

**NCT06689956**

Estudo observacional prospectivo multicêntrico de braço único sobre a importância prognóstica de células tumorais isoladas em linfonodos sentinela para pacientes com câncer endometrial de baixo risco.

**DESENHO** Estudo Observacional

**TÍTULO ORIGINAL** Outcomes of Low-Risk Endometrial Cancer With Isolated Tumor Cells in the Sentinel Lymph Nodes: a Prospective Multicenter Single-Arm Observational Study

**RESUMO** Este estudo observacional prospectivo multicêntrico de braço único investiga a importância das células tumorais isoladas nos linfonodos sentinela para pacientes com câncer endometrial de baixo risco. O estudo foca em entender como essas células isoladas podem prever os desfechos dos pacientes, visando melhorar as avaliações prognósticas futuras. A população-alvo inclui indivíduos diagnosticados com câncer endometrial de baixo risco, examinando especificamente a presença de células tumorais isoladas em seus linfonodos sentinela.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulta com câncer endometrial de baixo risco, especificamente do tipo endometrióide, grau 1 ou 2, e estágio IA da FIGO 2009 (estágios IA1 e IA2 da FIGO 2023), sem invasão substancial do espaço linfovascular (LVSI) na patologia final, mas pode ter LVSI focal envolvendo menos de 5 vasos. A paciente deve ter passado por estadiamento cirúrgico completo, incluindo biópsia do linfonodo sentinela pélvico e ultrastadiamento,

com a extensão da doença no linfonodo sentinela limitada a células tumorais isoladas (ITC) definidas como agregados 0,2 mm ou menos de 200 células. Não é permitido tratamento neoadjuvante prévio ou tratamento adjuvante pós-cirurgia, e a paciente não deve ter nenhum câncer sincrônico, exceto câncer de pele não melanoma. A paciente não deve ter tido nenhum diagnóstico de câncer invasivo nos últimos 5 anos, excluindo câncer de pele não melanoma, e deve ter fornecido consentimento para pesquisa. A presença de micrometástase ou macrometástase no linfonodo sentinela, ou LVSI substancial, desqualifica a paciente.

**PATROCINADOR** Mayo Clinic

Para informações completas, acesse o estudo no [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov).

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

 **AINDA NÃO RECRUTANDO**

SP

A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)