

NCT06117891

(REFINE-IO) Estudo observacional que coleta dados sobre a eficácia do tratamento em adultos com carcinoma hepatocelular irressecável após atezolizumabe mais bevacizumabe ou outras combinações 1L-IO.

DESENHO Estudo Observacional

TÍTULO ORIGINAL An Observational Study in Patients With Unresectable Hepatocellular Carcinoma (uHCC) Following Treatment With Atezolizumab Plus Bevacizumab (AB) or With Another Approved Immuno-oncology Immune Checkpoint Inhibitor Combination in First-line

RESUMO Este estudo observacional foca em adultos com carcinoma hepatocelular irressecável que foram tratados com atezolizumabe mais bevacizumabe ou outra combinação de inibidores de checkpoint imunológico de primeira linha. Os pesquisadores visam coletar dados sobre a sobrevivência global, a sobrevivência livre de progressão e a resposta tumoral geral aos tratamentos subsequentes, bem como características dos pacientes e sequências de tratamento. O estudo coletará dados de registros médicos ou visitas de rotina ao médico ao longo de um período de três anos, de setembro de 2023 a dezembro de 2026.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto, com 18 anos ou mais, com diagnóstico confirmado de carcinoma hepatocelular irressecável (uHCC) que foi tratado em um cenário de primeira linha com atezolizumabe mais bevacizumabe (AB) ou outra terapia de combinação

de imunoterapia de primeira linha (1L-IO) aprovada. O paciente deve ter tomado a decisão de iniciar um tratamento sistêmico de segunda linha conforme a prática de tratamento de rotina do investigador antes da inscrição no estudo. O paciente deve ter assinado um consentimento informado ou, se menor de idade, um assentimento informado assinado pelo paciente e consentimento informado pelos pais ou responsável legal. O paciente não deve estar participando de nenhum programa investigacional com intervenções fora da prática clínica de rotina. Não há critérios de exclusão adicionais aplicáveis a este estudo.

PATROCINADOR Bayer

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

ATIVO NÃO RECRUTANDO

CNI (Centro Não-Identificado) *Many Locations - ,
Multiple Locations, -*

[IDENTIFICAR CENTRO](#)