

Bexiga

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro urotelial localmente avançado ou metastático	Estudo de fase 3, multicêntrico, multinacional, aleatorizado, de regime aberto e grupos paralelos, do avelumab (MSB0010718C) associado aos melhores cuidados de suporte em comparação com os melhores cuidados de suporte apenas como tratamento de manutenção em doentes com cancro urotelial localmente avançado ou metastático cuja doença não tenha progredido após conclusão de quimioterapia com platina de primeira linha	Recrutamento	Pfizer	2015-003262-86	Cátia Faustino
Cancro urotelial localmente avançado ou metastático	Estudo de fase III, multicêntrico, aleatorizado, controlado por placebo de atezolizumab (anticorpo anti-PD-L1) como monoterapia e em associação com quimioterapia com platina em doentes com carcinoma urotelial localmente avançado ou metastático não tratado.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2016-000250-35	Nuno Sousa
Cancro urotelial e não urotelial localmente avançado ou metastático	Estudo aberto, de braço único, multicêntrico sobre a segurança de atezolizumb no carcinoma do trato urinário urotelial e não urotelial localmente avançado ou metastático.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2016-002625-11	Filipa Carneiro

Doenças Infecciosas

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Aspergilose Invasiva	Estudo aleatorizado de fase 3 da eficácia e segurança de posaconazol <i>versus</i> voriconazol no tratamento da Aspergilose Invasiva em adultos e adolescentes.	Recrutamento	Merck Sharp & Dohme	2011-003938-14	José Mário Mariz

Leucemia

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Leucemia mielóide aguda, em doentes com ≥ 65 anos	Estudo aleatorizado, multicêntrico, aberto, de fase 2 para avaliação da eficácia e segurança de azacitidina subcutânea em associação com durvalumab (MEDI4736) em doentes não tratados anteriormente com risco acrescido de síndromes mielodisplásicas (SMD) ou em doentes idosos (≥ 65 anos) com leucemia mielóide aguda (LMA) que não são elegíveis para transplante de células estaminais hematopoiéticas	Recrutamento	Celgene Corporation	2015-003596-30	Ilídia Moreira
Leucemia mielóide aguda FLT3-ITD(+)	Estudo de fase 3, em dupla ocultação, controlado com placebo, de quizartinib (AC220) administrado em combinação com quimioterapia de indução e consolidação, e administrado como terapia de manutenção a doentes dos 18 aos 75 anos de idade, recentemente diagnosticados com leucemia mielóide aguda FLT3-ITD (+) (QuANTUM First).	Recrutamento	Daiichi Sankyo	2015-004856-24	Ángelo Martins
Leucemia mielóide aguda FLT3-ITD(+)	Estudo multicêntrico de fase 3, aleatorizado, duplamente cego, controlado com placebo do inibidor FLT3 gilteritinib (ASP2215) administrado como tratamento de manutenção após tratamento de indução/consolidação em sujeitos com LMA FLT3/ITD em primeira remissão completa.	Recrutamento	Astellas Pharma	2016-001643-39	Ana Espírito Santo
Leucemia mielóide aguda, com mutação IDH1 ou IDH2	Ensaio de fase 1b/2, em regime aberto, aleatorizado, de 2 combinações terapêuticas dirigidas de isocitrato desidrogenase (IDH) Mutante + azacitidina, AG-120 oral + azacitidina subcutânea e AG-221 oral + azacitidina subcutânea em doentes com leucemia mielóide aguda diagnosticada de novo, com mutação IDH1 ou IDH2, respectivamente, que não são candidatos a quimioterapia de indução intensiva.	Recrutamento	Celgene Corporation	2015-003951-23	Sérgio Chacim

Leucemia

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Leucemia linfocítica crónica recidivante / refratária	Estudo de Fase 3b, multicêntrico, aberto de braço único para avaliar a eficácia do Venetoclax (ABT-199) em doentes com Leucemia Linfocítica Crónica (LLC) recidivante/refratária, incluindo doentes com deleção 17p ou mutação TP53 OU doentes que tenham recebido anteriormente tratamento com inibidores de receptores das células B.	Recrutamento	AbbVie	2015-003667-11	José Mário Mariz

Linfoma

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Linfoma não-Hodgkin indolente e resistente ao rituximab	Estudo de fase III multicêntrico, aberto e aleatorizado, para investigar a eficácia da bendamustina em comparação com o tratamento escolhido pelo médico em doentes com Linfoma não Hodgkin (LNH) indolente e resistente ao rituximab.	Recrutamento	Mundipharma	2010-022102-41	Nelson Domingues
Linfoma não-Hodgkin das células B indolente	Ensaio de fase III, aleatorizado, com dupla ocultação, controlado com placebo, para avaliar a eficácia e segurança do copanlisib em associação com rituximab em doentes com linfoma não-Hodgkin das células B indolente (LNHi) recorrente – CHRONOS-3.	Recrutamento	Bayer	2013-003893-29	Sérgio Chacim
Linfoma não-Hodgkin indolente	Ensaio de fase III, multicêntrico, aleatorizado, com dupla ocultação, controlado, do inibido da PI3K copanlisib intravenoso em associação com imuno-quimioterapia padrão <i>versus</i> imuno-quimioterapia padrão em doentes com linfoma não-Hodgkin indolente (LNHi) recidivante	Recrutamento	Bayer	2015-001088-38	Cláudia Moreira
Linfoma anaplásico, sistémico, recidivante ou refractário de células grandes	Estudo de fase 4, em regime aberto, de braço único de brentuximab vedotin em doentes com linfoma anaplásico, sistémico, recidivante ou refractário de células grandes.	Recrutamento	Millennium Pharmaceuticals	2012-004128-39	Ana Espírito Santo
Linfoma difuso de células B grandes, recidivo ou refratário	Estudo de fase II/III, aleatorizado, multicêntrico de MOR00208 com bendamustina comparado com rituximab com bendamustina em doentes com linfoma difuso de grandes células B recidivo ou refratário (LDGCB R-R) que não são elegíveis para quimioterapia de alta dose (High-Dose Chemotherapy, HDC) e transplante autólogo de células estaminais (Autologous Stem-Cell Transplantation, ASCT) – B-MIND.	Recrutamento	MorphoSys	2014-004689-11	Dulcineia Pereira

Linfoma

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Linfoma folicular sem tratamento prévio	Ensaio de fase 3, multicêntrico, aleatorizado, em dupla ocultação e controlado por placebo, do ibrutinib, um inibidor da Tirosina Cinase de Bruton, em associação com rituximab comparado com placebo em associação com rituximab no tratamento de doentes com linfoma folicular sem tratamento prévio	Recrutamento	Pharmacyclics LLC	2016-003202-14	José Mário Mariz

Mama

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro da mama metastizado HER2 positivo	Estudo de Fase 3, aleatorizado, de margetuximab mais quimioterapia relativamente a trastuzumab mais quimioterapia em doentes com cancro da mama HER2+ metastático que receberam dois tratamentos prévios anti-HER2 e requerem tratamento sistémico.	Recrutamento	MacroGenics	2015-000380-13	Miguel Abreu
Cancro da mama HER2 negativo, metastizado ou localmente avançado, não ressecável e associado a BRCA	Ensaio de fase 3, aleatorizado, controlado por placebo de carboplatina e paclitaxel com ou sem o inibidor da PARP veliparib (ABT-888), no tratamento do cancro da mama negativo para HER2, metastizado ou localmente avançado, não ressecável e associado a BRCA.	Recrutamento	AbbVie	2014-000345-70	Miguel Abreu
Cancro da mama HER2-negativo de elevado risco e mutações genéticas no BRCA	Estudo de fase III multicêntrico, aleatorizado, em dupla ocultação, com grupo paralelo e controlado com placebo para avaliar a eficácia e a segurança de olaparib versus placebo como tratamento adjuvante em doentes com cancro da mama HER2 negativo de elevado risco e mutações genéticas no BRCA que tenham concluído tratamento local definitivo e quimioterapia adjuvante ou neoadjuvante.	Recrutamento	AstraZeneca	2013-003839-30	Miguel Abreu
Cancro da mama avançado	Estudo aleatorizado de fase II para comparar a quimioterapia de primeira linha com vinorelbina oral em monoterapia, administrada em dois regimes terapêuticos diferentes, em doentes com cancro da mama avançado (TempoBreast-1).	Recrutamento	Pierre Fabre	2014-003860-19	Rosário Couto
Cancro da mama precoce com RH positivo e HER2 negativo	Um ensaio aleatorizado de fase III de palbociclib com terapêutica endócrina adjuvante standard em comparação com terapêutica endócrina adjuvante standard para o cancro da mama precoce com recetor hormonal positivo (HR+)/fator de crescimento epidérmico humano tipo 2 (HER2)-negativo.	Recrutamento	Austrian Breast & Colorectal Cancer Study Group (ABCSCG)	2014-005181-30	Susana Sousa

Mama

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro da mama avançado com RH positivo e HER2 negativo	Um estudo de Fase IIIb aberto e multicêntrico para avaliar a eficácia e segurança de ribociclib (LEEE01) em combinação com letrozol para o tratamento de homens e mulheres pós-menopáusicas com cancro da mama avançado (CMA) com recetores hormonais positivos (RH+) HER2 negativos (HER2-) sem hormonoterapia prévia para doença avançada.	Recrutamento	Novartis	2016-003467-19	Ana Ferreira
Cancro da mama triplo negativo	Estudo para avaliar pembrolizumab associado a quimioterapia versus placebo associado a quimioterapia como tratamento neoadjuvante e pembrolizumab versus placebo como tratamento adjuvante para cancro da mama triplo negativo (CMTN)	Recrutamento	Merck Sharp & Dohme	2016-004740-11	Marta Ferreira

Melanoma

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Melanoma, BRAF ^{V600} positivo, irressecável, localmente avançado ou metastático	Estudo de fase III, em dupla ocultação, aleatorizado, controlado por placebo de atezolizumab mais cobimetinib e vemurafenib versus placebo mais cobimetinib e vemurafenib nos doentes com melanoma, positivo para a mutação BRAF ^{V600} irressecável, localmente avançado ou metastático, não tratado anteriormente.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2016-002482-54	Paula Ferreira
Melanoma irressecável de estadio IIIB a IVM1c	Ensaio de fase 1b/3, multicêntrico de Talimogene laherparepvec em combinação com pembrolizumab (MK-3475) para o tratamento de melanoma irressecável de estadio IIIB a IVM1c (MASTERKEY-265).	Recrutamento	Amgen	2014-000185-22	Paula Ferreira

Mieloma

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Mieloma múltiplo de novo não tratados com transplante de células estaminais	Ensaio de Fase 3, Aleatorizado, Controlado com Placebo em Dupla Ocultação com Ixazomib Oral como Terapêutica de Manutenção Após Terapêutica Inicial em Doentes com Mieloma Múltiplo Diagnosticado de Novo Não Tratados com Transplante de Células Estaminais.	Recrutamento	Millennium Pharmaceuticals	2014-001394-13	Nelson Domingues
Mieloma múltiplo recidivante ou recidivante / refratário	Ensaio aleatorizado multicêntrico aberto de Fase 2 que avalia a segurança e a eficácia de três regimes diferentes de panobinostat oral combinado com bortezomib subcutâneo e dexametasona oral em doentes com mieloma múltiplo recidivante ou recidivante /refratário que tenham sido previamente expostos a agentes imunomoduladores.	Recrutamento	Novartis	2015-001564-19	José Mário Mariz
Mieloma múltiplo recidivante e refratário	Estudo de fase 3, aleatorizado, em regime aberto, multicêntrico que compara a utilização de isatuximab (SAR650984) em combinação com pomalidomida e dexametasona de baixa dosagem quando comparado com pomalidomida e dexametasona de baixa dosagem em doentes com mieloma múltiplo refratário ou refratário recidivante	Recrutamento	Sanofi	2016-003097-41	Cláudia Moreira

Múltiplas Patologias

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Doentes em tratamento paliativo de fim de linha e doentes sem opção terapêutica com indicação de cuidados paliativos	Estudo adaptativo de fase II do inibidor oral da TRK, LOXO 101, em doentes com tumores positivos para genes de fusão NTRK.	Recrutamento	Loxo Oncology	2015-003582-28	Nuno Sousa

Pediatria

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Leucemia linfoblástica aguda	Estudo aleatorizados, aberto, controlado, adaptativo de fase 3 para investigar a eficácia, segurança e tolerância ao anticorpo blinatumomab BITE [®] como tratamento de consolidação versus a quimioterapia de consolidação convencional em doentes pediátricos com leucemia linfoblástica aguda (ALL) de percursos B em primeira recaída de alto risco.	Recrutamento	Amgen	2014-002476-92	Armando Pinto

Próstata

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro da próstata metastizado resistente à castração	Ensaio de fase III, aleatorizado, em dupla ocultação, controlado por placebo, multicêntrico para avaliar o ipatasertib em associação com abiraterona e prednisona/prednisolona, em comparação com placebo em associação com abiraterona e prednisona/prednisolona em doentes adultos do sexo masculino com cancro da próstata assintomático ou ligeiramente sintomático, não tratado previamente, metastático resistente à castração.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2016-004429-17	Cátia Faustino

Pulmão

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro de pulmão de células não-pequenas em estadio inicial	Ensaio de fase 3, aleatorizado com anticorpo monoclonal anti-PD-1 pembrolizumab (MK-3475) versus placebo para doentes com CPNPC em estadio inicial após ressecção e conclusão da terapêutica adjuvante padrão (PEARLS).	Recrutamento	Merck Sharp & Dohme	2015-000575-27	Marta Soares
Cancro do pulmão de não pequenas células de estadio IB-IIIa totalmente ressecado	Ensaio de fase III, em regime aberto, aleatorizado, para investigar a eficácia e a segurança do atezolizumab (Anticorpo Anti-PD-L1) comparado com o melhor cuidado de suporte após quimioterapia adjuvante à base de cisplatina em doentes seleccionados por PD L1 com cancro do pulmão de não pequenas células de estadio IB-IIIa totalmente ressecado.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2014-003205-15	Júlio Oliveira
Cancro do pulmão de pequenas células	Estudo clínico de fase III randomizado, para avaliar lurbinectedina (PM01183)/doxorrubicina (DOX) versus ciclofosfamida (CTX), doxorrubicina (DOX) e vincristina (VCR) (CAV) ou topotecano, como tratamento de pacientes com cancro do pulmão de pequenas células (CPPC), refratários a uma linha de tratamento prévia contendo platina (Estudo ATLANTIS).	Recrutamento	Pharma Mar	2015-001641-89	Marta Soares
Cancro do pulmão de não-pequenas células recorrente ou no estadio IV PD-L1+	Ensaio de fase III, de regime aberto, multicêntrico de avelumab (MSB0010718C) versus duplete à base de platina como tratamento de primeira linha para o cancro do pulmão de não-pequenas células recorrente ou no estadio IV PD-L1+	Recrutamento	Merck KGaA	2015-001537-24	Marta Soares
Mesotelioma pleural maligno irressecável	Ensaio de fase II/III, em dupla ocultação, aleatorizado, multicêntrico, de nintedanib em combinação com pemetrexed / cisplatina seguido de nintedanib em monoterapia, em comparação com placebo em combinação com pemetrexed / cisplatina seguido de placebo em monoterapia, para o tratamento de doentes com mesotelioma pleural maligno irressecável (MPM)”	Recrutamento	Boehringer Ingelheim	2012-005201-48	Marta Soares

Síndromes Mielodisplásicas

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Anemia dependente de transfusão de glóbulos vermelhos e trombocitopenia devida a Síndromes Mielodisplásicas de Baixo Risco	Ensaio de fase 3, multicêntrico, aleatorizado e em dupla ocultação, para comparar a eficácia e a segurança da azacitidina oral em associação com os “Melhores Cuidados de Suporte” <i>versus</i> placebo em associação com os “Melhores Cuidados de Suporte” em doentes com anemia dependente de transfusão de glóbulos vermelhos e trombocitopenia devida a Síndromes Mielodisplásicas de Baixo Risco, de acordo com o IPSS.	Recrutamento	Celgene Corporation	2012-002471-34	Ana Espírito Santo
Doentes não tratados anteriormente com risco acrescido de síndromes mielodisplásicas	Estudo aleatorizado, multicêntrico, aberto, de fase 2 para avaliação da eficácia e segurança de azacitidina subcutânea em associação com durvalumab (MEDI4736) em doentes não tratados anteriormente com risco acrescido de síndromes mielodisplásicas (SMD) ou em doentes idosos (≥ 65 anos) com leucemia mieloide aguda (LMA) que não são elegíveis para transplante de células estaminais hematopoiéticas.	Recrutamento	Celgene Corporation	2015-003596-30	Ilídia Moreira

Tubo Digestivo

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro do reto ressecável	Ensaio de fase II que estuda a adição de lapatinib a capecitabina comparado com capecitabina como radiosensibilizadores em doentes com cancro do reto ressecável, sem mutações do complexo oncogénico RAS (LaRRC Trial).	Recrutamento	IPO Porto	2013-001203-36	Nuno Sousa
Cancro gástrico metastático refratário	Estudo de fase 3, aleatorizado, em dupla ocultação, que avalia o TAS-102 em conjunto com os melhores cuidados de suporte (MCS) versus placebo em conjunto com melhores cuidados de suporte em doentes com cancro gástrico metastático refratário a tratamentos standard.	Recrutamento	Taiho Pharmaceutical	2015-002683-16	Cátia Faustino
Cancro hepatocelular	Ensaio de fase 3, aleatorizado, em regime aberto, de comparação de Pexa-Vec (vírus Vaccinia com GM-CSF / Timidina Cinase Desativada) seguido de sorafenib versus sorafenib em doentes com carcinoma hepatocelular (CHC) avançado sem terapêutica sistémica prévia.	Recrutamento	Sillajen	2014-001985-86	Maria Fragoso
Cancro gástrico ou da junção gastroesofágica, avançado ou metastático	Estudo clínico de fase 3, aleatorizado, multicêntrico, aberto, de nivolumab em associação com ipilimumab ou nivolumab em combinação com oxaliplatina em associação com fluoropirimidina versus oxaliplatina em associação com fluoropirimidina em doentes com cancro gástrico ou da junção gastroesofágica, avançado ou metastático, não tratado anteriormente.	A iniciar brevemente	Bristol-Myers Squibb	2016-001018-76	Nuno Sousa