

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
INCMOR 0208-101	A phase 1b/2a basket study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, and efficacy of combination therapy with the anti-cd19 monoclonal antibody tafasitamab and the pi3k? inhibitor parsaclisib in adult participants with relapsed/refractory non-hodgkin lymphoma or chronic lymphocytic leukemia (topmind)	En proceso de aprobación	Ensayo Fase I y II	Recidivante
INCMOR 0208-301	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 (lf) recidivante/resistente (r/r) de grado 1 a 3a o linfoma de la zona marginal (lzm) r/r	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	Recidivante
LOXO-BTK-20019	A phase 3 open-label, randomized study of loxo-305 versus investigator choice of btk inhibitor in patients with previously treated btk inhibitor naïve mantle cell lymphoma (bruin mcl-321)	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
M-2020-371	A pivotal phase ii randomised, multi-centre, open-label study to evaluate the efficacy and safety of mb-cart2019.1 compared to standard of care therapy in participants with relapsed/refractory diffuse large b-cell lymphoma (r-r dlbcl), who are not eligible for high-dose chemotherapy and autologous stem cell transplantation	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
MDA-BTG-2020-01	Prophylactic effect of glucarpidase in mtx related-toxicity in diffuse large b-cell lymphoma (dlbcl) patients at high risk for cns involvement: an open label, interventional, non-randomized, pilot phase-2 multicenter study	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
MOR208C310	A phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial comparing the efficacy and safety of tafasitamab plus lenalidomide in addition to r-chop versus rchop in previously untreated, high-intermediate and high-risk patients with newlydiagnosed diffuse large b-cell lymphoma (dlbcl)	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	1ª Línea
NBK132/1/2020 (RAFTING)	Tratamiento inicial sin radioterapia para el linfoma de hodgkin en estadios iniciales sin enfermedad voluminosa de buen pronóstico, definido por un volumen metabólico tumoral bajo y una pet intermedia negativa después de 2 ciclos de quimioterapia – rafting	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
SGN35-027	Multiple part clinical trial of brentuximab vedotin in classical hodgkin lymphoma subjects	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
SGN35-031	A randomized, double-blind, placebo-controlled, active-comparator, multicenter, phase 3 study of brentuximab vedotin or placebo in combination with lenalidomide and rituximab in subjects with relapsed or refractory diffuse large b-cell lymphoma (dlbcl)	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	
GCT3013-05	Ensayo en fase iii, abierto y aleatorizado de epcoritamab frente a quimioterapia a elección del investigador en el linfoma difuso de células b grandes recidivante o resistente al tratamiento	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase III	Otros
SGN35-032	A dual-cohort, open-label, phase 2 study of brentuximab vedotin and chp (a+chp) in the frontline treatment of subjects with peripheral t-cell lymphoma (ptcl) with less than 10% cd30 expression	En proceso de aprobación	Ensayo de Fase II	
GELTAMO18-HL (BRESELIBET)	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	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	Otros

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
CC-99282-CLL-001	Estudio multicéntrico y sin enmascaramiento de fase Ib para determinar la seguridad, la farmacocinética y la eficacia preliminar de cc-99282 en combinación con obinutuzumab en pacientes con linfoma linfocítico de células pequeñas/leucemia linfocítica crónica recidivante o resistente al tratamiento	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	Otros
LUPIAE	Towards personalized medicine for refractory/relapsed follicular lymphoma patients: the cantera/lupiae registry	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase IV	
IPH4102-201 (TELLOMAK)	An open label, multi-cohort, multi-center phase II study evaluating the efficacy and safety of iph4102 alone or in combination with chemotherapy in patients with advanced t-cell lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	
ML41041 (GADOLOOK)	A retrospective observational study to assess the effectiveness of obinutuzumab plus bendamustine treatment for rituximab-refractory/relapsed follicular lymphoma patients	Cerrado a inclusión en seguimiento	Observacional prospectivo	Otros
M-2018-331	Un estudio de fase I/II con mb-cart2019.1 para evaluar la seguridad, factibilidad y hallazgo de dosis en pacientes con lnhb recurrente o refractario	En proceso de aprobación	Ensayo Fase I y II	
HOVON 136	Estudio fase I-II de brentuximab vedotin en combinación con la quimioterapia de rescate de segunda línea (r-dhap) en pacientes con linfoma difuso de célula B grande CD30 positivo, resistentes a la quimioterapia de primera línea o en primera recaída, candidatos a recibir altas dosis de quimioterapia seguido de trasplante autólogo (taspe)	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	
GEL-NIV-2017-01	Nivolumab for relapsed/refractory classical Hodgkin's lymphoma: Spanish experience and results of the use in the daily clinic outside clinical trials.	Cerrado	Observacional prospectivo	2ª Línea o sucesivas
IMDZ-G142	Ensayo de fase I/II de G100 intratumoral con o sin pembrolizumab en pacientes con linfoma no Hodgkin folicular	Cerrado	Ensayo Fase I y II	
MA25101 (ARROVEN)	Estudio de cohortes observacional de la seguridad de brentuximab vedotin en el tratamiento del linfoma de Hodgkin CD30+ en recaída o refractario y del linfoma anaplásico de células grandes sistémico en recaída o refractario	Cerrado	Observacional prospectivo	2ª Línea o sucesivas
TASP50-GELTAMO-GETH-2012	Trasplante autólogo de progenitores hemopoyéticos en pacientes con linfoma de Hodgkin (Ih) clásico de edad superior o igual a 50 años: análisis retrospectivo de los resultados, de los factores pronósticos y comparación histórica con pacientes menores de 50 años	Cerrado		1ª Línea o sucesivas
AFM13-202	A phase II open-label multicenter study to assess the efficacy and safety of afm13 in patients with relapsed or refractory CD30-positive peripheral t-cell lymphoma and transformed mycosis fungoides (redirect)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	Otros
ADCT-301-201	Estudio de fase II, abierto, de un solo grupo para evaluar la eficacia y la seguridad de camidanlumab tesirina (adct-301) en pacientes con linfoma de Hodgkin recidivante o resistente	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	Otros
CCTL019A2 205B	Seguimiento a largo plazo de pacientes tratados con la terapia celular CART dirigida a CD19 basada en vectores lentivirales	Abierto a inclusión	Observacional prospectivo	
AFM13-103	A phase 1b dose escalation study to assess the safety of afm13 in combination with pembrolizumab in patients with relapsed or refractory classical Hodgkin lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase I	2ª Línea o sucesivas
BAY 80-6946 / 17067	A phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled study evaluating the efficacy and safety of copanlisib in combination with rituximab in patients with relapsed indolent B-cell non-Hodgkin's lymphoma (IHL) - Chronos-3	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	2ª Línea o sucesivas

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
BGB-3111-212	Estudio internacional de fase ii, abierto y aleatorizado, de bgb-3111 en combinación con obinutuzumab comparado con monoterapia de obinutuzumab en linfoma folicular recidivante/refractario	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	2ª Línea o sucesivas
BO21223 (GALLIUM)	Estudio multicéntrico, fase iii, abierto, aleatorizado, en pacientes con linfoma no-hodgkin indolente avanzado, previamente no tratados para evaluar el beneficio de ga101 (ro5072759) más quimioterapia en comparación con rituximab más quimioterapia seguida de terapia de mantenimiento con ga101 o rituximab en pacientes respondedores	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
BrEPEM-LH-22017	A phase ib/ii trial of combined sgn-35 (brentuximabvedotin) therapy with cyclophosphamide, procarbazine, prednisone, etoposide and mitoxantrone (brepem) for older patients with untreated hodgkin lymphoma (hl)	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	1ª Línea
CA-170-101 (ONCOLOGÍA A)	A phase 1, open-label, dose escalation and dose expansion trial evaluating the safety, pharmacokinetics, pharmacodynamics, and clinical effects of orally administered ca-170 in patients with advanced tumors and lymphomas	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase I	2ª Línea o sucesivas
CC-112-DLBCL-002	A phase 1/2 open-label multicenter study of cc-122 in combination with r-chop-21 for previously untreated poor-risk (ipi ? 3) diffuse large b-cell lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo Fase I y II	
CC-5013-MCL-005	Estudio posautorización de seguridad, no intervencionista, en pacientes con linfoma recurrente o resistente de células del manto, para seguir investigando y caracterizando la asociación de lenalidomida con la reacción de exacerbadión tumoral y carga tumoral elevada.	Abierto a inclusión	Observacional prospectivo	
CCTL019A2 205	SEGUIMIENTO A LARGO PLAZO DE PACIENTES TRATADOS CON LA TERAPIA CELULAR CART DIRIGIDA A CD19 BASADA EN VECTORES LENTIVIRALES	En proceso de aprobación	Observacional prospectivo	
CCTL019E2 202 (ELARA)	A phase ii, single arm, multicenter open label trial to determine the efficacy and safety of tisagenlecleucel (ctl019) in adult patients with refractory or relapsed follicular lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	
CCTL019H2 301 (BELINDA)	Tisagenlecleucel versus standard of care in adult patients with relapsed or refractory aggressive b-cell non-hodgkin lymphoma: a randomized, open label, phase iii trial (Belinda)	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
CMAK683X2 101 (JUNTO ONCOLOGÍA A)	Estudio de fase i/ii, multicéntrico, abierto, de mak683 en pacientes adultos con tumores malignos avanzados	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	2ª Línea o sucesivas
GEL-NIV-2017-01	NIVOLUMAB FOR RELAPSED/REFRACTORY CLASSICAL HODGKIN'S LYMPHOMA: SPANISH EXPERIENCE AND RESULTS OF THE USE IN THE DAILY CLINIC OUTSIDE CLINICAL TRIALS.	En proceso de aprobación	Observacional prospectivo	2ª Línea o sucesivas
GEL-R-COMP-2013	Estudio fase ii aleatorizado y multicéntrico de dos brazos de tratamiento (r-comp versus r-chop) en pacientes de edad avanzada (?60años) con linfoma difuso de células b grandes (ldcbg)/linfoma folicular grado iiib no localizado de primera línea.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	1ª Línea
GELTAMO-IMCL-2015	Ensayo clínico fase ii multicéntrico para evaluar la eficacia y seguridad de ibrutinib en combinación con rituximab en pacientes con formas clínicas indolentes de linfoma de células del manto.			

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
GO40515	Estudio controlado de fase ib/ii, abierto, multicéntrico y aleatorizado para investigar la seguridad, tolerabilidad, farmacocinética y eficacia de mosunetuzumab (btct4465a) en combinación con chop o chp-polatuzumab vedotin en pacientes con linfoma no hodgkiniano de linfocitos b	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	
GO40554	Ensayo de fase i/ii con mosunetuzumab (btct4465a) como tratamiento de consolidación en pacientes con linfoma difuso de linfocitos b grandes tras inmunoterapia de primera línea y como tratamiento en pacientes con linfoma difuso de linfocitos b grandes no tratado anteriormente y que no toleran la quimioterapia a dosis completa	Abierto a inclusión	Ensayo Fase I y II	1ª Línea
IBDCL-GELTAMO-2015	Ensayo clínico de fase ii multicéntrico para evaluar la eficacia y la seguridad de ibrutinib en combinación con rituximab, gemcitabina, oxaliplatino y dexametasona seguido de ibrutinib como tratamiento de mantenimiento en pacientes con linfoma difuso de células b grandes de tipo no gcb resistente al tratamiento o recidivante no candidatos a recibir un trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos.	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	
INCB 50465-205 (CITADEL-205)	Estudio de fase ii, abierto, de 2 cohortes y multicéntrico de incb050465, un inhibidor de pi3k?, en linfoma de células del manto en recidiva o resistente al tratamiento, previamente tratado con o sin un inhibidor de la btk	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
JCAR017-BCM-003 (TRANSFORM)	Estudio internacional de fase iii, multicéntrico, y aleatorizado, para comparar la eficacia y seguridad de jcar017 frente al tratamiento de referencia de pacientes adultos de alto riesgo, con linfoma no hodgkin de células b agresivo en recaída o refractario y elegibles a trasplante (transform).	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase III	
KO-TIP-002	Estudio fase ii abierto de tipifarnib en pacientes con recaída o refractarias a linfoma de células t periférico	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase II	2ª Línea o sucesivas
MCL-R2 ELDERLY	Efficacy of alternating immunochemotherapy consisting of r-chop + r-had versus r-chop alone, followed by maintenance therapy consisting of additional lenalidomide with rituximab versus rituximab alone for older patients with mantle cell lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
NP30179	Estudio en fase i, multicéntrico y abierto para evaluar la seguridad, tolerabilidad y farmacocinética de dosis crecientes de ro7082859, administradas después de una dosis única fija de obinutuzumab (gazyva®/gazyvaro™), a pacientes con linfoma no hodgkin de linfocitos b recidivante/resistente	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	
R1979-ONC-1504	A phase 1 study to assess safety and tolerability of regn1979, an anti- d20 x anti-cd3 bispecific monoclonal antibody, and regn2810, an anti-programmed death-1 monoclonal antibody, in patients with b-cell malignancies	Abierto a inclusión	Ensayo de Fase I	2ª Línea o sucesivas
Ro-CHOP	Phase 3 multi-center randomized study to compare efficacy and safety of romidepsin-chop (ro-chop) versus chop in patients with previously untreated peripheral t-cell lymphoma	Cerrado a inclusión en seguimiento	Ensayo de Fase III	1ª Línea
SER-PIX-2016-01	Estudio pixa-registry – evaluación de la efectividad y seguridad de pixantrona en el tratamiento del linfoma no hodgkin de linfocitos b agresivo, multirrecidivante o resistente al tratamiento	En proceso de aprobación	Observacional prospectivo	2ª Línea o sucesivas

Código de ensayo	Título del ensayo	Estado	Tipo de ensayo	Situación clínica
TASP50- GELTAMO- GETH-2012	TRASPLANTE AUTÓLOGO DE PROGENITORES HEMOPOYÉTICOS EN PACIENTES CON LINFOMA DE HODGKIN (LH) CLÁSICO DE EDAD SUPERIOR O IGUAL A 50 AÑOS: ANÁLISIS RETROSPECTIVO DE LOS RESULTADOS, DE LOS FACTORES PRONÓSTICOS Y COMPARACIÓN HISTÓRICA CON PACIENTES MENORES DE 50 AÑOS	Abierto a inclusión		1ª Línea o sucesivas
TRIANGLE	Estudio aleatorizado con régimen de inducción combinando rituximab/ibrutinib/ara-c seguido de trasplante autólogo en linfoma de células del manto diseminado.	Abierto a inclusión		
UTX-TGR- 205	A phase 2b randomized study to assess the efficacy and safety of the combination of ublituximab + tgr-1202 with or without bendamustine and tgr-1202 alone in patients with previously treated non-hodgkin's lymphoma			