

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Identificadores del Estudio

Código de Registro	REec-2014-1033
Fecha de Registro	07/07/2014
Estado de reclutamiento	En marcha
EUDRACT Nr.	2014-000554-10

Descripción del estudio

Título no científico	Estudio fase III nacional, para pacientes con mieloma múltiple sintomático de nuevo diagnóstico.
Título científico	Estudio fase III nacional, multicéntrico, abierto, aleatorizado, de tratamiento de mantenimiento con lenalidomida y dexametasona versus lenalidomida, dexametasona y MLN9708 tras trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos para pacientes con mieloma múltiple sintomático de nuevo diagnóstico.
Acrónimo del estudio	NA
Justificación	
Fecha de dictamen favorable por el CEIC	23/06/2014
Fecha de autorización o clasificación por la AEMPS	07/07/2014
Enfermedad tratada	Mieloma múltiple
Enfermedad Rara	No
Objetivo principal	Impacto en la supervivencia libre de progresión (SLP) al añadir MLN9708 al tratamiento de mantenimiento postrasplante con lenalidomida/dexametasona en pacientes con mieloma múltiple.
Variables Evaluación primaria	Supervivencia libre de progresión (SLP) tras los dos regímenes de mantenimiento.
Momentos temporales evaluación primaria	60 meses
Objetivo secundario	Evaluar la evolución y el significado clínico de la enfermedad mínima residual (EMR) desde el inicio del mantenimiento y anualmente durante 5 años. Supervivencia global (SG) Evaluar la seguridad y tolerabilidad del tratamiento de mantenimiento.
Variables Evaluación secundaria	Estudios secuenciales de enfermedad mínima residual negativa (EMR) al inicio y anual durante 5 años. Supervivencia global desde el inicio del mantenimiento. Evaluar la seguridad y tolerabilidad del tratamiento de mantenimiento.

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización:	TFS	EUDRACT Nr.:	2014-000554-10
Teléfono:	34-911250550	Fecha de Registro:	07/07/2014

Descripción del estudio

Momentos temporales evaluación secundaria	60 meses
Incluye subestudios	NO

Promotor principal

Nombre	Fundación PETHEMA
Dirección	Hospital Clínico San Carlos 28040 - Madrid España
Financiador principal	Fundación PETHEMA

Punto de Contacto Información Adicional

Nombre Organización	TFS
Nombre Funcional Contacto	Begoña García
Dirección	Calle Arturo Soria 336, 71 28033 - Madrid España
Teléfono	34-911250550
E-mail	NA

Clasificación del Estudio

Ambito del estudio	<ul style="list-style-type: none">EficaciaSeguridadTratamiento
Tipo de Estudio	<ul style="list-style-type: none">IntervencionalMedicamentos

Reclutamiento de casos del estudio

Estado de reclutamiento	En marcha
Fecha inclusión primer caso en España	02/09/2014
Fecha real	24/11/2014
Fecha prevista de conclusión del estudio	-
Países	

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10

Telefono: 34-911250550

Fecha de Registro: 07/07/2014

Reclutamiento de casos del estudio

Criterios de inclusión

El paciente debe, en opinión del investigador, ser capaz de cumplir con todos los requerimientos del ensayo.
Consentimiento informado firmado
Edad entre 18-67 años
Estado funcional ECOG menor o igual a 2 (ó 3 si el ECOG se debe al mieloma, por ej. fractura patológica)
Paciente que haya sido incluido en el ensayo GEM2012MENOS65 y que se encuentre al menos con respuesta mínima tras la consolidación
Esperanza de vida mayor a 3 meses.
El paciente debe tener los siguientes valores de laboratorio en los 21 días previos al inicio del tratamiento (día 1, ciclo 1):
Recuento de plaquetas mayor o igual a 100 x 10⁹/L y recuento absoluto de neutrófilos mayor o igual a 1.0 x 10⁹/L. No se permiten las trasfusiones de plaquetas para cumplir con este criterio de inclusión, .
Calcio sérico corregido menor a 14 mg/dL.
Aspartato transaminasa (AST) y alanina transaminasa (ALT) menor o igual a 2.5 x el límite superior de normalidad (LSN).
Bilirrubina total dentro de los límites de normalidad.
Aclaramiento de Creatinina estimado mayor a 30 mL/min.
Las pacientes mujeres deberán:
Haber entrado en la menopausia al menos 1 año antes de la visita de selección, O BIEN
Haber sido esterilizadas quirúrgicamente, O BIEN
Si están en edad fértil, deberán estar de acuerdo en utilizar 2 métodos anticonceptivos eficaces (de forma simultánea), desde el momento en el que se firme el consentimiento informado, hasta el 90º día posterior a la última dosis del fármaco del estudio, Y
Deberán seguir las directrices de cualquier programa anticonceptivo específico del tratamiento, si corresponde, O Deberán estar de acuerdo en practicar una abstinencia real, si ello es una decisión coherente con el estilo de vida de la paciente. (La abstinencia periódica [por ejemplo, por métodos basados en el calendario, la ovulación, variaciones térmicas o la estimación del período posovulatorio] así como el coitus interruptus no son métodos anticonceptivos aceptables).
Los pacientes varones, incluso aquellos que hayan sido sometidos a esterilización quirúrgica (vasectomía), deben comprometerse a cumplir 1 de las siguientes opciones:
Deberán comprometerse a utilizar métodos anticonceptivos de barrera eficaces, tanto durante la totalidad del período de tratamiento del estudio como durante los 90 días posteriores a la última dosis del fármaco del estudio, O
Deberán seguir las directrices de cualquier programa anticonceptivo específico del tratamiento, si se realiza, O
Deberán estar de acuerdo en practicar una abstinencia real, si ello es una decisión coherente con el estilo de vida del paciente. (La abstinencia periódica [por ejemplo, por métodos basados en el calendario, la ovulación, variaciones térmicas o la estimación del período posovulatorio] así como el coitus interruptus no son métodos anticonceptivos aceptables).

Criterios de exclusión

Pacientes no incluidos en el ensayo clínico GEM2012MENOS65
Pacientes incluidos en el GEM2012MENOS65 que no se encuentren al menos con respuesta mínima tras la consolidación. Pacientes incluidos en el GEM2012MENOS65 y que tuvieron que ser discontinuados prematuramente por toxicidad o por progresión de la enfermedad
Pacientes femeninas que estén en período de lactancia o presenten un resultado positivo en una prueba de embarazo en suero realizada durante el período de selección.
Afectación del sistema nervioso central.
Infección que requiera la administración de un tratamiento con antibióticos sistémicos u

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Reclutamiento de casos del estudio

	<p>otra infección grave, en el transcurso de los 14 días previos al reclutamiento en el estudio.</p> <p>Tratamiento sistémico con inhibidores potentes del CYP1A2 (fluvoxamina, enoxacina, ciprofloxacina), inhibidores potentes del CYP3A (claritromicina, telitromicina, itraconazol, voriconazol, ketoconazol, nefazodona, posaconazol) o inductores potentes del CYP3A (rifampina, rifapentina, rifabutina, carbamazepina, fenitoína, fenobarbital) o haber recibido Ginkgo biloba o hierba de San Juan en el transcurso de los 14 días previos a la primera dosis de MLN9708. Presentar una enfermedad grave (incluidos los trastornos psiquiátricos) que, en opinión del investigador, pudiera interferir con el cumplimiento terapéutico del paciente, de acuerdo con este protocolo.</p> <p>Enfermedad o procedimiento GI que pueda interferir con la absorción oral u tolerancia de MLN9708, incluida la dificultad para tragar.</p> <p>Haber sido diagnosticado o haber recibido tratamiento para otra neoplasia maligna en el transcurso de los 2 años previos al reclutamiento en el estudio, o haber sido diagnosticado previamente con otra neoplasia maligna y presentar indicios de enfermedad residual. No se excluirá a los pacientes con cáncer de piel no melanomatoso o carcinoma in situ de cualquier tipo, siempre que se hayan sometido a una resección completa.</p> <p>Neuropatía periférica mayor a grado 2 dentro de los 21 días previos a su inclusión.</p> <p>Hipersensibilidad conocida a la lenalidomida o al MLN9708, fármacos análogos o excipientes presentes en diversas formulaciones de los mismos.</p> <p>Paciente que haya tenido un infarto de miocardio en los 6 meses previos a la inclusión en el ensayo clínico o posea una clase funcional III o IV de acuerdo con la New York Heart Association (NYHA), insuficiencia cardiaca, angina no controlada, arritmias ventriculares no controladas o isquemia aguda detectada electrocardiográficamente o trastornos del sistema de conducción.</p> <p>Pacientes que estén actualmente en otro ensayo clínico o recibiendo cualquier agente en investigación.</p> <p>Serología positiva para VHB, VHC o VIH.</p>
Grupo de edad	<ul style="list-style-type: none">Ancianos (Mayores de 64 años)Adultos (18-64 años)
Sexo	Ambos
Reclutamiento de voluntarios sanos en el estudio	NO

Centros de Investigacion

Nombre del Centro	HOSPITAL SON LLATZER (*)
Provincia	ILLES BALEARS
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE CANARIAS (H.U.C)
Provincia	SANTA CRUZ DE TENERIFE
Estado	INACTIVO

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO CENTRAL DE ASTURIAS
Provincia	ASTURIAS
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI SON ESPASES
Provincia	ILLES BALEARS
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI GERMANS TRIAS I PUJOL DE BADALONA
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI DE GIRONA DR. JOSEP TRUETA
Provincia	GIRONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE SALAMANCA
Provincia	SALAMANCA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL DE SEGOVIA
Provincia	SEGOVIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL CLÍNIC I PROVINCIAL DE BARCELONA
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL NUESTRA SEÑORA DE VALME
Provincia	SEVILLA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO LOZANO BLESA
Provincia	ZARAGOZA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE CABUEÑES
Provincia	ASTURIAS

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO VIRGEN DE LAS NIEVES
Provincia	GRANADA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL VIRGEN DEL ROCÍO
Provincia	SEVILLA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEXO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE PONTEVEDRA
Provincia	PONTEVEDRA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEXO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE OURENSE
Provincia	OURENSE
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN ALCORCÓN (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE SABADELL
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE SANT JOAN DE DÉU
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI VALL D'HEBRON
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITALARIO DE CÁCERES

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Provincia	CÁCERES
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO PUERTA DE HIERRO MAJADAHONDA
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL RAMÓN Y CAJAL
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL CLÍNICO SAN CARLOS
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA SOFÍA (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE FUENLABRADA (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO GREGORIO MARAÑÓN
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO MADRID SANCHINARRO*
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	CENTRO ONCOLÓGICO MD ANDERSON INTERNATIONAL ESPAÑA
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI I POLITÈCNIC LA FE
Provincia	VALENCIA
Estado	INACTIVO

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITALARIO DE NAVARRA
Provincia	NAVARRA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITAL COSTA DEL SOL (*)
Provincia	MALAGA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO VINALOPO (*)
Provincia	ALICANTE
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO FUNDACIÓN JIMÉNEZ DÍAZ
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO SEVERO OCHOA
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO VIRGEN DE LA ARRIXACA
Provincia	MURCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO J.M. MORALES MESEGUER
Provincia	MURCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO RIO HORTEGA
Provincia	VALLADOLID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL CLINICO UNIVERSITARIO DE VALLADOLID
Provincia	VALLADOLID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	INSTITUT CATALÀ D'ONCOLOGIA L'HOSPITALET (ICO)
Provincia	BARCELONA

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE LEÓN
Provincia	LEÓN
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL DE CIUDAD REAL
Provincia	CIUDAD REAL
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO MARQUÉS DE VALDECILLA
Provincia	CANTABRIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE BURGOS
Provincia	BURGOS
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITALARIO DE TOLEDO (*)
Provincia	TOLEDO
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE LA PRINCESA
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVESITARIO DEL TAJO (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEXO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE SANTIAGO
Provincia	A CORUÑA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA LEONOR (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI MÚTUA DE TERRASSA

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI ARNAU DE VILANOVA DE LLEIDA
Provincia	LLEIDA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DEL MAR
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE LA SANTA CREU I SANT PAU
Provincia	BARCELONA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITAL SAN PEDRO*
Provincia	LA RIOJA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE CRUCES
Provincia	VIZCAYA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE ALBACETE
Provincia	ALBACETE
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	COMPLEJO HOSPITALARIO UNIVERSITARIO DE GRAN CANARIA DR. NEGRÍN
Provincia	LAS PALMAS
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE TORREVIEJA (*)
Provincia	ALICANTE
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO DE ALICANTE
Provincia	ALICANTE
Estado	INACTIVO

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO SANTA MARÍA DEL ROSELL
Provincia	MURCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	CLINICA UNIVERSIDAD DE NAVARRA
Provincia	NAVARRA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL SANTA BÁRBARA
Provincia	SORIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL NUESTRA SEÑORA DEL PRADO
Provincia	TOLEDO
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE GUADALAJARA
Provincia	GUADALAJARA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL DE ESPECIALIDADES DE JEREZ DE LA FRONTERA
Provincia	CÁDIZ
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO DE CASTELLÓN
Provincia	CASTELLÓN
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DOCTOR PESET
Provincia	VALENCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DE ARABA (SEDE TXAGORRITXU Y SEDE SANTIAGO)
Provincia	ÁLAVA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO DONOSTIA-DONOSTIA UNIBERTSITATE OSPITALEA
Provincia	GUIPÚZCOA

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Centros de Investigacion

Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO NUESTRA SEÑORA DE CANDELARIA
Provincia	SANTA CRUZ DE TENERIFE
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL RIO CARRIÓN
Provincia	PALENCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL QUIRÓN MADRID
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO DE VALENCIA
Provincia	VALENCIA
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO INFANTA CRISTINA (*)
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARIO LA PAZ
Provincia	MADRID
Estado	INACTIVO
Nombre del Centro	HOSPITAL UNIVERSITARI JOAN XXIII DE TARRAGONA
Provincia	TARRAGONA
Estado	INACTIVO

Listado de Medicamentos

Nombre Comercial	NA
Nombre Medicamento	MLN9708, CAPSULES, 4.0 mg
Código Medicamento	MLN9708
Categoría	Experimental
Principios Activos	<ul style="list-style-type: none">ixazomib (SUB31688)

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Teléfono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Listado de Medicamentos

Vías de Administración	• Vía oral
Nombre Comercial	Revlimid 5mg, cápsulas duras
Nombre Medicamento	REVLIMID
Código Medicamento	REVLIMID
Categoría	Experimental
Principios Activos	• LENALIDOMIDE (SUB25389)
Vías de Administración	• Vía oral
Nombre Comercial	Revlimid 10mg, cápsulas duras
Nombre Medicamento	REVLIMID
Código Medicamento	REVLIMID
Categoría	Experimental
Principios Activos	• LENALIDOMIDE (SUB25389)
Vías de Administración	• Vía oral
Nombre Comercial	Revlimid 15mg, cápsulas duras
Nombre Medicamento	REVLIMID
Código Medicamento	REVLIMID
Categoría	Experimental
Principios Activos	• LENALIDOMIDE (SUB25389)
Vías de Administración	• Vía oral
Nombre Comercial	Revlimid 25mg, cápsulas duras
Nombre Medicamento	REVLIMID
Código Medicamento	REVLIMID
Categoría	Experimental
Principios Activos	• LENALIDOMIDE (SUB25389)
Vías de Administración	• Vía oral
Nombre Comercial	NA
Nombre Medicamento	MLN9708, CAPSULES, 3.0 mg
Código Medicamento	MLN9708
Categoría	Experimental

Detalle del Estudio - REec-2014-1033

Nombre Organización: TFS
Telefono: 34-911250550

EUDRACT Nr.: 2014-000554-10
Fecha de Registro: 07/07/2014

Listado de Medicamentos

Principios Activos	<ul style="list-style-type: none">ixazomib (SUB31688)
Vías de Administración	<ul style="list-style-type: none">Vía oral
Nombre Comercial	NA
Nombre Medicamento	MLN9708, CAPSULES, 2.3 mg
Código Medicamento	MLN9708
Categoría	Experimental
Principios Activos	<ul style="list-style-type: none">ixazomib (SUB31688)
Vías de Administración	<ul style="list-style-type: none">Vía oral
Vías de Administración de placebos	