NCT06112379

(TROPION-Breast04) Estudo de Fase III comparando Dato-DXd neoadjuvante mais durvalumab versus pembrolizumab mais quimioterapia em pacientes com câncer de mama TNBC ou receptor hormonal baixo/HER2-negativo não tratados.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Open-label, Randomised Study of Neoadjuvant Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) Plus Durvalumab Followed by Adjuvant Durvalumab With or Without Chemotherapy Versus Neoadjuvant Pembrolizumab Plus Chemotherapy Followed by Adjuvant Pembrolizumab With or Without Chemotherapy for the Treatment of Adult Patients With Previously Untreated Triple-Negative or Hormone Receptor-low/HER2-negative Breast Cancer (D926QC00001; TROPION-Breast04)

RESUMO Este estudo de Fase III avalia a eficácia e segurança do Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) neoadjuvante mais durvalumab seguido de durvalumab adjuvante, com ou sem quimioterapia, em comparação com pembrolizumab neoadjuvante mais quimioterapia seguido de pembrolizumab adjuvante, com ou sem quimioterapia. A população-alvo inclui pacientes adultos com câncer de mama triplo-negativo (TNBC) não tratado anteriormente ou câncer de mama com receptor hormonal baixo/HER2-negativo. O estudo é conduzido globalmente em vários centros e visa determinar o regime de tratamento mais eficaz para esses

subtipos específicos de câncer de mama.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de mama invasivo primário unilateral ou bilateral em estágio II ou III, triplo-negativo ou com receptor hormonal baixo/HER2-negativo, confirmado histologicamente, que tenha pelo menos 18 anos e um status de desempenho ECOG de 0 ou 1. Este paciente deve fornecer uma amostra de tumor aceitável e ter reserva adequada de medula óssea e função orgânica. Devem seguir as regulamentações locais de contracepção, se aplicável. O paciente não deve ter histórico de malignidade mamária invasiva anterior ou outras malignidades primárias nos últimos cinco anos, nem distúrbios autoimunes ou inflamatórios ativos ou anteriores. Além disso, não deve haver evidência de doença à distância, doença corneana significativa ou infecções não controladas, e não deve estar grávida ou amamentando, se for mulher.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

CE CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza

REPORTAR ERRO

DF Hospital Brasília 71681-603, Brasília

REPORTAR ERRO

ES Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

REPORTAR ERRO

Oncologia DOr Hospital Santa Cruz 80440-220. Curitiba

REPORTAR ERRO

Hospital do Câncer de Londrina 86015-520. PR REPORTAR ERRO Londrina Centro Avançado de Oncologia (CECAN) RN REPORTAR ERRO 59062-000. Natal Centro de Pesquisa Clínica - HCPA 90035-RS REPORTAR ERRO 007. Porto Alegre Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-RS REPORTAR ERRO 903. Porto Alegre CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de SP REPORTAR ERRO Hematologia 09060-650, Santo André Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000. São SP REPORTAR ERRO Paulo Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto 14015-010. Ribeirão SP REPORTAR ERRO

ATIVO NÃO RECRUTANDO

Preto

ICB - Instituto do Câncer Brasil | Unidade SP Taubaté | Oncologista em Taubaté 12030-200, Taubaté

REPORTAR ERRO