NCT04975997

(EXCALIBER-RRMM) Estudo de fase 3, em duas etapas, randomizado, comparando Iberdomida, Daratumumabe e Dexametasona (IberDd) versus Daratumumabe, Bortezomibe e Dexametasona (DVd) em pacientes com MM recidivante ou refratário.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Two-Stage, Randomized, Multicenter, Open-label Study Comparing Iberdomide, Daratumumab and Dexamethasone (IberDd) Versus Daratumumab, Bortezomib, and Dexamethasone (DVd) in Subjects With Relapsed or Refractory Multiple Myeloma (RRMM)

RESUMO Este estudo de Fase 3 é realizado em vários centros e envolve um design aberto, randomizado e em duas etapas para comparar a eficácia e segurança da combinação de iberdomide, daratumumabe e dexametasona (IberDd) contra daratumumabe, bortezomibe e dexametasona (DVd) em pacientes com mieloma múltiplo recidivado ou refratário (RRMM). A população-alvo inclui indivíduos que já passaram por tratamento para mieloma múltiplo e estão enfrentando uma recaída ou não responderam a terapias anteriores. O estudo visa determinar qual regime de tratamento oferece melhores resultados em termos de eficácia e segurança para esses pacientes.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com diagnóstico documentado de mieloma múltiplo e doença mensurável, que tenha recebido de 1

a 2 linhas anteriores de terapia anti-mieloma. O paciente deve ter apresentado progressão da doença durante ou após o último regime anti-mieloma. É necessário um escore de status de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0. 1 ou 2. Os critérios de exclusão incluem a presenca de leucemia de células plasmáticas, macroglobulinemia de Waldenstrom, síndrome de POEMS, amiloidose clinicamente significativa ou envolvimento conhecido do sistema nervoso central com mieloma múltiplo. Além disso, o paciente não deve ter recebido terapia prévia com iberdomida ou ter qualquer condição que confunda a capacidade de interpretar os dados do estudo.

PATROCINADOR Celgene

Para informações completas, acesse o estudo no clinicaltrials, gov.

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

ATIVO NÃO RECRUTANDO

- Instituto de Oncologia do Paraná | Unidade PR Mateus Leme 80520-174. Curitiba
- Americas Centro de Oncologia Integrado R.I 22793-080, Rio de Janeiro
- Centro de Pesquisa em Oncologia CPO RS HSL 90610-000, Porto Alegre
- Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-RS 903. Porto Alegre
- Clinica São Germano 04537-081, São Paulo SP

REPORTAR ERRO

REPORTAR ERRO

REPORTAR ERRO

REPORTAR ERRO

REPORTAR ERRO

SP Hospital de Amor 14784-400, Barretos

SP

Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

CNI (Centro Não-Identificado) Local Institution - 055 05403000, Sao Paulo, SP

IDENTIFICAR CENTRO