

**NCT03574571**

(DORA) Ensaio de Fase III comparando a eficácia do docetaxel isolado versus combinado com rádio-223 em pacientes com câncer de próstata resistente à castração metastático.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** Phase III Trial of Docetaxel vs. Docetaxel and Radium-223 for Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer (mCRPC)

**RESUMO** Este ensaio de Fase III investiga os efeitos da combinação de rádio-223 com quimioterapia de docetaxel em comparação com o uso de docetaxel sozinho em pacientes com câncer de próstata resistente à castração metastático (mCRPC). O estudo visa determinar se o tratamento combinado oferece resultados superiores, com base em pesquisas anteriores que confirmaram a segurança da combinação. A população-alvo deste estudo são indivíduos diagnosticados com mCRPC, e o foco principal é avaliar a eficácia do regime de tratamento combinado.

**PACIENTE IDEAL** Paciente do sexo masculino com 18 anos ou mais, com confirmação histológica ou citológica de câncer de próstata e câncer de próstata resistente à castração metastático progressivo (mCRPC) documentado. O paciente deve apresentar duas ou mais lesões ósseas e ter um status de desempenho ECOG de 0-1, com função orgânica normal e valores laboratoriais aceitáveis. Os níveis de testosterona sérica devem ser inferiores a 50

ng/dL, e o paciente deve continuar a terapia de privação androgênica primária se não for castrado cirurgicamente. O paciente não deve ter recebido agentes terapêuticos investigacionais, radioterapia de feixe externo ou radiofármacos sistêmicos que buscam osso nas últimas quatro semanas, nem ter histórico de quatro ou mais regimes anticâncer sistêmicos para mCRPC. Os critérios de exclusão incluem doença nodal sintomática, metástases viscerais com envolvimento significativo do pulmão ou fígado e qualquer condição médica grave que tornaria o protocolo perigoso.

**PATROCINADOR** Memorial Sloan Kettering Cancer Center

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

#### RECRUTAMENTO ATIVO

PE	IMIP Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira 50070-902, Recife	REPORTAR ERRO
PR	Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba	REPORTAR ERRO
RS	Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO HSL 90610-000, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
RS	Hospital Moinhos de Vento 90560-032, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
SP	BP A Beneficência Portuguesa de São Paulo 01323-001, São Paulo	REPORTAR ERRO

SP	Núcleo de Pesquisa e Ensino IBCC Oncologia 04014-002, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital de Amor 14784-400, Barretos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital Israelita Albert Einstein 05652-900, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital da PUC-Campinas 13034-685, Campinas	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>