NCT05552976

(SUCCESSOR-2) Estudo de fase 3 randomizado comparando Mezigdomide, Carfilzomib e Dexametasona (MeziKD) versus Carfilzomib e Dexametasona (Kd) em pacientes com mieloma múltiplo recidivado ou refratário.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Two-stage, Randomized, Multicenter, Open-label Study Comparing Mezigdomide (CC-92480/BMS-986348), Carfilzomib, and Dexamethasone (MeziKD) Versus Carfilzomib and Dexamethasone (Kd) in Participants With Relapsed or Refractory Multiple Myeloma (RRMM): SUCCESSOR-2

RESUMO Este estudo de Fase 3, em duas etapas, randomizado, multicêntrico e aberto, visa avaliar a eficácia do Mezigdomide (CC-92480/BMS-986348) combinado com carfilzomib e dexametasona (MeziKD) em comparação com a combinação de carfilzomib e dexametasona (Kd) no tratamento de participantes com mieloma múltiplo recidivante ou refratário (RRMM). O estudo tem como alvo indivíduos diagnosticados com RRMM para determinar se a adição de Mezigdomide melhora os resultados do tratamento. Os resultados fornecerão insights sobre os potenciais benefícios do Mezigdomide em aprimorar os efeitos terapêuticos do regime Kd existente.

PACIENTE IDEAL Adulto com diagnóstico documentado de mieloma múltiplo e doença mensurável, caracterizada por níveis de proteína

M de 0,5 g/dL no soro ou 200 mg/24 horas na urina, ou níveis elevados de cadeias leves livres no soro com uma razão / anormal. O paciente já passou por pelo menos uma linha anterior de terapia anti-mieloma, incluindo lenalidomida e pelo menos dois ciclos de um anticorpo monoclonal anti-CD38, a menos que intolerante. Eles devem ter alcançado uma resposta mínima ou melhor a pelo menos uma terapia anterior e experimentado progressão da doença durante ou após seu último regime. A exclusão se aplica àqueles previamente tratados com mezigdomida ou carfilzomibe, ou que receberam um transplante de células-tronco alogênico ou um transplante autólogo dentro de 12 semanas antes do tratamento do estudo. O paciente não deve ter nenhum outro critério de exclusão definido pelo protocolo.

PATROCINADOR Bristol-Myers Squibb

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

ATIVO NÃO RECRUTANDO

- RJ Instituto Américas 22775-001, Rio de Ja-
- REPORTAR ERRO
- SP A.C.Camargo Cancer Center Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo
- REPORTAR ERRO
- sp Clinica São Germano 04537-081, São Paulo
- REPORTAR ERRO
- CNI (Centro Não-Identificado) Local Institution 0121 41253-190, Salvador, Estado de Bahia
- IDENTIFICAR CENTRO

RECRUTAMENTO SUSPENSO

R.I

OC Oncoclínicas Botafogo 22250-905, Rio de Janeiro

REPORTAR ERRO

RECRUTAMENTO COMPLETO

RS Hospital Mãe de Deus - Centro Integrado de Oncologia 90110-270, Porto Alegre

REPORTAR ERRO