

**NCT06117774**

(DeLLphi-306) Estudo fase 3, randomizado, duplo-cego comparando tarlatamab vs. placebo em pacientes com LS-SCLC pós-quimiorradiação para sobrevida livre de progressão.

## DESENHO Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study of Tarlatamab Therapy in Subjects With Limited-Stage Small-Cell Lung Cancer (LS-SCLC) Who Have Not Progressed Following Concurrent Chemoradiation Therapy

**RESUMO** Este estudo de Fase 3, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo e multicêntrico investiga a eficácia do tarlatamab em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio limitado (LS-SCLC) que não progrediram após terapia quimiorradiativa concomitante. O desfecho primário medido é a sobrevida livre de progressão (PFS), comparando tarlatamab a um placebo. A população-alvo inclui indivíduos com LS-SCLC que completaram quimiorradiação sem progressão da doença.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer de pulmão de pequenas células (CPPC) confirmado histologicamente ou citologicamente, diagnosticado e tratado para CPPC em estágio limitado (CPPC-EL) com quimioterapia e radioterapia concomitantes. O paciente deve ter completado a quimiorradioterapia sem progressão, alcançando resposta completa, resposta

parcial ou doença estável de acordo com os critérios RECIST 1.1. É necessário um Status de Performance do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0 ou 1, juntamente com uma expectativa de vida mínima de 12 semanas e função orgânica adequada. O paciente não deve ter CPPC em estágio extenso, qualquer histórico de câncer de pulmão de não pequenas células transformado, ou evidência de doença pulmonar intersticial ou pneumonite ativa. Os critérios de exclusão também incluem infarto do miocárdio recente, trombose arterial ou infecção sistêmica ativa, e o paciente não deve estar recebendo outras terapias anticâncer ou tratamentos imunossupressores.

**PATROCINADOR** Amgen

Para informações completas, acesse o estudo no [clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov).

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

## RECRUTAMENTO ATIVO

DF Onco-Vida Oncologia Clínica 70390-150, Brasília

REPORTAR ERRO

ES Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

REPORTAR ERRO

PR Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba

REPORTAR ERRO

PR Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina

REPORTAR ERRO

RJ IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro

REPORTAR ERRO

RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-903, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Centro de Oncologia Integrado Hospital Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Centro Integrado de Pesquisa em Oncologia 91350-200, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Fundação Pio XII 14780-360, Barretos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>