

CD123 positive R/R AML and intermediate risk, high risk, or extremely high risk MDS.

Estado
Reclutando

Tipo de Participantes
No aportado

Rangos de Edad
Mayores de 64 , Adultos (18-64 años)

Género
Ambos

Fases
Fase I

Participantes esperados
30

Resultados
Sin resultados

Bajo nivel intervención
No

Enfermedad rara
No

Cobertura geográfica
Sin determinar

Ámbitos del ensayo
seguridad, farmacocinética, farmacodinamica

Terapia avanzada
NO

Información

Identificador
2024-518831-12-00 (CTIS)

Cod. Protocolo
LAVA1266-001

Área terapéutica
Enfermedades [C] - Cáncer [C04]

Enfermedad investigada
CD123 positive R/R AML and intermediate risk, high risk, or extremely high risk MDS.

Calendario

(Última actualización: 18/08/2025)

Autorización 19/03/2025	Inicio de Ensayo 15/04/2025	Inclusión Primer Paciente 25/04/2025	Interrumpido No aportado	Reiniciado No aportado
Fin de reclutamiento No aportado	Fin prematuro (España) No aportado	Fin prematuro (Global) No aportado	Fin del ensayo en España No aportado	Fin del ensayo global No aportado

Promotor

LAVA Therapeutics N.V. Netherlands
Yalelaan 62

Contact Person

Clinical Trials administrator
+31850163100

Lava1266studies@lavatherapeutics.com

Monetary support: N/A

Tipo de promotor: Comercial

Ceim

CEIm Hospital Universitari Vall d Hebron

Passeig de la Vall d.Hebron, 119-129 - Edificio Materno-Infantil, planta 13 08035 Barcelona

ceic@vhir.org

934894010

Centros

No iniciado (---/---/----)	Clinica Universidad De Navarra	
	Pamplona	
	NAVARRA	Hematology
No iniciado (---/---/----)	Hospital Universitari Vall D Hebron	
	Barcelona	
	BARCELONA	Hematology
No iniciado (---/---/----)	Hospital Universitario De Salamanca	
	Salamanca	
	SALAMANCA	Hematology
No iniciado (---/---/----)	Hospital Universitario Y Politecnico La Fe	
	Valencia	
	VALENCIA	Hematology
Cerrado (04/08/2025)	University Hospital Virgen Del Rocio S.L.	
	Sevilla	
	SEVILLA	Hematology

Sin resultados

CD123 positive R/R AML and intermediate risk, high risk, or extremely high risk MDS.

State
Recruiting

Type of participants
Not provided

Age Ranges
Older than 64 , Adults (18-64 years)

Gender
Both

Phases
Phase I

Expected Participants
30

Results
No results

Low level of intervention
No

Rare disease
No

Geographic coverage
Undetermined

Areas of the study
safety, pharmacokinetics, pharmacodynamics

Advanced therapy
NO

Information

Identifier
2024-518831-12-00 (CTIS)

Protocol Code
LAVA1266-001

Therapeutic area
Diseases [C] - Cancer [C04]

Investigated Disease
CD123 positive R/R AML and intermediate risk, high risk, or extremely high risk MDS.

Calendar

(Last Update: 18/08/2025)

Authorization 19/03/2025	Start of Trial 15/04/2025	First patient inclusion 25/04/2025	Halted Not aported	Restarted Not aported
End of recruitment Not aported	Premature end (Spain) Not aported	Premature End (Global) Not aported	Trial end (Spain) Not aported	Trial end (Global) Not aported

Sponsor

LAVA Therapeutics N.V. Netherlands
Yalelaan 62

Contact Person

Clinical Trials administrator
+31850163100

Lava1266studies@lavatherapeutics.com

Monetary support: N/A
Sponsor type: Commercial

Ceim

CEIm Hospital Universitari Vall d Hebron

Passeig de la Vall d.Hebron, 119-129 - Edificio Materno-Infantil, planta 13 08035 Barcelona

ceic@vhir.org
934894010

Sites

not initialized (---/---/----)	Clinica Universidad De Navarra Pamplona NAVARRA Hematology
not initialized (---/---/----)	Hospital Universitari Vall D Hebron Barcelona BARCELONA Hematology
not initialized (---/---/----)	Hospital Universitario De Salamanca Salamanca SALAMANCA Hematology
not initialized (---/---/----)	Hospital Universitario Y Politecnico La Fe Valencia VALENCIA Hematology
Closed (04/08/2025)	University Hospital Virgen Del Rocio S.L. Sevilla SEVILLA Hematology

No results