NCT06112379

(TROPION-Breast04) Estudo de Fase III comparando Dato-DXd neoadjuvante mais durvalumab versus pembrolizumab mais quimioterapia em pacientes com câncer de mama TNBC ou receptor hormonal baixo/HER2-negativo não tratados.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)

RESUMO Este estudo de Fase III avalia a eficácia e segurança do Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) neoadjuvante mais durvalumab seguido de durvalumab adjuvante, com ou sem quimioterapia, em comparação com pembrolizumab neoadjuvante mais quimioterapia seguido de pembrolizumab adjuvante, com ou sem quimioterapia. A população-alvo inclui pacientes adultos com câncer de mama triplo-negativo (TNBC) não tratado anteriormente ou câncer de mama com receptor hormonal baixo/HER2-negativo. O estudo é conduzido globalmente em vários centros e visa determinar o regime de tratamento mais eficaz para esses

subtipos específicos de câncer de mama.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer de mama invasivo primário unilateral ou bilateral, estágio II ou III, triplo-negativo (TNBC) ou câncer de mama com receptor hormonal baixo/HER2-negativo, confirmado histologicamente, que não teve qualquer malignidade mamária invasiva anterior ou outra malignidade primária nos últimos 5 anos, a menos que tratada com intenção curativa. O paciente deve ter um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e fornecer uma amostra de tumor aceitável, com reserva adequada de medula óssea e função orgânica. O paciente não deve ter evidência de doença à distância, distúrbios autoimunes ou inflamatórios ativos ou prévios, ou doença corneana clinicamente significativa. A exclusão também inclui hepatite B ou C ativa ou não controlada, infecção por HIV não controlada, tuberculose ativa ou qualquer infecção não controlada que requeira tratamento intravenoso. Além disso, o paciente não deve ter histórico de doenca pulmonar intersticial não infecciosa/pneumonite, comprometimento grave da função pulmonar ou doença cardíaca significativa, e não deve ter passado por qualquer cirurgia, radioterapia ou terapia anticâncer sistêmica prévia para TNBC ou câncer de mama com receptor hormonal baixo/HER2negativo.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



RECRUTAMENTO ATIVO

CRIO-Centro Regional Integrado de Onco-CF REPORTAR ERRO logia 60335-480, Fortaleza Hospital do Câncer de Londrina 86015-520. PR REPORTAR ERRO Londrina Centro Avançado de Oncologia (CECAN) RN REPORTAR ERRO 59062-000. Natal Centro de Pesquisa Clínica - HCPA 90035-RS REPORTAR ERRO 007, Porto Alegre ATIVO NÃO RECRUTANDO Hospital Brasília 71681-603, Brasília DF REPORTAR ERRO FS Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória REPORTAR ERRO Oncologia DOr Hospital Santa Cruz 80440-PR REPORTAR ERRO 220. Curitiba Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-RS REPORTAR ERRO 903. Porto Alegre CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de SP REPORTAR ERRO Hematologia 09060-650, Santo André Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000. São SP REPORTAR ERRO

Paulo

ICB - Instituto do Câncer Brasil | Unidade Taubaté | Oncologista em Taubaté 12030-

REPORTAR ERRO

Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto 14015-010, Ribeirão

REPORTAR ERRO

Preto

SP

SP

200, Taubaté