NCT06103864

(TROPION-Breast05) Estudo de Fase III comparando Dato-DXd com/sem durvalumabe versus quimioterapia mais pembrolizumabe em pacientes com câncer de mama triplo-negativo metastático PD-L1 positivo.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Open-label, Randomised Study of Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) With or Without Durvalumab Compared With Investigator's Choice of Chemotherapy (Paclitaxel, Nab-paclitaxel or Gemcitabine + Carboplatin) in Combination With Pembrolizumab in Patients With PD-L1 Positive Locally Recurrent Inoperable or Metastatic Triple-negative Breast Cancer (TROPION-Breast05)

RESUMO Este estudo de Fase III, aberto e randomizado, avalia a eficácia e segurança do Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) com ou sem Durvalumab, em comparação com a escolha de quimioterapia do investigador (Paclitaxel, Nab-paclitaxel ou Gemcitabina + Carboplatina) combinada com Pembrolizumab. A população-alvo inclui pacientes com câncer de mama triplo-negativo localmente recorrente inoperável ou metastático positivo para PD-L1. O estudo é conduzido internacionalmente em vários centros para determinar o regime de tratamento mais eficaz para este grupo específico de pacientes.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de mama triplo-negativo (TNBC) localmente recorrente inoperável ou metastático, documentado

histologicamente ou citologicamente, conforme definido pelas diretrizes ASCO-CAP, que não recebeu quimioterapia prévia ou terapia sistêmica direcionada para câncer de mama metastático ou localmente recorrente inoperável. O paciente deve ter um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e deve fornecer uma amostra de tumor FFPE coletada dentro de 3 meses antes de assinar o consentimento informado. Eles devem ter TNBC positivo para PD-L1 com CPS de 10 ou superior, conforme determinado por um ensaio investigacional validado de PD-L1. O paciente deve ser elegível para opções de quimioterapia como paclitaxel, nabpaclitaxel ou gemcitabina mais carboplatina, e ter doença mensurável de acordo com RECIST 1.1. Tanto participantes masculinos quanto femininos em idade fértil devem concordar em usar métodos de contracepção especificados durante o estudo.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

PE Real Hospital Português 52010-075, Recife

REPORTAR ERRO

Oncoclínica Oncologistas Associados
64049-200. Teresina

REPORTAR ERRO

Hospital Universitário Evangélico Mackenzie 80730-150. Curitiba

REPORTAR ERRO

RS Centro de Pesquisa Clínica - HCPA 90035-007. Porto Alegre

REPORTAR ERRO

CEPON 88034-000, Florianópolis SC REPORTAR ERRO Catarina Pesquisa Clínica 88301-220, Itajaí SC REPORTAR ERRO Centro de Pesquisa Pérola 01317-000, São SP REPORTAR ERRO Paulo Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cutrale - Hospital de Amor 14784-400, Barre-SP REPORTAR ERRO tos Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São SP REPORTAR ERRO

CNI (Centro Não-Identificado) Research Site 74000-000, Goiânia, -

IDENTIFICAR CENTRO

Paulo