

**NCT04728893**

Estudo de Fase 2 que avalia a eficácia e segurança do nemtabrutinib em pacientes com várias malignidades hematológicas, incluindo LLC, LLS, LZM, LCM, LF e MW.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase II

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase 2 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of MK-1026 in Participants With Hematologic Malignancies

**RESUMO** Este estudo de Fase 2 investiga a segurança e eficácia do nemtabrutinib em participantes com várias malignidades hematológicas, incluindo leucemia linfocítica crônica, linfoma linfocítico pequeno, transformação de Richter, linfoma de zona marginal, linfoma de células do manto, linfoma folicular e macroglobulinemia de Waldenström. O estudo foca em avaliar os resultados do tratamento nessas populações específicas de pacientes. Os resultados visam fornecer insights sobre os potenciais benefícios e riscos associados ao nemtabrutinib para essas condições.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com diagnóstico confirmado de leucemia linfocítica crônica/linfoma linfocítico pequeno (CLL/SLL) que tenha recaído ou seja refratário após pelo menos uma linha de terapia prévia, com requisitos específicos para diferentes coortes, como exposição prévia a inibidores da tirosina quinase de Bruton's (BTKi) e inibidores de linfoma de células B 2 (BCL2i) para as Coortes A e J. Pacientes com transformação de Richter, linfoma de

células do manto (MCL), linfoma de zona marginal (MZL), linfoma folicular (FL) ou macroglobulinemia de Waldenström (WM) que são refratários ou recaídos após terapias padrão também são elegíveis, desde que tenham doença mensurável e atendam aos critérios específicos da coorte. O paciente deve ter um status de desempenho ECOG de 0 a 2, uma expectativa de vida de pelo menos 3 meses e a capacidade de ingerir medicação oral. Os critérios de exclusão incluem infecção ativa por HBV/HCV, doença ativa do SNC e participação recente em outros estudos investigacionais. Além disso, os pacientes não devem ter anormalidades gastrointestinais clinicamente significativas ou histórico de distúrbios hemorrágicos graves.

**PATROCINADOR** Merck Sharp & Dohme LLC

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

#### RECRUTAMENTO ATIVO

RJ Instituto Nacional de Câncer José Alencar  
Gomes da Silva - INCA 20230-130, Rio de  
Janeiro

[REPORTAR ERRO](#)

SP Hospital das Clínicas FMUSP 05403-010,  
São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)

SP Hospital Paulistano 01321-001, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)

#### ATIVO NÃO RECRUTANDO

SP

BP A Beneficência Portuguesa de São  
Paulo 01323-001, São Paulo

REPORTAR ERRO