

PROTOCOLO	INICIADO EN	TITULO ENSAYO	FASE	PROMOTOR	ESTADO
CLR_15_03		ESTUDIO DE FASE 1/2 DE DOS PARTES PARA DETERMINAR LA SEGURIDAD, TOLERABILIDAD, FARMACOCINÉTICA Y ACTIVIDAD DE K0706, UN NUEVO INHIBIDOR DE LA TIROSINA CINASA (ITC), EN PACIENTES SANOS Y PACIENTES CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA (LMC) O LEUCEMIA LINFOBLÁSTICA AGUDA (LLA) POSITIVA PARA EL CROMOSOMA FILADELFIA.	Fase I/II	Sun Pharma Advanced Research Company (SPARC) Limited	Pendiente Inicio
2102-HEM-101	2018	A PHASE 1/2, MULTICENTER, OPEN-LABEL, STUDY OF FT-2102 AS A SINGLE AGENT AND IN COMBINATION WITH AZACITIDINE IN PATIENTS WITH ACUTE MYELOID LEUKEMIA OR MYELOYDYSPLASTIC SYNDROME WITH AN IDH1 R132 MUTATION	Fase I/II	FORMA Therapeutics Inc.	En marcha
BOS-IIG-01 (BOSTRO)	2016	ESTUDIO DE CORRELACIÓN DE POLIMORFISMOS CON LA RESPUESTA Y TOXICIDAD A BOSUTINIB EN PACIENTES CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA (LMC) CROMOSOMA FILADELFIA POSITIVO EN FASE CRÓNICA CON RESPUESTA NO ÓPTIMA A TRATAMIENTO PREVIO (ESTUDIO BOSTRO)	Fase II	FUNDACIÓN PETHEMA	Finalizado reclutamiento
CAMN107AIC05 (ENESTHPATH)	2013	ESTUDIO FASE III, PROSPECTIVO, ALEATORIZADO, ABIERTO, CON DOS BRAZOS DE TRATAMIENTO, PARA EVALUAR LA TASA DE REMISIÓN LIBRE DE TRATAMIENTO (RLT) EN PACIENTES CON LMC CROMOSOMA FILADELFIA POSITIVO, DESPUÉS DE DOS DURACIONES DISTINTAS DE TRATAMIENTO DE CONSOLIDACIÓN CON NILOTINIB 300 MG BID	Fase III	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A.	Finalizado reclutamiento
CAMN107I2201	2013	ESTUDIO MULTICÉNTRICO, DE UN ÚNICO BRAZO, DE REMISIÓN LIBRE DE TRATAMIENTO DE NILOTINIB, EN PACIENTES CON LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA EN FASE CRÓNICA CON BCR-ABL1 POSITIVO, QUE HAN ALCANZADO UN ESTADO DE ENFERMEDAD RESIDUAL MÍNIMA (ERM) DURADERA CON TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA CON NILOTINIB	Fase II	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A.	Finalizado reclutamiento
FEDR-MF-002		ESTUDIO EN FASE III, MULTICÉNTRICO, ABIERTO Y ALEATORIZADO PARA EVALUAR LA EFICACIA Y LA SEGURIDAD DEL FEDRATINIB COMPARADO CON LA MEJOR TERAPIA DISPONIBLE EN PACIENTES CON MIELOFIBROSIS PRIMARIA DE RIESGO INTERMEDIO O ALTO RIESGO SEGÚN EL SISTEMA DINÁMICO INTERNACIONAL DE PUNTUACIÓN PRONÓSTICA (DIPSS), MIELOFIBROSIS POST-POLICITEMIA VERA O MIELOFIBROSIS POST-TROMBOCITEMIA ESENCIAL TRATADOS PREVIAMENTE CON RUXOLITINIB	Fase III	Impact Biomedicines, Inc.	Pendiente Inicio
GEM-MIE-2014-01 (TRATABILIDAD)	2014	ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO PARA IDENTIFICAR LOS ASPECTOS CLÍNICOS QUE CONDUCEN A LA TOMA DE DECISIONES TERAPÉUTICAS EN PACIENTES CON MIELOFIBROSIS	OBSERVACIONAL	GEMFIN	En marcha
GS-US-352-1214	2014	A PHASE 3, RANDOMIZED STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY OF MOMELOTINIB VERSUS BEST AVAILABLE THERAPY IN ANEMIC OR THROMBOCYTOPENIC SUBJECTS WITH PRIMARY MYELOFIBROSIS, POST-POLYCYTHEMIA VERA MYELOFIBROSIS, OR POST-ESSENTIAL THROMBOCYTHEMIA MYELOFIBROSIS WHO WERE TREATED WITH RUXOLITINIB	Fase III	GILEAD SCIENCES, INC.	Finalizado reclutamiento
GS-US-352-4365 (CAMBIO A SRA-MMB-4365)	2018	EXTENDED ACCESS OF MOMELOTINIB FOR SUBJECTS WITH PRIMARY MYELOFIBROSIS (PMF) OR POST-POLYCYTHEMIA VERA OR POST-ESSENTIAL THROMBOCYTHEMIA MYELOFIBROSIS (POST-PV/ET MF)	Fase III	GILEAD SCIENCES, INC.	En marcha
PONAZERO	2018	MULTICENTER, OPEN-LABEL, SINGLE ARM, PHASE II EXPLORATORY STUDY TO EVALUATE THE EFFECT OF A ONE-YEAR CONSOLIDATION TREATMENT WITH PONATINIB 15 MG ON TREATMENT FREE-REMISSION RATE IN PATIENTS WITH PHILADELPHIA-POSITIVE CHRONIC MYELOID LEUKEMIA, WHO HAD PREVIOUSLY ACHIEVED A DEEP MOLECULAR RESPONSE WITH IMATINIB.”	Fase II	FUNDACIÓN TEOFILO HERNANDO	En marcha
RELMC-NOVA	2018	ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO PARA EVALUAR LA PRECOCIDAD, ESTABILIDAD Y PROFUNDIDAD DE LA RESPUESTA MOLECULAR EN PACIENTES RECIÉN DIAGNOSTICADOS DE LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA EN FASE CRÓNICA (LMC-FC) TRATADOS CON INHIBIDORES DE LA ACTIVIDAD TIROSINA-QUINASA (ITK) COMO TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA EN LA PRÁCTICA CLÍNICA	OBSERVACIONAL	NAVARRABIOMED-FUNDACIÓN MIGUEL SERVET	En marcha
RUNIC	2017	ENSAYO CLÍNICO FASE IB/II DE RUXOLITINIB EN COMBINACIÓN CON NILOTINIB Y PREDNISONA PARA EL TRATAMIENTO DE MIELOFIBROSIS: ESTUDIO RUNIC	Fase I/II	GRUPO ESPAÑOL DE ENFERMEDADES MIELOPROLIFERATIVAS FILADELFIA NEGATIVAS (GEMFIN)	En marcha

FMS-ITK-2016-01	2017	ESTUDIO OBSERVACIONAL PROSPECTIVO PARA EVALUAR LA PRECOCIDAD, ESTABILIDAD Y PROFUNDIDAD DE LA RESPUESTA MOLECULAR EN PACIENTES RECIÉN DIAGNOSTICADOS DE LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA EN FASE CRÓNICA (LMC-FC) TRATADOS CON INHIBIDORES DE LA ACTIVIDAD TIROSINA-QUINASA (ITK) COMO TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA EN LA PRÁCTICA CLÍNICA	OBSERVACIONAL	Navarrabiomed - Fundación Miguel Servet	En marcha
ACE-536-MDS-002		A PHASE 3, OPEN-LABEL, RANDOMIZED STUDY TO COMPARE THE EFFICACY AND SAFETY OF LUSPATERCEPT (ACE-536) VERSUS EPOETIN ALFA FOR TREATMENT OF ANEMIA DUE TO IPSS-R VERY LOW, LOW OR INTERMEDIATE RISK MYELODYSPLASTIC SYNDROMES (MDS) IN ESA NAÏVE SUBJECTS WHO REQUIRE RED BLOOD CELL TRANSFUSIONS.	Fase III	CELGENE	Pendiente Inicio
SGI-110-07	2017	ESTUDIO DE FASE III, ABIERTO, ALEATORIZADO Y MULTICÉNTRICO DE GUADECITABINA (SGI-110) EN COMPARACIÓN CON EL TRATAMIENTO DE ELECCIÓN EN ADULTOS CON SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS (SMD) O LEUCEMIA MIELOMONOCÍTICA CRÓNICA (LMMC) TRATADOS PREVIAMENTE CON AGENTES HIPOMETILANTES.	Fase III	ASTEX PHARMACEUTICALS, INC.	En marcha
CHDM201H12101C		A PHASE 1B, MULTI-ARM, OPEN-LABEL, STUDY OF HDM201 IN COMBINATION WITH MBG453 OR VENETOCLAX IN ADULT SUBJECTS WITH ACUTE MYELOID LEUKEMIA (AML) OR HIGH-RISK MYELODYSPLASTIC SYNDROME (MDS)	Fase I	NOVARTIS FARMACEUTICA S.A.	Pendiente Inicio