NCT06136650

(OMAHA-004) Estudo de fase 3, randomizado e aberto, comparando opevesostat mais HRT a acetato de abiraterona ou enzalutamida em pacientes com mCRPC pós-tratamento NHA, focando em rPFS e OS.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL MK-5684-004: A Phase 3, Randomized, Open-label Study of Opevesostat Versus Alternative Abiraterone Acetate or Enzalutamide in Participants With Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) That Progressed On or After Prior Treatment With One Next-generation Hormonal Agent (NHA) (OMAHA-004)

RESUMO Este estudo de Fase 3, randomizado e aberto, avalia a eficácia e segurança do opevesostat mais terapia de reposição hormonal em comparação com acetato de abiraterona alternativo ou enzalutamida em pacientes com Câncer de Próstata Metastático Resistente à Castração (mCRPC) previamente tratados com um agente hormonal de nova geração. O estudo foca na sobrevida livre de progressão radiográfica e na sobrevida global, avaliadas por Revisão Central Independente Cega, em participantes com e sem mutações no domínio de ligação do ligante do receptor de andrógeno. A população-alvo inclui indivíduos com mCRPC que apresentaram progressão após tratamento prévio com um agente hormonal de nova geração.

PACIENTE IDEAL Homem adulto com adenocarcinoma de próstata confirmado histologicamente, apresentando doenca metastática à distância evidenciada por lesões ósseas ou doenca de tecidos moles em exames de imagem. O paciente deve ter apresentado progressão do câncer de próstata enquanto em terapia de privação androgênica ou após orquiectomia bilateral nos últimos 6 meses. e ter progressão da doença durante ou após tratamento com um agente hormonal de nova geração por pelo menos 8 semanas. O paciente deve ter um status de performance ECOG de 0 ou 1. terapia de privação androgênica contínua com níveis de testosterona sérica abaixo de 50 ng/dL e função orgânica adequada. Os critérios de exclusão incluem condições gastrointestinais, incapacidade de engolir cápsulas, diabetes mal controlado e histórico de doenca cardiovascular ou cerebrovascular significativa. O paciente não deve ter recebido quimioterapia à base de taxano para câncer de próstata resistente à castração metastático ou ter metástases ativas no sistema nervoso central.

PATROCINADOR Merck Sharp & Dohme LLC

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



RECRUTAMENTO ATIVO

Obras Sociais Irmã Dulce (OSID) 40415-006. Salvador

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

| FC | Hospital Santa Pita 20043 260 Vitária | |
|----|---|---------------|
| ES | Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória | REPORTAR ERRO |
| MA | Hospital São Domingos 65060-645, São Luís | REPORTAR ERRO |
| MG | Instituto Mário Penna 30380-420, Belo Horizonte | REPORTAR ERRO |
| MG | Hospital de Clínicas 38025-440, Uberaba | REPORTAR ERRO |
| PR | ICTR Instituto do Câncer e Transplante de Curitiba 80510-130, Curitiba | REPORTAR ERRO |
| PR | Hospital Universitário Evangélico Mackenzie 80730-150, Curitiba | REPORTAR ERRO |
| RS | Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre | REPORTAR ERRO |
| SP | ICB - Instituto do Câncer Brasil Unidade Taubaté Oncologista em Taubaté 12030- 200, Taubaté | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital Paulistano 01321-001, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital de Base 15090-000, São José do Rio Preto | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital Universitário São Francisco na Providência de Deus (HUSF) 12916-542, Bragança Paulista | REPORTAR ERRO |