

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

Cabeça e Pescoço

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro de células escamosas localmente avançado da cabeça e pescoço	Estudo de fase III, aleatorizado, em dupla ocultação, de avelumab em combinação com Cuidados Habituais de Quimiorradioterapia (cisplatina mais Radioterapia Definitiva) em comparação com Cuidados Habituais de Quimiorradioterapia no tratamento de primeira linha de doentes com carcinoma de células escamosas localmente avançado da cabeça e pescoço.	Recrutamento	Pfizer	2016-001456-21	José Dinis

Ginecologia

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro do ovário sem mutação germinal do gene <i>BRCA</i> , recidivante, sensível à platina	OPINION – Um estudo de fase IIIb, multicêntrico, de braço único, em regime aberto de manutenção de monoterapia com olaparib em doentes com cancro do ovário sem mutação germinal do gene <i>BRCA</i> , recidivante, sensível à platina, que apresentam uma resposta completa ou parcial após quimioterapia baseada em platina.	Recrutamento	AstraZeneca	2017-002767-17	Marta Ferreira

Digestivo

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
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.	Recrutamento	Bristol-Myers Squibb	2016-001018-76	Nuno Sousa
Adenocarcinoma pancreático metastático	Estudo de fase III de BBI-608 mais nab-paclitaxel com gemcitabina em doentes adultos com adenocarcinoma pancreático metastático.	Recrutamento	Boston Biomedical, Inc.	2016-004359-57	Manuela Machado

Doença do Enxerto Contra Hospedeiro

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Doença aguda do enxerto contra hospedeiro	Estudo de fase 3, aleatorizado, em dupla ocultação e controlado por placebo do Itacitinib ou Placebo em combinação com corticosteroides para o tratamento de primeira linha da doença aguda do enxerto contra hospedeiro.	Recrutamento	Incyte Corporation	2017-000538-78	Carlos Pinho Vaz
Doença crónica do enxerto contra hospedeiro	Estudo de fase III aleatorizado, aberto e multicêntrico de ruxolitinib versus a melhor terapêutica disponível para doentes com doença do enxerto contra o hospedeiro crónica refratária a corticosteróides após transplante alogénico de células estaminais (REACH 3).	Recrutamento	Novartis	2016-004432-38	António Campos Júnior

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 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

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 metastizado HER2 positivo	Estudo de fase 2 de combinações com MCLA-128 em cancro da mama metastático (CMM): MCLA-128/trastuzumab/quimioterapia em CMM com HER2 positivo e MCLA-128/terapia endócrina com recetor de estrogénio positivo e CMM com baixa expressão de HER2.	Recrutamento	Merus	2017-002821-39	Ana Ferreira
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 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 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
Cancro da mama metastático com metástases cerebrais estáveis	Um estudo de fase 3 em regime aberto, aleatorizado e multicêntrico de NKTR-102 versus tratamento de eleição do médico em doentes com cancro da mama metastático que têm metástases cerebrais estáveis e tenham sido tratados previamente com uma antraciclina, um taxano e capecitabina.	Recrutamento	Nektar Therapeutics	2016-002453-38	Cláudia Vieira

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 recentemente diagnosticado não elegível para transplante	Estudo de fase 3 aleatorizado, aberto e multicêntrico que avalia o benefício clínico de isatuximab (SAR650984) em associação com bortezomib, lenalidomida e dexametasona versus bortezomib, lenalidomida e dexametasona em doentes com mieloma múltiplo recentemente diagnosticado não elegíveis para transplante.	Recrutamento	Sanofi	2017-002238-21	Ângelo Martins

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
Doentes com Cancro e com Tromboembolismo Venoso	Apixabano no tratamento do tromboembolismo venoso em doentes com cancro: estudo com metodologia PROBE (<i>prospective randomized open blinded end-point</i>) – o estudo CARAVAGGIO.	Recrutamento	Fundação FADOI	2016-003093-40	Maria Rosales Sueiro

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
Leucemia linfoblástica aguda	Estudo cooperativo internacional para o tratamento de crianças com recaída de risco standard de leucemia linfoblástica aguda.	Recrutamento	Charité – Universidade Medicina Berlin	2012-000793-30	Vitor Costa
Infeção por <i>C. difficile</i>	Ensaio clínico aleatorizado, efetuado em dupla ocultação, controlado por placebo para avaliar a segurança, tolerabilidade, farmacocinética e eficácia de uma perfusão única de Bezlotoxumab (MK-6072, anticorpo monoclonal humano para a Toxina B do <i>C. difficile</i>) em crianças com idades entre 1 e <18 anos que estejam a receber tratamento com medicamentos antibacterianos para a infeção por <i>C. difficile</i> (MODIFY III).	Recrutamento	MSD	2017-000070-11	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 não pequenas células em estágio inicial	Ensaio de fase 3, aleatorizado com anticorpo monoclonal anti-PD-1 pembrolizumab (MK-3475) versus placebo para doentes com CPNPC em estágio 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 estágio 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 estágio IB-IIIa totalmente ressecado.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2014-003205-15	Júlio Oliveira
Cancro do pulmão de não pequenas células recorrente ou no estágio 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 estágio IV PD-L1+.	Recrutamento	Merck KGaA	2015-001537-24	Marta Soares
Cancro do pulmão de não pequenas células recorrente ou metastático	Estudo de fase III, aberto, multicêntrico, aleatorizado para investigar a eficácia e a segurança do atezolizumb comparado com a quimioterapia em doentes com cancro do pulmão de células não pequenas, sem tratamento prévio, avançado ou recorrente (estádio IIIB não candidato a tratamento) ou metastático (estádio IV) não considerados adequados para terapêutica com platina.	Recrutamento	F. Hoffmann-La Roche	2015-004105-16	Júlio Oliveira

Pulmão

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Cancro do pulmão de pequenas células	Estudo clínico de fase III randomizado, para avaliar lurbinectedina (PM01183)/doxorubicina (DOX) versus ciclofosfamida (CTX), doxorubicina (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 de pulmão de pequenas células avançado ou metastático	Estudo de fase 3, randomizado, aberto, multicêntrico, de rovalpituzumab tesirina comparado com topotecano para doentes com cancro de pulmão de pequenas células avançado ou metastático e com DLL3 elevada que tenham tido primeira progressão de doença durante ou após a 1ª linha de Quimioterapia com sais de platina (TAHOE).	Recrutamento	AbbVie	2016-003726-17	Ana Rodrigues
Cancro de pulmão de pequenas células	Estudo de fase 3, randomizado, em dupla ocultação, controlado por placebo, de rovalpituzumab tesirina como terapêutica de manutenção após primeira linha de quimioterapia com sais de platina em doentes com carcinoma de pequenas células do pulmão extenso (MERU).	Recrutamento	AbbVie	2016-003503-64	Inés Pousa

Rim

INDICAÇÃO	TÍTULO DO ENSAIO	ESTADO	PROMOTOR	N.º EudraCT	INVESTIGADOR PRINCIPAL
Carcinoma de células renais após tratamento dirigido ao VEGF	Ensaio de fase 2, aleatorizado, em dupla ocultação, para avaliar a segurança e eficácia do lenvatinib em duas diferentes doses iniciais (18 mg vs. 14 mg uma vez por dia) em associação com everolimus (5 mg uma vez por dia) em carcinoma de células renais após um tratamento dirigido ao VEGF.	Recrutamento	Eisai	2016-002778-11	Maria Joaquina Maurício

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