NCT06868277

(ARTEMIDE-Lung04) Estudo de fase III, randomizado e duplo-cego comparando rilvegostomig e pembrolizumab em monoterapia para tratamento de primeira linha em pacientes com câncer de pulmão não pequenas células metastático com alta expressão de PD-L1.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Randomized, Double-blind, Multicenter, Global Study of Rilvegostomig or Pembrolizumab Monotherapy for the First-line Treatment of Patients With PD-L1-high Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (ARTEMIDE-Lung04)

RESUMO O estudo ARTEMIDE-Lung04 é um ensaio de Fase III, randomizado, duplo-cego, multicêntrico e global que compara a eficácia e segurança do rilvegostomig versus a monoterapia com pembrolizumab em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas metastático (mNSCLC) que expressam altos níveis de PD-L1. O estudo tem como alvo indivíduos que estão recebendo tratamento de primeira linha para sua condição. Os resultados se concentram em determinar qual tratamento oferece melhor eficácia e segurança para esta população específica de pacientes.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP) metastático em estágio IV, confirmado histológica ou citologicamente, incluindo todos os subtipos his-

tológicos, mas sem componentes de pequenas células e neuroendócrinos. O paciente não deve ter mutações sensibilizadoras de EGFR. rearranios de ALK ou ROS1, e nenhum outro oncogene driver acionável para o qual existam terapias alvo de primeira linha aprovadas localmente. Deve ter um status de desempenho WHO/ECOG de 0 ou 1, sem deterioração nas duas semanas anteriores, e uma expectativa de vida mínima de 12 semanas. O paciente não deve ter recebido qualquer terapia sistêmica prévia para CPCNP avancado ou metastático, nem qualquer tratamento prévio com agentes anti-TIGIT, anti-PD-1 ou anti-PD-L1. Critérios de exclusão incluem doencas sistêmicas graves ou descontroladas, histórico de transplante de órgãos, distúrbios autoimunes ou inflamatórios ativos que requerem tratamento imunossupressor crônico, imunodeficiência primária ativa, doencas infecciosas ativas, tuberculose ativa e metástases cerebrais, a menos que assintomáticas, estáveis e sem necessidade de esteroides ou anticonvulsivantes por pelo menos quatro semanas antes da intervenção do estudo.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



AINDA NÃO RECRUTANDO

CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza

REPORTAR ERRO

Hospital do Câncer de Londrina 86015-520,

REPORTAR ERRO

Hospital de Amor Amazônia 76834-899. RO REPORTAR ERRO Porto Velho Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-RS REPORTAR ERRO 903. Porto Alegre Oncosite 98700-000. liuí RS REPORTAR ERRO Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO RS REPORTAR ERRO HSL 90610-000, Porto Alegre Hospital de Clínicas de Passo Fundo 99010-RS REPORTAR ERRO 260. Passo Fundo Catarina Pesquisa Clínica 88301-220, Itajaí SC REPORTAR ERRO Clínica de Oncologia Reichow 89010-340, SC REPORTAR ERRO Blumenau Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino: Facul-

dade, Pós-Graduação, MBA, São Paulo SP

01401-002. São Paulo

SP

REPORTAR ERRO