

| Código de ensayo | Título del ensayo | Estado | Tipo de ensayo | Situación clínica |
|------------------------|--|------------------------------------|--------------------|-------------------|
| KRT-232-104 | An open-label, multicenter, phase 1b/2 study of the safety and efficacy of krt-232 combined with low-dose cytarabine (ldac) or decitabine in patients with acute myeloid leukemia (aml) | En proceso de aprobación | Ensayo Fase I y II | |
| ZEROLMC-01 | Multicenter, open-label, phase ib/ii trial to evaluate safety and efficacy for the combination of bosutinib plus atezolizumab in newly diagnosed chronic myeloid leukemia patients | En proceso de aprobación | Ensayo Fase I y II | 1ª Línea |
| WP42004 | An open-label, multi-center, phase i study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, and pharmacodynamics of ro7283420 as a single agent in hematologic and molecular relapsed/refractory acute myeloid leukemia | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase I | Otros |
| CLI24-001 | A phase i/ii study of sel24 in patients with acute myeloid leukemia | Abierto a inclusión | Ensayo Fase I y II | |
| M19-708 | Estudio de fase 3, multicéntrico, abierto, aleatorizado y de dos grupos de venetoclax y azacitidina en comparación con el tratamiento de apoyo óptimo como tratamiento de mantenimiento en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera remisión después de recibir quimioterapia convencional (viale-m) | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | Otros |
| FLAG-QUIDA | Estudio multicéntrico, prospectivo, no aleatorizado, fase i-ii para evaluar la eficacia y la seguridad de la combinación de quizartinib oral con el esquema de quimioterapia flag-ida en pacientes con leucemia mieloide aguda en primera recidiva o refractarios (lma r/r) | Abierto a inclusión | Ensayo Fase I y II | Otros |
| FCR173011/ResToP | Multicenter, open-label, single arm, phase ii exploratory study to evaluate the reinduction and second stop of tki with ponatinib in cml in molecular response (restop) | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | |
| SGI-110-04 | Estudio de fase 3, multicéntrico, aleatorizado, y abierto, de sgi-110 frente al tratamiento de elección (te) en adultos con leucemia mieloide aguda (lma) no tratada previamente y a quienes no se considera candidatos para la quimioterapia antineoplásica intensiva de inducción de la remisión | Cerrado | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| PEVOLAM | A randomized phase iii, multicentre, open label clinical trial comparing azacitidine plus pevonedistat versus azacitidine in older/unfit patients with newly diagnosed acute myeloid leukemia who are ineligible for standard induction chemotherapy | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| LAMVYX | A phase ii, multicentre, open label clinical trial to assess the efficacy and toxicity of induction and consolidation with cpx-531 for patients aged 60 to 75 years with secondary or high-risk acute myeloid leukemia | Abierto a inclusión | | 1ª Línea |
| AG120-C-009 | Estudio en fase 3, multicéntrico, doble ciego, aleatorizado y controlado con placebo para evaluar ag-120 en combinación con azacitidina en sujetos de 18 años de edad o más con leucemia mieloide aguda con una mutación de idh1 sin tratamiento previo | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| AC220-A-U302 (QuANTUM) | A phase 3, double-blind, placebo-controlled study of quizartinib (ac220) administered in combination with induction and consolidation chemotherapy, and administered as maintenance therapy in subjects 18 to 75 years old with newly diagnosed flt3-itd (+) acute myeloid leukemia (quantum-first) | Cerrado a inclusión en seguimiento | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| AG120-C-009 | ESTUDIO EN FASE 3, MULTICENTRICO, DOBLE CIEGO, ALEATORIZADO Y CONTROLADO CON PLACEBO PARA EVALUAR AG-120 EN COMBINACIÓN CON AZACITIDINA EN SUJETOS DE 18 AÑOS DE EDAD O MÁS CON LEUCEMIA MIELOIDE AGUDA CON UNA MUTACIÓN DE IDH1 SIN TRATAMIENTO PREVIO | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| ARO-013 | Phase iii randomized, double-blind, placebo-controlled study investigating the efficacy of the addition of crenolanib to salvage chemotherapy versus salvage chemotherapy alone in subjects ? 75 years of age with relapsed/refractory flt3 mutated acute myeloid leukemia | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase III | |

| Código de ensayo | Título del ensayo | Estado | Tipo de ensayo | Situación clínica |
|---|---|------------------------------------|--------------------|----------------------|
| 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) | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase I | |
| 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 (Imc) o leucemia linfoblástica aguda (Ila) positiva para el cromosoma filadelfia. | Abierto a inclusión | Ensayo Fase I y II | |
| CPKC412A2301 CALGB10603 / CTSU C10603 | Estudio de fase iii aleatorizado y doble ciego de la quimioterapia de induccion (daunorubicina/citarabina) y consolidacion (citarabina en dosis altas) +midostaurina (pkc412) (ind nº 101261) o placebo en pacientes menores de 60 años diagnosticados de novo de leucemia mieloide aguda (Ima) con mutacion en flt3 | Cerrado a inclusión en seguimiento | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| CPKC412E2301 | Estudio fase iii, aleatorizado, doble ciego, de quimioterapia de inducción (daunorrubicina/citarabina) y de consolidación (citarabina a dosis altas) más midostaurina (pck412) o de quimioterapia más placebo, en pacientes con leucemia mieloide aguda (Ima) de nuevo diagnóstico que no presenta mutaciones en flt3 | Cerrado a inclusión en seguimiento | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |
| GO28667 (MURANO) | Estudio de fase iii, abierto, multicéntrico, aleatorizado en pacientes con leucemia linfocítica crónica recidivante/resistente para evaluar el beneficio de gdc-0199 (abt-199) más rituximab en comparación con bendamustina más rituximab. | Cerrado a inclusión en seguimiento | Ensayo de Fase II | 2ª Línea o sucesivas |
| QUIWI | 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 Ima de nuevo diagnóstico con el gen flt3 no mutado | Abierto a inclusión | Ensayo de Fase II | |
| SGI-110-12 OLE | Estudio de extensión, abierto y multicéntrico para pacientes que participaron en estudios clínicos previos de guadecitabina | Cerrado a inclusión en seguimiento | Ensayo de Fase III | 1ª Línea |