#### NCT05221840

(PACIFIC-9) Estudo de fase III, duplo-cego, avaliando durvalumabe com oleclumabe ou monalizumabe em adultos com NSCLC irressecável estágio III após quimiorradiação à base de platina.

### DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Double-blind, Placebo-controlled, Randomised, Multicentre, International Study of Durvalumab Plus Oleclumab and Durvalumab Plus Monalizumab in Patients With Locally Advanced (Stage III), Unresectable Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) Who Have Not Progressed Following Definitive, Platinum-Based Concurrent Chemoradiation Therapy

RESUMO Este estudo de Fase III, duplo-cego, controlado por placebo e randomizado, avalia a eficácia e segurança da combinação de durvalumabe com oleclumabe ou monalizumabe em adultos com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) localmente avançado e irressecável, que não progrediram após terapia quimiorradiante concomitante à base de platina. Realizado em vários centros internacionais, o estudo visa determinar os potenciais benefícios dessas combinações na melhoria dos resultados dos pacientes. A população-alvo inclui adultos com NSCLC em estágio III que completaram a quimiorradiação definitiva sem progressão da doença.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer de pulmão de não pequenas células (CPNPC) documentado

histológica ou citologicamente, que foi tratado com quimiorradioterapia (QRT) concomitante para doenca localmente avancada e irressecável em Estágio III. O paciente deve ter um status tumoral PD-L1 documentado e ser do tipo selvagem para EGFR e ALK, sem progressão após QRT concomitante definitiva à base de platina. Eles devem ter recebido pelo menos 2 ciclos de guimioterapia à base de platina concomitante com radioterapia, com uma dose total de radiação de 60 Gy \$10% administrada por RT modulada por intensidade ou técnica de conformação 3D. O paciente deve ter um status de desempenho da OMS de 0 ou 1 na randomização e função adequada de órgãos e medula. Os critérios de exclusão incluem histórico de outra malignidade primária. a menos que tratada com intenção curativa e sem doença ativa por 5 anos, histologia mista de câncer de pulmão de pequenas células e não pequenas células, toxicidade não resolvida CTCAE >Grau 2 da QRT anterior e qualquer histórico de fibrose pulmonar idiopática ou pneumonite ativa.

## PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

## RECRUTAMENTO ATIVO

CE CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480. Fortaleza

REPORTAR ERRO

es Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

REPORTAR ERRO

OC Oncoclínicas Uberlândia 38408-150, Uberlândia

REPORTAR ERRO

MG

Real Hospital Português 52010-075, Recife ΡF REPORTAR ERRO Centro Avancado de Oncologia (CECAN) RN REPORTAR ERRO 59062-000, Natal Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO RS REPORTAR ERRO HSL 90610-000. Porto Alegre CEPON 88034-000. Florianópolis SC REPORTAR ERRO Hospital Amaral Carvalho 17210-070. Jaú SP REPORTAR ERRO Hospital Alemão Oswaldo Cruz 01323-020. SP REPORTAR ERRO São Paulo Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cutrale - Hospital de Amor 14784-400, Barre-SP REPORTAR ERRO tos

CNI (Centro Não-Identificado) Research Site 30380-090, Belo Horizonte, -

IDENTIFICAR CENTRO

# ATIVO NÃO RECRUTANDO

RS Hospital Nossa Senhora da Conceição - HNSC 91350-200, Porto Alegre

REPORTAR ERRO