

Ensayo / Fármaco	Identificador y Sponsor	Mecanismo / Tipo de Tratamiento	Biomarcador / Perfil	Criterios de Inclusión Clave	Centros en España	Países Internacionales	Estado Reclutamiento	Enlace
Tebentafusp (Neoadyuvante)	NCT07057596 <i>(Immunocore)</i>	Anticuerpo bispecífico / TCR–CD3 (dirige linfocitos T contra gp100)	HLA-A*02:01 positivo	Neoadyuvante antes de cirugía. Metástasis hepáticas resecables sin enfermedad extrahepática.	Hospital La Paz (Madrid), Hospital General de Valencia, ICO (Barcelona)	Alemania (Charité Berlín)	Activo, reclutando	NCT07057596
MBS8 (1V270) <i>(Fase 2 cohorte B)</i>	NCT04855435 <i>(MonTa Biosciences)</i>	Agonista sistémico de TLR7 (inmunoterapia dirigida a inmunidad innata)	Sin biomarcador molecular específico	Progresión previa tras Tebentafusp, Pembrolizumab, Nivolumab o Nivo+Ipi. Requiere estabilidad/respuesta previo $\geq$ 6 meses.	FJD (Madrid), CIOCC (Madrid), Hosp. General de Valencia, ICO (Barcelona)	Dinamarca (Herlev)	Activo, reclutando	NCT04855435
Roginolisib IOA-244 <i>(IOA-244-201, Fase 2)</i>	NCT06717126 <i>(IONctura)</i>	Inhibidor oral de PI3K-delta	Requiere Tebentafusp previo si el paciente es HLA-A*02:01 positive	Progresión tras $\geq$ 1 $\pm$ inmunoterapia. Tratamiento previo con Melphalan aceptado. Requiere	La Paz (Madrid), ICO (Barcelona), Virgen Macarena (Sevilla), Hosp.	Italia, Reino Unido	Activo, sin reclutamiento	NCT06717126



Ensayo / Fármaco	Identificador y Sponsor	Mecanismo / Tipo de Tratamiento	Biomarcador / Perfil	Criterios de Inclusión Clave	Centros en España	Países Internacionales	Estado Reclutamiento	Enlace
				enfermedad medible y biopsiable.	General de Valencia, CHUS (Santiago)			
IDE196 (Darovasertib) + Crizotinib (Fase 2/3)	NCT05987332 <i>(Ideaya Biosciences)</i>	Inhibidor de PKC (Darovasertib) + Inhibidor de MET (Crizotinib)	HLA-A*02:01 negativo	Sin tratamiento sistémico previo para enfermedad metastásica/avanzada. Se permiten ciertos tratamientos locales/adjuvantes previos.	Madrid, Barcelona, Sevilla, Valencia	Italia, Holanda, Polonia, Suiza, UK, EEUU, Australia	Activo, sin reclutamiento	NCT05987332
DYP688 (Fase 1/2)	NCT05415072 <i>(Novartis)</i>	ADC (Anticuerpo conjugado) anti-PMEL con carga inhibidora de G\$αq/G\$α11	Relevante para mutaciones en <i>GNAQ/GNA1</i> 1. Sin biomarcador estricto	Fase 1: no tratados o previamente tratados con progresión reciente. Fase 2: cohortes sin tratar y tratadas previamente con Tebentafusp.	Madrid	Francia, Alemania, Bélgica, Suiza, Australia, entre otros	Activo, sin reclutamiento	NCT05415072



Ensayo / Fármaco	Identificador y Sponsor	Mecanismo / Tipo de Tratamiento	Biomarcador / Perfil	Criterios de Inclusión Clave	Centros en España	Países Internacionales	Estado Reclutamiento	Enlace
BNT326 (<i>Fase 1/2, Cohorte 1D</i>)	NCT07070232 (BioNTech SE)	ADC anti-HER3 con inhibidor de topoisomerasa I	Tumores HER3+ . HLA-A*02:01+ requiere Tebentafusp previo	Melanoma uveal metastásico e irresecable (no apto para terapia local). Progresión/intolerancia a anti-PD-1/PD-L1 previo.	Barcelona, Logroño, Madrid, Valencia	EEUU, China, Bélgica, Alemania, Italia	Activo, reclutando	NCT07070232
ACTengine (IMA203 / IMA203CD8) (<i>Fase 1/2</i>)	NCT03686124 (Immatics US)	TCR-T dirigido contra PRAME (terapia cel. modificada genéticamente)	HLA-A*02:01 positivo y PRAME positivo	Melanoma uveal avanzado/metastásico, recurrente o refractario. Haber recibido (o no ser candidato a) tratamientos estándar.	<i>Sin centros en España</i>	EEUU, Alemania	Activo, reclutando	NCT03686124
RP2 + Nivolumab (<i>REVEAL, Fase 2/3</i>)	NCT06581406 (Replimune Inc.)	Virus oncolítico intratumoral (RP2 derivado de HSV) + anti-PD-1	Sin biomarcador molecular específico	Adultos sin tratamiento previo con inhibidores de checkpoint. Requiere al menos una lesión accesible para inyección directa.	<i>Sin centros en España</i>	EEUU, Reino Unido, Australia	Activo, reclutando	NCT06581406

Ensayo / Fármaco	Identificador y Sponsor	Mecanismo / Tipo de Tratamiento	Biomarcador / Perfil	Criterios de Inclusión Clave	Centros en España	Países Internacionales	Estado Reclutami ento	Enlace
PHP + Ipilimumab / Nivolumab (SCANDIUM-III, Fase 3)	NCT06519266 (<i>Vastra Gotaland Region</i>)	Terapia locorregional hepática (Perfusion Hepática Percutánea) + Inmunoterapia	Sin biomarcador molecular específico	Metástasis exclusivamente hepáticas. Pacientes sin tratamiento previo (salvo Tebentafusp o terapias de ablación/resección).	<i>Sin centros en España</i>	Suecia	Activo, reclutando	NCT065 19266
Lifileucel (LN- 144/LN-145) (Fase 1)	NCT05607095 (<i>MSKCC</i>)	Terapia celular TILs (linfocitos infiltrantes de tumor expandidos ex vivo)	Sin biomarcador molecular específico	Tumor resecable quirúrgicamente para extracción de TILs. Sin terapia celular mieloablativa/no mieloablativa previa.	<i>Sin centros en España</i>	EEUU	Activo, reclutando	NCT056 07095