

**NCT06492616**

(ELEGANT) Estudo global de Fase 3 comparando elacestrant à terapia endócrina padrão em pacientes com câncer de mama precoce, positivo para ER, negativo para HER2, com linfonodos positivos e alto risco de recorrência.

### DESENHO Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** Elacestrant Versus Standard Endocrine Therapy in Women and Men With Node-positive, Estrogen Receptor-positive, HER2-negative, Early Breast Cancer With High Risk of Recurrence- A Global, Multicenter, Randomized, Open-label Phase 3 Study

**RESUMO** Este estudo global, multicêntrico, randomizado e aberto de Fase 3 investiga a eficácia do elacestrant em comparação com a terapia endócrina padrão no tratamento de mulheres e homens com câncer de mama precoce, positivo para receptor de estrogênio, HER2-negativo e com linfonodos positivos, com alto risco de recorrência. O estudo visa determinar se o elacestrant pode proporcionar melhores resultados na prevenção da recorrência do câncer nesta população específica. Os participantes são cuidadosamente selecionados com base nas características do câncer para garantir a relevância e a precisão do estudo.

**PACIENTE IDEAL** Adulto com câncer de mama invasivo ressecado em estágio inicial, ER-positivo ( 10% por IHC), HER2-negativo, sem evidência de recidiva ou metástases distantes, de acordo com as diretrizes da ASCO/CAP. O paciente é considerado de alto risco

de recidiva no estadiamento inicial e recebeu entre 24 a 60 meses de terapia endócrina, como Als ou tamoxifeno, com ou sem um inibidor de CDK4/6. O uso prévio de inibidores de CDK4/6 ou PARP é aceitável se esses tratamentos já foram concluídos ou descontinuados. A exclusão se aplica àqueles com câncer de mama inflamatório, qualquer câncer de mama invasivo anterior ou histórico de malignidade nos últimos 3 anos, exceto certos cânceres de pele e carcinoma in situ do colo do útero. Além disso, o paciente não deve ter tido uma interrupção superior a 6 meses na terapia endócrina adjuvante ou tê-la descontinuado há mais de 6 meses antes da randomização.

**PATROCINADOR** Stemline Therapeutics, Inc.

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

## Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

### RECRUTAMENTO ATIVO

ES	Centro de Pesquisas Clínicas em Oncologia 29308-014, Cachoeiro de Itapemirim	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PR	CIONC-Centro Integrado de Oncologia de Curitiba 80810-050, Curitiba	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RO	Hospital de Amor Amazônia 76834-899, Porto Velho	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Sociedade Beneficência e Caridade de Lajeado 95900-000, Lajeado	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>

SP	Hospital de Base 15090-000, São José do Rio Preto	REPORTAR ERRO
SP	Centro de Pesquisa Pérola 01317-000, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto 14015-010, Ribeirão Preto	REPORTAR ERRO
CNI	(Centro Não-Identificado) <i>Futura Oncologia 055026, Porto Alegre, Rio Grande Do Sul</i>	IDENTIFICAR CENTRO