

Cod intern	Protocol	Statut	Indicație	Sponsor	Titlul studiului
E024515cJJ	56021927PCR 1020	desfășurare	Prostată	Johnson & Johnson	Studiu de interacțiune medicamentoasă pentru evaluarea efectului unor doze multiple de JNJ-56021927 asupra farmacocineticii mai multor enzime ale citocromului P450 și substraturilor transportoare la subiecți cu cancer de prostată hormono-rezistent
E050420cJJ	67652000PCR 1001	desfășurare	Prostată	Johnson & Johnson	Un studiu deschis, randomizat, care evaluează biodisponibilitatea (BD) relativă și bioechivalența (BE) unor preparate farmaceutice cu combinații în doze fixe (CDF) de niraparib plus acetat de abirateronă (AA) comparativ cu niraparib și AA administrate concomitent în monoterapie la bărbați cu cancer de prostate
E055021cGN	GP43365	desfășurare	Tumori solide	Hoffmann–La Roche	Un studiu de fază Ib, deschis, multicentric, de determinare a dozei, pentru evaluarea farmacocineticii, siguranței și tolerabilității tiragolumab și atezolizumab prin administrare subcutană în asociere la pacienții cu tumori avansate local sau metastatice
E056321ccGN	GP43164	desfășurare	Tumori solide	Hoffmann–La Roche	Un studiu de fază 1, deschis, cu două brațe, pentru a evalua potențialul clinic de interacțiune medicamentoasă a Pralsetinib în combinație cu substraturi transportoare sensibile, substraturi sensibile ale CYP, sau un contraceptiv oral combinat, la pacienții cu tumori solide avansate sau metastatice, care nu răspund la terapiile standard sau pentru care nu există o terapie eficientă
E068523cBJ	BGB-LC-201	desfășurare	NSCLC	BeiGene	Un studiu deschis de fază 2, cu grupuri paralele, al Tiselizumab în combinație cu agenți de investigație cu sau fără chimioterapie, la pacienții cu cancer pulmonar non-microcelular netratat anterior, local avansat, nerezekabil sau metastatic
E068423cBJ	BGB-16673-101	recrutează	Hematologie/ B cell	BeiGene	Un studiu de fază 1, deschis, cu doză crescută și extinsă a degradatorului de proteine țintit cu Bruton tirozin kinaza BGB-16673 la pacienții cu tumori maligne cu celule B
E068223RO	NP41300	desfășurare	NSCLC	Hoffmann–La Roche	Un studiu multicentric de fază 1, în regim deschis, cu doză progresivă, pentru a evalua siguranța/ tolerabilitatea, farmacocinetica, farmacodinamica și activitatea antitumorală preliminară a RO 7247669, un anticorp Bispecific PD1-LAG3, la pacienții cu tumori solide avansate și/ sau metastatice
E066522pRI	SRP-22C102	desfășurare	Tumori solide	Sairopa B.V.	Un studiu multicentric de fază 1, în regim deschis, cu grupuri paralele, pentru a evalua siguranța și farmacocinetica ADU-1805 la adulți cu tumori solide avansate
E070023pPA	20220083	desfășurare	Melanom	Amgen	Un studiu randomizat, dublu-orb care evaluează similitudinea farmacocinetică a ABP 206 în comparație cu OPDIVO® (Nivolumab) la subiecții cu melanom în stadiul III sau IV rezecat în regim de terapie adjuvantă

E070523pOD	SGR-1505-1001	recrutează	Hematologi e/ B cell	Schrodinger	Un studiu de faza 1, deschis, multicentric, cu escalarea dozei de sgr-1505 ca monoterapie la subiecții cu tumori maligne ale celulelor b mature
E073223pOE	GCT1042-01	desfășurare	Tumori solide	Genmab	Un studiu deschis cu prima administrare la om, cu creșterea dozei, cu cohorte extinse pentru a evalua siguranța și activitatea antitumorală a GEN1042 la subiecții cu tumori solide maligne.
E072123pNM	GCT3014-01	desfășurare	Hematologi e/ Mielom	Genmab	Un studiu deschis, multicentric, de fază 1/2 de evaluare a GEN3014 (HexaBody®CD38) în mielomul multiplu recidivat sau refractar și alte boli hematologice maligne
E072623pXZ	BGB-A317-103	desfășurare	NSCLC	BeiGene	Studiu de fază 1 pentru a evalua biodisponibilitatea Tisnelizumabului prin injecție subcutanată în tratamentul de primă linie al pacienților cu cancer pulmonar non-microcelular (NSCLC) avansat sau metastatic
E073023pAZ	D9570C00001	desfășurare	NSCLC	Astra Zeneca	Un studiu deschis de fază I/IIa de escaladare și extensie a dozei pentru a evalua siguranța, farmacocinetica, farmacodinamica și eficacitatea AZD7789, un anticorp bispecific anti-PD-1 și anti-TIM-3, la participanții cu tumori solide avansate sau metastatice
E073123pAZ	D9800C00001	recrutează	Gastric	Astra Zeneca	Un studiu multicentric de fază II, în regim deschis, pentru a evalua siguranța, tolerabilitatea, eficacitatea, FC și imunogenitatea AZD0901 ca monoterapie și în combinație cu agenți anti-cancer la participanții cu tumori solide avansate care exprimă Claudina 18.2
E075723cPA	CGME751A12101	recrutează	Melanom	Sandoz/ Hexal	Un studiu randomizat, în regim dublu-orb, cu grupuri paralele, de comparare a farmacocineticii GME751 (medicament biosimilar propus pentru pembrolizumab) și Keytruda® autorizat în SUA și autorizat în UE la participanții cu melanom în stadiul II și III care necesită tratament adjuvant cu pembrolizumab
E079424pPA	CGME751A12302	recrutează	Melanom	Sandoz/ Hexal	Un studiu în regim deschis, multicentric, cu un singur braț, de tip rollover, cu GME751 (medicamentul propus ca biosimilar cu pembrolizumab) la participanții care sunt eligibili pentru continuarea tratamentului cu pembrolizumab după participarea la studiile CGME751A12101 sau CGME751A12301
E077024cFO	FYB206-C1-01	recrutează	Melanom	Formycon AG	Un studiu clinic randomizat, în regim dublu-orb, multicentric, de echivalență farmacocinetică a adjuvantului FYB206 (candidat biosimilar Keytruda) în comparație cu Keytruda (Pembrolizumab) pentru a demonstra similitudinea farmacocinetică la pacienți cu melanom în stadiul IIB/IIC sau în stadiul III, complet rezecat (DAHLIA)

E077424pIQ	HDP-102-01	recrutează	Hematologi e/ B cell	Heidelberg Pharma AG	
E073423cCT	CT-P51 1.1	recrutează	Melanom	Celltrion, Inc.	Un studiu de fază 1 dublu-orb, randomizat, cu trei brațe, controlat activ, desfășurat în grupuri paralele, care evaluează similitudinea farmacocinetică a trei formulări de pembrolizumab (CT-P51, Keytruda autorizat de UE și Keytruda autorizat de SUA) ca terapie adjuvantă la pacienți cu melanom în stadiul IIB, IIC și III, rezecat complet
E079224pC O	IMP321-P016	desfășurare	Mamar	Immutep	Un studiu de fază 3 randomizat, dublu-orb, controlat cu placebo, care testează eftilagimod alfa (LAG-3 solubil) la pacienții cu cancer mamar metastazat cu HER2-negativ/ cu expresie scăzută, care au primit paclitaxel, în urma unei optimizări a dozei în regim deschis
E072723pPA	20210031	recrutează	Melanom	Amgen	Un studiu randomizat, în regim dublu-orb, de evaluare a eficacității, siguranței și imunogenității ABP 206 în comparație cu OPDIVO® (nivolumab) la subiecți cu melanom neoperabil sau metastatic neexpuși la tratament
E076523cLZ	SHR-A1904-I-104	desfășurare	Gastric	Luzsana/ Hengrui	Un studiu multicentric de fază I/IIa, în regim deschis, cu grup unic, pentru a evalua siguranța, tolerabilitatea, farmacocinetica și eficacitatea shr-a1904 la subiecți cu tumori solide avansate care exprimă claudina 18.2
E081324pXZ	BGB-43395-101	recrutează	Mamar	BeiGene	Un studiu de Fază 1a/1b care investighează siguranța, tolerabilitatea, farmacocinetica, farmacodinamica și activitatea antitumorală preliminară a inhibitorului CDK4 a BGB-43395, ca monoterapie sau ca terapii combinate la pacienții cu cancer mamar HR+ /HER2- metastatic și alte tumori solide avansate
E079624pAZ	D9723C00002	recrutează	Ovarian/ Prostată	Astra Zeneca	Un studiu modular de fază I, în regim deschis, pentru a evalua siguranța, farmacocinetica și potențialul de interacțiune medicamentoasă și biodisponibilitatea relativă a Saruparib la pacienții cu tumori maligne solide avansate
E081224pPA	HS-10296-108	recrutează	NSCLC	Jiangsu Hansoh	Un studiu de fază 1, în regim deschis, cu doze multiple, pentru a evalua farmacocinetica, siguranța și tolerabilitatea aumolertinib la participanții europeni cu cancer pulmonar non-micro celular, cu mutație EGFR, avansat sau metastatic
E081724cIQ	HMBD-001-103	recrutează	NSCLC	Hummingbird	Un studiu de Fază 1b pentru evaluarea HMBD-001 în combinație cu Docetaxel cu sau fără Cetuximab la participanții cu cancer pulmonar avansat non-microcelular cu celule scuamoase și HMBD-001 în combinație cu cetuximab la participanții cu cancer avansat cu celule scuamoase

E082624pXZ	BG-68501-101	start-up	Tumori solide	BeiGene	Un studiu de fază 1a/1b al BG-68501, un inhibitor selectiv de CDK2, la participanții cu tumori solide avansate
E083124pBO	1501-0002	start-up	Cap si gat	Boehringer Ingelheim	
E072823pAZ	D7020C00001	recrutează	NSCLC	Astra Zeneca	Un studiu deschis de fază I/II, cu escaladarea dozei și extensia dozei pentru a evalua siguranța, farmacocinetica, farmacodinamica și eficacitatea anticorpului bispecific AZD2936 Anti-TIGIT/Anti-PD-1 la participanții cu Cancer pulmonar non-microcelular avansat sau metastatic (ARTEMIDE-01)
E081524pJJ	PLATFORMPA CAN1001	desfășurare	Limfoma	Johnson & Johnson	Un studiu platformă în regim deschis, de tip rollover, pentru continuarea tratamentului de studiu și menținerea monitorizării siguranței
E084324clQ	BNT323-03	recrutează	Mamar	BioNTech	Un studiu clinic de fază I/II, multicentric, deschis, în două părți, pentru a evalua eficacitatea, siguranța și farmacocinetica BNT323 în combinație cu BNT327 la participanții cu cancer mamar avansat.
E084924plQ	BNT326-02	start-up	NSCLC	BioNTech	Un studiu clinic de fază Ib/II, multicentric, deschis, pentru determinarea dozei, care evaluează siguranța, eficacitatea și farmacocinetica BNT326 în combinație cu BNT327 la participanți cu cancer pulmonar avansat fără celule mici (NSCLC).
E085425pPA	D702KC00001	start-up	NSCLC	Astra Zeneca	Un studiu de fază Ib/II, deschis, multicentric, de tip platformă, care evaluează combinații noi la participanți cu cancer pulmonar non-microcelular avansat sau metastatic (ALTAIR).
E084724clQ	0439-24	start-up	Melanom	Intas Pharmaceuticals	