NCT05794906

(ARASTEP) Estudo de fase 3, randomizado e duplocego, comparando darolutamida mais ADT versus placebo mais ADT em homens com recorrência bioquímica de alto risco de câncer de próstata.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Phase 3 Study of Darolutamide Plus Androgen Deprivation Therapy (ADT) Compared With Placebo Plus ADT in Patients With High-risk Biochemical Recurrence (BCR) of Prostate Cancer

RESUMO Este estudo de Fase 3 investiga se a combinação de darolutamida e terapia de privação de andrógenos (ADT) pode prolongar o tempo sem progressão do câncer ou morte em homens com recorrência bioquímica de alto risco (BCR) de câncer de próstata, em comparação com placebo mais ADT. Os participantes são aleatoriamente designados para receber darolutamida mais ADT ou placebo mais ADT por 24 meses, com monitoramento regular através de exames PSMA PET/CT, testes de sangue e avaliações de saúde. A população-alvo inclui homens com câncer de próstata que experimentaram um aumento nos níveis de PSA após cirurgia ou radioterapia, indicando alto risco de disseminação do câncer.

PACIENTE IDEAL Paciente do sexo masculino com 18 anos ou mais, com adenocarcinoma de próstata confirmado histológica ou citologicamente, que tenha sido submetido a prostatectomia radical seguida de radioterapia adjuvante ou de resgate, ou radioterapia

primária, e que apresente recorrência bioquímica de alto risco com tempo de duplicação do PSA inferior a 12 meses. O paciente deve ter um nível de testosterona sérica de pelo menos 150 ng/dL e um status de desempenho ECOG de 0 ou 1. Critérios de exclusão incluem quaisquer achados patológicos consistentes com carcinoma de pequenas células, ductal ou neuroendócrino da próstata, histórico de orquiectomia bilateral e presença de metástases ou novas lesões malignas na glândula prostática ou vesículas seminais. O paciente não deve ter recebido inibidores de receptor de andrógeno de segunda geração ou inibidores de CYP 17 nos 18 meses anteriores ao consentimento, nem radioterapêuticos PSMA nos 12 meses anteriores à randomização. Além disso, o paciente não deve ter tido qualquer malignidade anterior nos últimos 5 anos, exceto certos cânceres de pele ou cânceres in situ em remissão completa.

PATROCINADOR Bayer

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

AMO Medicina Diagnóstica 41940-396,
Salvador

REPORTAR ERRO

Oncocentro Ceará - Oncologia Integrada
60135-237. Fortaleza

REPORTAR ERRO

PR Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curi-

REPORTAR ERRO

RJ	Universidade do Estado do Rio de Janeiro 20550-013, Rio de Janeiro	REPORTAR ERRO
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	REPORTAR ERRO
RS	Hospital Moinhos de Vento 90560-032, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
SP	Hospital Sírio-Libanês Bela Vista 01308- 050, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Associação Médica do Instituto de Assis- tência Médica ao Servidor Público Estadual 04039-004, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Hospital Alemão Oswaldo Cruz 01323-020, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Centro Universitário Faculdade de Medicina do ABC (FMABC) 09060-870, Santo André	REPORTAR ERRO
AINDA NÃO RECRUTANDO		
ва	Hospital São Rafael 41253-190, Salvador	REPORTAR ERRO

Hospital Evangélico de Cachoeiro de Itape-FS REPORTAR ERRO mirim 29308-020. Cachoeiro de Itapemirim IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino R.I REPORTAR ERRO 22281-100, Rio de Janeiro Hospital Mãe de Deus 90880-481. Porto RS REPORTAR ERRO Alegre NAIC Instituto do Câncer de Bauru 17033-SP REPORTAR ERRO 490. Bauru A Beneficência Portuguesa de São SP REPORTAR ERRO Paulo 01323-001, São Paulo Hospital de Clínicas 13083-888. Campinas SP REPORTAR ERRO RECRUTAMENTO SUSPENSO Hospital Sírio-Libanês | Brasília 70200-730, DF REPORTAR ERRO Brasília Real Hospital Português 52010-075. Recife PF REPORTAR ERRO

900. São Paulo

SP

Hospital Israelita Albert Einstein 05652-

REPORTAR ERRO