NCT06120283

(BGB-43395) Estudo de Fase 1a/1b avaliando segurança, tolerabilidade e atividade antitumoral do inibidor de CDK4 BGB-43395 isolado ou com fulvestranto/letrozol em câncer de mama HR+/HER2-metastático e tumores sólidos.

DESENHO Estudo Clinico Fase I

TÍTULO ORIGINAL A Phase 1a/1b Study Investigating the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Preliminary Antitumor Activity of the CDK4 Inhibitor BGB-43395, Alone or as Part of Combination Therapies in Patients With Metastatic HR+/HER2- Breast Cancer and Other Advanced Solid Tumors

RESUMO Este estudo de Fase 1a/1b avalia a segurança, tolerabilidade, farmacocinética, farmacodinâmica e atividade antitumoral preliminar do inibidor de CDK4 BGB-43395, tanto como tratamento isolado quanto em combinação com fulvestranto ou letrozol. O estudo tem como alvo pacientes com câncer de mama metastático HR+/HER2- e outros tumores sólidos avançados, visando determinar a dosagem recomendada para o BGB-43395. Os resultados se concentram em avaliar a eficácia do BGB-43395 em diferentes configurações de tratamento.

PACIENTE IDEAL Adulto com tumores sólidos avançados, metastáticos ou irressecáveis dependentes de CDK4, como câncer de mama HR+, câncer de ovário, câncer endometrial ou câncer de pulmão não pequenas células, que já recebeu terapia anteriormente e é re-

fratário ou intolerante aos tratamentos padrão. Para a Fase 1a, o paciente deve ter recebido pelo menos duas linhas de tratamento anteriores, incluindo terapia endócrina e um inibidor de CDK4/6, se tiver câncer de mama HR+ em regiões onde estes estão disponíveis. Para a Fase 1b, o paciente pode ter câncer de mama HR+/HER2- ou outros tipos de tumores selecionados, tendo recebido pelo menos uma linha de terapia para doença avançada, incluindo terapia endócrina e um inibidor de CDK4/6, e até duas linhas de quimioterapia citotóxica anterior. O paciente deve ter um Status de Performance ECOG estável de 0 ou 1 e função orgânica adequada sem doença visceral sintomática. Pacientes do sexo feminino com câncer de mama metastático HR+/HER2-devem ser pós-menopáusicas ou estar recebendo tratamento de supressão da função ovariana.

PATROCINADOR BeiGene

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

Centros Participantes ADICIONAR CENTRO RECRUTAMENTO ATIVO Hospital São Rafael 41253-190. Salvador BΑ REPORTAR ERRO Hospital Sírio-Libanês | Brasília 70200-730. DF REPORTAR ERRO Brasília INCA - Vila Isabel - Hospital do Câncer IV RJREPORTAR ERRO 20560-121. Rio de Janeiro Centro Avançado de Oncologia (CECAN) RN REPORTAR ERRO 59062-000. Natal

Instituto de Pesquisas em Saúde 95070-560. RS REPORTAR ERRO Caxias do Sul Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001. RS REPORTAR ERRO Porto Alegre CEPON 88034-000. Florianópolis SC REPORTAR ERRO Fundação Pio XII 14780-360, Barretos SP REPORTAR ERRO Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São SP REPORTAR ERRO Paulo Hospital Israelita Albert Einstein 05652-SP REPORTAR ERRO 900. São Paulo (Centro Não-Identificado) Clinica de Pesquisa

E Centro de Estudos Em Oncologia Ginecologica E

Mamaria 01318-001. Sao Paulo. -

CNI

IDENTIFICAR CENTRO