NCT06252753

(LIVER-R) Estudo observacional multicêntrico que avalia os resultados reais de regimes baseados em durvalumabe em pacientes com câncer hepatobiliar.

DESENHO Estudo Observacional

TÍTULO ORIGINAL An Observational Multi Center Study to Evaluate Real World Treatment Outcomes of Durvalumab Based Regimens in Hepatobiliary Cancers

RESUMO Este estudo multicêntrico observacional visa avaliar os resultados de tratamento no mundo real de regimes baseados em durvalumabe em pacientes com cânceres hepatobiliares. O estudo envolve a coleta de dados primários e secundários de pacientes com diagnóstico confirmado de câncer hepatobiliar tratados com regimes baseados em durvalumabe como parte da prática clínica de rotina ou programas de acesso antecipado. Os principais desfechos incluem a sobrevida global no mundo real, padrões de tratamento e vários desfechos clínicos, como sobrevida livre de progressão e tempo até a progressão do tratamento.

PACIENTE IDEAL Adulto com diagnóstico confirmado de câncer hepatobiliar primário, como carcinoma hepatocelular irressecável (uHCC ou câncer de vias biliares avançado (aBTC), elegível para tratamento com um regime à base de durvalumabe. O paciente deve ser um adulto legal em seu país e ter fornecido consentimento informado de acordo com as regulamentações locais. Eles não devem ter participado de nenhum ensaio clínico para tratamen-

tos investigacionais para cânceres hepatobiliares desde a data do diagnóstico até a data do índice. Além disso, não devem ter recebido outras terapias sistêmicas para seu câncer ou passado por um transplante de fígado durante o período de linha de base. Este perfil de paciente é adequado para o estudo, pois atende a todos os critérios de inclusão sem nenhuma exclusão.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

Hospital Esperança Recife: Pronto Atendi-

PE mento, Emergência, Maternidade Recife PE 50070-490. Recife

REPORTAR ERRO

PR CIONC-Centro Integrado de Oncologia de Curitiba 80810-050. Curitiba

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

SP OC Oncoclínicas Faria Lima 04538-132, São Paulo

REPORTAR ERRO

Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000. São

REPORTAR ERRO

Paulo

SP