

NCT06151574

(Beamion LUNG 2) Estudo de fase III comparando zongertinib com quimioterapia padrão de pembrolizumab mais platina-pemetrexed em adultos com câncer de pulmão não pequenas células avançado com mutações HER2.

DESENHO Estudo Clínico Fase III

TÍTULO ORIGINAL Beamion LUNG 2: A Phase III, Open-label, Randomized, Active-controlled, Multi-centre Trial Evaluating Orally Administered Zongertinib (BI 1810631) Compared With Standard of Care as First-line Treatment in Patients With Unresectable, Locally Advanced or Metastatic Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer Harbouring HER2 Tyrosine Kinase Domain Mutations

RESUMO Este estudo de Fase III é direcionado a adultos com câncer de pulmão de células não pequenas, não escamoso, localmente avançado ou metastático, com mutações HER2, que não receberam terapia sistêmica prévia. Os participantes são aleatoriamente designados para receber zongertinib ou o tratamento padrão de pembrolizumab mais quimioterapia com platina-pemetrexed, com o objetivo de determinar se o zongertinib pode retardar mais efetivamente a progressão do câncer. O estudo dura até 70 meses, com verificações regulares de saúde, exames de imagem e avaliações de qualidade de vida para comparar o tempo de agravamento do câncer entre os dois grupos.

PACIENTE IDEAL Adulto com diagnóstico confirmado de câncer de pulmão de células não pequenas não escamosas avançado ou metastático, que possui uma mutação HER2 documentada no domínio da tirosina quinase. Este paciente não recebeu nenhum tratamento sistêmico para sua doença irresssecável, localmente avançada ou metastática e não é elegível para terapia curativa. Ele possui pelo menos uma lesão mensurável de acordo com os critérios RECIST 1.1 e é elegível para receber tratamento com quimioterapia dupla à base de platina e pembrolizumabe. O paciente não tem histórico de outras malignidades nos últimos 5 anos, exceto para certos cânceres tratados efetivamente, e não possui tumores com alterações alvo com terapia aprovada disponível. Ele está livre de doenças pulmonares graves, condições cardiovasculares significativas e não passou por cirurgia de grande porte recentemente.

PATROCINADOR Boehringer Ingelheim

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

RECRUTAMENTO ATIVO

PR Hospital do Câncer de Londrina 86015-520,
Londrina

[REPORTAR ERRO](#)

RJ Instituto Oncoclínicas de Ensino, Pesquisa
e Educação Médica Continuada 22250-040,
Rio de Janeiro

[REPORTAR ERRO](#)

RS	Hospital Tacchini Bento Gonçalves 95700-068, Bento Gonçalves	REPORTAR ERRO
RS	Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
RS	Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO HSL 90610-000, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
SP	Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André	REPORTAR ERRO
SP	Fundação Faculdade Regional de Medicina de São José do Rio Preto 15090-000, São José do Rio Preto	REPORTAR ERRO