) positive Oligometastatic Prostate Cancer (OMPC)	III	SI	SI	CARMEN GOMIS GOTI	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2019-003618-15	Estudio abierto, de un solo brazo, de continuación de tratamiento con darolutamida a pacientes incluidos previamente en estudios promovidos por Bayer	III	SI	SI	CARMEN GONZALEZ ENGUITA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2017-004512-19	ALBAN: un ensayo de fase III, aleatorizado y abierto, que evalúa la eficacia del atezolizumab administrado de forma concomitante con instilaciones vesicales de BCG (Bacilo de Calmette-Guérin) durante un año en pacientes con cáncer de vejiga sin invasión muscular con alto riesgo de recidiva y que no han sido tratados previamente con BCG.	III	SI	SI	JUAN IGNACIO MONZO GARDINER	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2021-005948-29	Estudio de fase 3, multicéntrico, con un único grupo, para evaluar la eficacia y la seguridad de UGN-102 como tratamiento quimioablativo principal en pacientes con cáncer de vejiga sin invasión muscular (CVSIM) de evolución lenta	III	SI	SI	JUAN IGNACIO MONZO GARDINER	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	(EL) y riesgo intermedio (RI) de recurrencia						
2022-001236-28	Estudio de fase III con un solo grupo para evaluar la eficacia y la seguridad de ONCOFID-P-B (conjugado paclitaxel-ácido hialurónico) administrado por vía intravesical a pacientes con carcinoma in situ de vejiga sin respuesta a BCG, con o sin enfermedad papilar Ta-T1	III	SI	SI	JUAN IGNACIO MONZO GARDINER	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2023-507261-25-00	A Phase 3, Single-arm, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of UGN-103, a Novel Formulation of UGN-102, for the Treatment of Patients With Low Grade (LG) Nonmuscle Invasive Bladder Cancer (NMIBC) at Intermediate Risk (IR) of Recurrence (UTOPIA)	III	SI	SI	JUAN IGNACIO MONZO GARDINER	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2022-501246-30-00	Estudio post-autorización, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo, cruzado de dos vías para evaluar la eficacia de daridorexant en pacientes con insomnio y nicturia asociada	IV	SI	SI	HECTOR GARDE GARCIA	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
NA	Ensayo clínico internacional multicéntrico para evaluar la eficacia de la sonda T-Control® vs. la sonda tipo Foley convencional	NA	SI	SI	DAVID CARRACEDO CALVO	Enfermedades Renales, Metabólicas y Cardiovasculares	Urología
2018-003221-29	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study to evaluate the safety, tolerability and efficacy of XEN1101 as adjunctive therapy in focal-onset epilepsy	II	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2021-001433-39	Estudio de fase II, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, de búsqueda de dosis para investigar la seguridad, tolerabilidad,	II	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	farmacocinética y eficacia de NBI-921352 como tratamiento adyuvante en participantes adultos con crisis epilépticas focales (CEF)						
2021-004265-12	Estudio de extensión con tratamiento activo, prospectivo, a largo plazo y de intervención para evaluar la seguridad y la tolerabilidad de NBI-921352 como tratamiento complementario en sujetos con Crisis Epilépticas Focales (CEF)	II	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2022-001751-17	Ensayo clínico multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado por placebo, de evaluación de la eficacia y la seguridad del donepezilo versus placebo en el deterioro cognitivo leve asociado a la Enfermedad de Parkinson	II	SI	NO	PEDRO JOSE GARCIA-RUIZ ESPIGA	Neurociencias	Neurología
2023-508811-21-00	A Phase 2/3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Study to Evaluate the Efficacy, Safety and Tolerability of BHV-7000 in Subjects with Refractory Focal Onset Epilepsy	II/III	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2019-004857-10	Estudio de fase III, multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, con doble enmascaramiento y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad fenebrutinib en comparación con teriflunomida en pacientes adultos esclerosis múltiple recurrente	III	SI	SI	AIDA ORVIZ GARCIA	Neurociencias	Neurología
2020-005899-36	Estudio aleatorizado, doble ciego con doble enmascaramiento y grupos paralelos en el que se compara la eficacia y seguridad de remibrutinib 100 mg b.i.d. frente a teriflunomida 14 mg q.d. en participantes con esclerosis múltiple recurrente, seguido	III	SI	SI	AIDA ORVIZ GARCIA	Neurociencias	Neurología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	de una extensión abierta del tratamiento con remibrutinib.						
2024-514343-29-00	Randomized, double-blind, Phase 3 study comparing efficacy and safety of frexalimab (SAR441344) to teriflunomide in adult participants with relapsing forms of multiple sclerosis	III	SI	SI	AIDA ORVIZ GARCIA	Neurociencias	Neurología
2019-001341-40	Estudio multicéntrico, abierto, prospectivo y de brazo único para evaluar la efectividad del tratamiento con ofatumumab y los resultados comunicados por el paciente, en pacientes con esclerosis múltiple recurrente que pasan de dimetilfumarato o fingolimod a ofatumumab.	III	SI	SI	IRENE PILAR MORENO TORRES	Neurociencias	Neurología
2021-001866-39	Estudio de fase II/III, multicéntrico, de preinclusión de 8 semanas de duración, seguido de un estudio prospectivo, de grupos paralelos, doble ciego, aleatorizado, controlado con placebo y de retirada de 12 semanas de duración, con una extensión abierta de 52 semanas, para evaluar la eficacia y la seguridad de 1,5 mg a 3,5 mg diarios de basimglurant en pacientes con dolor asociado a neuralgia del trigémino con respuesta subóptima a su tratamiento actual contra el dolor.	III	SI	SI	JAIME RODRIGUEZ VICO	Neurociencias	Neurología
2023-504827-17-00	A Phase III, Randomised, Double-blind, Placebo-controlled, Multicentre, Parallel-group Study with Extension Phase to Evaluate the Efficacy and Safety of Dysport® for the Prevention of Chronic Migraine in Adult Participants	III	SI	SI	JAIME RODRIGUEZ VICO	Neurociencias	Neurología
2020-002769-33	Estudio multicéntrico, abierto y de un solo grupo para evaluar la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de	III	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	brivaracetam a largo plazo en los participantes del estudio con edades comprendidas entre 2 y 26 años con epilepsia de ausencia infantil o epilepsia de ausencia juvenil						
2022-502000-73-00	A Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Multicenter Phase 3 Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of XEN1101 as Adjunctive Therapy in Focal-Onset Seizures	III	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2022-502282-24-00	A Multicenter, Open-label, Long-term, Safety, Tolerability, and Efficacy Study of XEN1101 in Adults Diagnosed With Epilepsy	III	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2022-001067-27	Ensayo fase III multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con placebo, doble ciego, de grupos paralelos y determinado por eventos, del inhibidor oral del FXIa -Asundexian (BAY 2433334), para la prevención de ictus isquémicos en pacientes de ambos sexos mayores de edad, tras un ictus isquémico no cardioembólico agudo o AIT de alto riesgo.	III	SI	SI	JUANA CATALINA MARTINEZ RAMOS	Neurociencias	Neurología
2021-003049-40	Estudio intervencionista, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos y controlado con placebo, de tratamiento con eptinezumab añadido a una breve intervención educativa para el tratamiento preventivo de las migrañas en pacientes con un doble diagnóstico de migraña y cefalea por abuso de medicamentos	IV	SI	SI	JAIME RODRIGUEZ VICO	Neurociencias	Neurología
2022-001176-34	BHV3000-407: Estudio en fase IV, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo, para evaluar la eficacia y tolerabilidad de	IV	SI	SI	JAIME RODRIGUEZ VICO	Neurociencias	Neurología

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	rimegepant para la prevención de la migraña en adultos con antecedentes de respuesta inadecuada a medicamentos preventivos orales.						
NA	Aplicabilidad de la Musicoterapia Temprana en la Rehabilitación de la Funcionalidad Motora y la Atención Selectiva: Un Estudio Piloto en Pacientes Post-Ictus	NA	NO	NO	INMACULADA NAVAS VINAGRE	Neurociencias	Neurología
NA	Medidas de seguridad y terapéuticas de la estimulación con corriente continua catódica transcraneal (TDCS) en pacientes con epilepsia focal resistente al tratamiento	NA	SI	SI	JOSE MARIA SERRATOSA FERNANDEZ	Neurociencias	Neurología
2020-003744-84	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y de grupos paralelos para evaluar la eficacia y la seguridad de Iclepertin una vez al día durante un periodo de tratamiento de 26 semanas en pacientes con esquizofrenia (CONNEX-2)	III	SI	SI	ENRIQUE BACA GARCIA	Neurociencias	Psiquiatría y Salud Mental
2020-003745-11	Estudio de extensión, abierto, de un único grupo, para estudiar la seguridad a largo plazo de BI 425809, una vez al día, en pacientes con esquizofrenia que hayan completado un estudio previo de fase III de BI 425809. (CONNEX-X)	III	SI	SI	ENRIQUE BACA GARCIA	Neurociencias	Psiquiatría y Salud Mental
2022-002339-73	Estudio en fase III, multicéntrico, controlado, aleatorizado y con enmascaramiento doble para investigar la eficacia, la seguridad y la tolerabilidad de dos administraciones de COMP360 en participantes que sufren depresión resistente al tratamiento	III	SI	SI	ENRIQUE BACA GARCIA	Neurociencias	Psiquiatría y Salud Mental
NA	Efectividad de una intervención ecológica momentánea mediante	NA	SI	NO	ENRIQUE BACA GARCIA	Neurociencias	Psiquiatría y Salud Mental

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	smartphones para la prevención de la conducta suicida: ensayo clínico aleatorizado (SmartCrisis 3.0)						
2021-006498-49	Estudio de fase IIb pivotal para evaluar la eficacia y la seguridad de izokibep en sujetos con uveítis intermedia, posterior , no infecciosa o panuveítis	II	SI	SI	ESTER CARREÑO SALAS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2022-500746-16-00	A Phase 2b, Randomized, Double-masked, Multicenter, Dose-ranging, Sham-controlled Clinical Trial to Evaluate Intravitreal JNJ-81201887 (AAVCAGsCD59) Compared to Sham Procedure for the Treatment of Geographic Atrophy (GA) Secondary to Age-related Macular Degeneration (AMD)	II	SI	SI	NELIDA MUÑOZ SANZ	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2021-005486-40	Ensayo clínico en fase IIa multicéntrico para conocer la factibilidad y seguridad del uso de células troncales mesenquimales derivadas del tejido adiposo (ASC) en el tratamiento de pacientes con conjuntivitis cicatriciales asociadas a Síndrome de Lyell, síndrome Stevens-Johnson y Penfigoide de las membranas mucosas con afectación ocular.	II	SI	NO	NICOLAS ALEJANDRE ALBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2020-002255-37	Estudio de fase 3 de seguimiento de AAV5-hRKp.RPGR para el tratamiento de la retinitis pigmentosa ligada al cromosoma X asociada con variantes en el gen RPGR	III	SI	SI	BLANCA GARCIA SANDOVAL	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2020-002873-88	Estudio de fase 3 aleatorizado y controlado de AAV5-hRKp.RPGR para el tratamiento de la retinitis pigmentosa ligada al cromosoma X asociada con variantes en el gen RPGR	III	SI	SI	BLANCA GARCIA SANDOVAL	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2020-000130-18	Eficacia, seguridad y coste-efectividad del metotrexato, adalimumab, o su	III	SI	NO	ESTER CARREÑO SALAS	Tecnología e Innovación	Innovación en

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	combinación en uveítis no anterior no infecciosa: un estudio multicéntrico, aleatorizado, paralelo de 3 brazos, con control activo, de fase 3, abierto, con evaluador cegado: Co-THEIA (CombinationTherapy with mEthotrexate and adallmumAb for uveitis)					ón Sanitaria	Oftalmología
2022-001622-29	Estudio de fase IIIb abierto, no aleatorizado, no controlado y multicéntrico que evalúa la seguridad y la eficacia del implante intravítreo de 190 microgramos de acetónido de fluocinolona en sujetos pediátricos de 6 años a menos de 18 años con uveítis no infecciosa recurrente que afecta el segmento posterior del ojo	III	SI	SI	ESTER CARREÑO SALAS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2022-501794-39-00	A phase III, multicenter, randomized, double masked, sham controlled study to investigate the efficacy, safety, pharmacokinetics, and pharmacodynamics of RO7200220 administered avitreally in patients with uveitic macular edema	III	SI	SI	ESTER CARREÑO SALAS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación en Oftalmología
2020-000082-16	Estudio aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo que evalúa la eficacia, tolerabilidad y seguridad de ESO-101 en pacientes adultos con esofagitis eosinofílica activa	II	SI	SI	LEONARDO BLAS JHON	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
2023-506150-21-00	Ensayo de fase II, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar la eficacia y tolerabilidad de ZED1227 en sujetos con enfermedad celíaca que padecen síntomas a pesar de una dieta sin gluten	II	SI	SI	SERGIO FARRAIS VILLALBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
2020-004210-35	Ensayo ABC-HCC: Ensayo en fase IIIb, aleatorizado, multicéntrico y abierto de atezolizumab más bevacizumab frente a	III	SI	SI	BENJAMIN POLO LORDUY	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	quimioembolización transarterial (QETA) en carcinoma hepatocelular en estadio intermedio						
2020-001314-37	Ensayo de fase III a doble ciego, doble simulación, aleatorizado, de grupos paralelos y sin prioridades, sobre la eficacia y la tolerabilidad de 2 mg una vez al día frente a 1 mg dos veces al día de comprimidos orodispersables de budesonida para la inducción de la remisión histológica en adultos con esofagitis eosinofílica	III	SI	SI	LEONARDO BLAS JHON	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
2021-003267-96	Ensayo clínico aleatorizado para evaluar la utilidad del genotipado de CYP2D6 para mejorar la eficacia y la seguridad del tramadol en el tratamiento del dolor postoperatorio agudo	IV	SI	NO	DOLORES MARTINEZ PEREZ	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
NA	Ensayo clínico aleatorizado multicéntrico doble ciego comparando CPRE vs CPRE y drenaje vesicular transmural en pacientes no quirúrgicos con coledocolitiasis sintomática	NA	SI	NO	CARLOS MIGUEL CHAVARRÍA HERBOZO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
NA	Individualized Perioperative Open lung Ventilatory approach in Emergency Abdominal Laparotomy/scopy. A prospective multicenter randomized controlled trial	NA	NO	NO	SOLEDAD BELLAS COTAN	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
NA	Efectividad y eficiencia de los sistemas de retorno de sangre en el paciente crítico adulto: ensayo clínico multicéntrico aleatorizado	NA	NO	NO	SONIA LOPEZ CUENCA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Innovación Médica y Quirúrgica
2021-001644-10	Ensayo de extensión de seguridad abierto a largo plazo, fase II con brazikumab en pacientes con colitis ulcerosa activa de moderada a grave (Expedition OLE)	II	SI	SI	CARLOS CASTAÑO MILLA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2024-514444-87-00	Estudio piloto, abierto, no comparativo, para evaluar la seguridad y eficacia del	II	SI	NO	CARLOS JAVIER VALDERA	Tecnología e Innovación	Investigación en

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Plasma Rico en Factores de Crecimiento Intraovárico en Pacientes con Baja Reserva Ovárica				SIMBRON; MARIA BELEN ACEVEDO MARTIN	ón Sanitaria	Nuevas Terapias
NA	PI21/02011. Estudio para conocer la opinión y el impacto de las herramientas de decisiones compartidas en los pacientes (familias) y los clínicos	II	NO	NO	HECTOR GUADALAJARA LABAJO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2023-508231-31-00	A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multi-center Study to Assess the Efficacy and Safety of Verekitug (UPB-101) in Participants with Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps on a Background of Nasal Corticosteroids (VIBRANT)	II	SI	SI	JOSE MIGUEL VILLACAMPA AUBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-002331-34	Estudio Fase IIb multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, para evaluar seguridad y eficacia de la administración intralesional de dos dosis de células mesenquimales troncales adultas alogénicas de tejido adiposo expandidas (CMTAd), acondicionadas en hidrogel de ácido hialurónico, como tratamiento para pacientes con incontinencia fecal.	II	SI	NO	MARIA DOLORES HERREROS MARCOS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-006068-26	Ensayo clínico para evaluar si la administración por laparoscopia de células derivadas del tejido graso puede mejorar la estenosis inflamatoria en pacientes con enfermedad de Crohn	II	SI	NO	MARIA DOLORES HERREROS MARCOS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-003914-38	Ensayo abierto multicéntrico aleatorizado y pragmático de fase IV para evaluar la eficacia y seguridad de diferentes duraciones de tratamiento antimicrobiano de infecciones asociadas al material de osteosíntesis tras fractura de hueso largo.	III	SI	NO	ANTONIO BLANCO GARCIA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2020-005246-42	Estudio multicéntrico, de tres brazos, doble ciego, doblemente enmascarado,	III	SI	SI	CARLOS CENJOR ESPAÑOL	Tecnología e Innovación	Investigación en

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	de grupos paralelos, controlado con placebo para la evaluación de la eficacia y la seguridad de la formulación de liberación prolongada de betahistina PR 48 mg una vez al día en comparación con la formulación de liberación convencional de betahistina IR 24 mg, dos veces al día en el tratamiento de pacientes adultos con enfermedad de Meniere.					ón Sanitaria	Nuevas Terapias
2020-003062-39	Ensayo fase 3, internacional, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo para evaluar la eficacia y la seguridad de tezepelumab en pacientes con rinosinusitis crónica grave con poliposis nasal (WAYPOINT)	III	SI	SI	GABRIEL ALVAREZ CURRO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-005037-16	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de la administración subcutánea de depemokimab 100 mg en pacientes con rinosinusitis crónica con poliposis nasal (RSCcPN)- ANCHOR-1 (Depemokimab en Rinosinusitis Crónica)	III	SI	SI	JOSE MIGUEL VILLACAMPA AUBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-005055-36	Estudio de fase III, aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos para evaluar la eficacia y seguridad de la administración subcutánea de depemokimab 100 mg en pacientes con rinosinusitis crónica con poliposis nasal (RSCcPN) - ANCHOR-2 (Depemokimab en Rinosinusitis Crónica)	III	SI	SI	JOSE MIGUEL VILLACAMPA AUBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2023-508760-29-00	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lebrikizumab/LY3650150 in	III	SI	SI	JOSE MIGUEL VILLACAMPA AUBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	Adult Participants with Chronic Rhinosinusitis with Nasal Polyps on Background Intranasal Corticosteroids						
2020-001355-40	Estudio fase III, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo y multicéntrico para demostrar la eficacia de una dosis única de la vacuna materna no adyuvada frente al Virus Respiratorio Sincitial (VRS), administrada por vía IM a gestantes de 18 a 49 años de edad, para la prevención de la Enfermedad vías respiratorias Bajas (EVRB) asociada al VRS en sus hijos hasta los 6 meses de edad.	III	SI	SI	MERCEDES ANDEYRO GARCIA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2022-003124-41	Estudio de cohortes no aleatorizado, abierto e internacional para describir la seguridad de las participantes que recibieron o la vacuna para inmunización materna RSVPreF3 (cualquier dosis) o el placebo (grupo control) en los estudios RSV MAT anteriores (RSV MAT-001, RSV MAT-004, RSV MAT-010, RSV MAT-011, RSV MAT-009, RSV MAT-012 y RSV MAT-039), durante cualquier embarazo posterior a la vacunación con la vacuna RSVPreF3 o el placebo.	III	SI	SI	MERCEDES ANDEYRO GARCIA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2019-000333-39	Seguimiento de un estudio en fase III para evaluar la eficacia y la seguridad a largo plazo de darvadstrocel en el tratamiento de fístulas perianales complejas, en pacientes con enfermedad de Crohn que han participado en el estudio ADMIRE II	IV	SI	SI	HERREROS MARCOS, MARIA DOLORES	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2021-000829-27	Estudio comparativo directo, aleatorizado, doble ciego, de dupilumab frente a omalizumab en pacientes con rinosinusitis crónica grave con pólipos nasales	IV	SI	SI	JOSE MIGUEL VILLACAMPA AUBA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
	(RSC con PN) y asma concomitante						
2017-002491-10	Estudio de seguridad posautorización para evaluar la seguridad y la eficacia a largo plazo de la administración repetida de darvadstrocel en pacientes con enfermedad de crohn y fístulas perianales complejas (aspire).	IV	SI	SI	MARIA DOLORES HERREROS MARCOS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2019-004679-37	Ensayo Clínico Multicéntrico Fase IV para evaluar la eficacia de la quimioterapia intraoperatoria hipertérmica (HIPEC) con Mitomicina-C tras la citorreducción quirúrgica completa en pacientes con Metástasis Peritoneales de Cáncer de Colon	IV	SI	NO	PEDRO VILLAREJO CAMPOS	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
NA	Efectividad del láser microfraccionado de CO2 en el tratamiento de la atrofia vulvo-vaginal en pacientes con antecedentes de neoplasia maligna de mama. Estudio piloto comparativo experimental aleatorizado	NA	SI	NO	AMALIA CAÑADAS MOLINA	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
NA	Uso de la Realidad Virtual como tratamiento coadyuvante en la aplicación del parche de capsaicina en pacientes con dolor neuropático.	NA	NO	NO	JOSE ABAD VALLE	Tecnología e Innovación Sanitaria	Investigación en Nuevas Terapias
2022-002378-95	Estudio en fase I/III aleatorizado y doble ciego para evaluar la seguridad y la actividad neutralizante de AZD5156/AZD3152 para la profilaxis previa a la exposición de la covid 19 en participantes con trastornos que causan inmunodeficiencia	III	SI	SI	HELENA MOZA MORIÑIGO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Medicina Preventiva -Salud Pública y Atención Primaria
2023-509455-13-00	GlaxoSmithKline Biologicals SA (GSK)'s investigational respiratory syncytial virus (RSV) vaccine BIO RSV OA=ADJ (GSK3844766A)	III	SI	SI	HELENA MOZA MORIÑIGO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Medicina Preventiva -Salud Pública y Atención Primaria

Código EUDRACT	Título Completo	Tipo Estudio / Fase	MC	INT	Investigador Principal	ÁREA	GRUPO
2023-510196-59-00	A Phase 3, open-label, randomized, controlled study to evaluate the immune response, safety and reactogenicity of RSVPreF3 OA investigational vaccine when co-administered with a COVID-19 mRNA vaccine (Omicron XBB.1.5) in adults aged 50 years and above	III	SI	SI	HELENA MOZA MORIÑIGO	Tecnología e Innovación Sanitaria	Medicina Preventiva -Salud Pública y Atención Primaria