## NCT06846671

Estudo de fase 3 aberto comparando BGB-16673 a idelalisib, bendamustina ou venetoclax mais rituximabe em pacientes com leucemia linfocítica crônica previamente tratados com inibidores de BTK e BCL2.

## DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Open-Label, Randomized Study of BGB-16673 Compared to Investigator's Choice (Idelalisib Plus Rituximab or Bendamustine Plus Rituximab or Venetoclax Plus Rituximab Retreatment) in Patients With Chronic Lymphocytic Leukemia Previously Exposed to Both BTK and BCL2 Inhibitors

RESUMO Este estudo de Fase 3, aberto e randomizado, avalia a eficácia e segurança do BGB-16673 em comparação com a escolha do investigador de tratamentos, que incluem idelalisib mais rituximabe, bendamustina mais rituximabe ou retratamento com venetoclax mais rituximabe. O estudo tem como alvo pacientes com leucemia linfocítica crônica que foram previamente expostos a inibidores de BTK e BCL2. Os resultados se concentram em determinar a opção de tratamento mais eficaz para esta população específica de pacientes.

PACIENTE IDEAL Adulto com diagnóstico confirmado de leucemia linfocítica crônica (LLC) que requer tratamento e já foi tratado anteriormente com BTKi e BCL2i. O paciente deve ter doença mensurável determinada por tomografia computadorizada ou ressonância magnética e um status de desempenho ECOG de 0, 1 ou

2. Ele deve ter função hepática adequada e capacidade de coagulação sanguínea. O paciente não deve ter histórico de leucemia prolinfocítica ou transformação de Richter, nem deve ter passado por transplante autólogo de células-tronco ou terapia com células T receptoras de antígeno quimérico nos últimos 3 meses. Além disso, não deve haver envolvimento conhecido do sistema nervoso central ou infecções ativas que requeiram terapia sistêmica.

disso, não deve haver envolvimento conhecido do sistema nervoso central ou infecções ativas que requeiram terapia sistêmica.		
patrocinador BeiGene		
Para informações completas, acesse o estudo no clinicaltrials.gov.		
Cen	tros Participantes	ADICIONAR CENTRO
AINDA NÃO RECRUTANDO		
DF	Hospital Sírio-Libanês   Brasília 70200-730, Brasília	REPORTAR ERRO
ES	Associação Feminina de Educação e Combate ao Câncer 29043-260, Vitória	REPORTAR ERRO
PR	Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba	REPORTAR ERRO
RJ	CHN - Complexo Hospitalar de Niterói 24020-096, Niterói	REPORTAR ERRO
RJ	Hospital São Lucas Copacabana 22061-080, Rio de Janeiro	REPORTAR ERRO
RJ	Instituto Oncoclínicas de Ensino, Pesquisa e Educação Médica Continuada 22250-040, Rio de Janeiro	REPORTAR ERRO

Hospital Mãe de Deus - Centro Integrado RS REPORTAR ERRO de Oncologia 90110-270. Porto Alegre CEPEN - CENTRO DE PESQUISA E EN-SINO FM SAÚDE DE SANTA CATARINA SC REPORTAR ERRO 88020-210. Florianópolis CHO - Centro de Hematologia e Oncologia SC REPORTAR ERRO de Joinville 89201-260. Joinville IBCC Oncologia 03102-002, São Paulo SP REPORTAR ERRO Sociedade Beneficente Israelita Brasileira Hospital Albert Einstein 05652-000, São SP REPORTAR ERRO Paulo Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino: Faculdade. Pós-Graduação, MBA, São Paulo SP SP REPORTAR ERRO 01401-002, São Paulo

(Centro Não-Identificado) CETUS 38082-049.

Belo Horizonte. -

CNI

IDENTIFICAR CENTRO