

NCT06667908

(CONVERGE) Estudo de fase 2 randomizado avaliando JNJ-90301900 com quimiorradiação e durvalumabe em pacientes com NSCLC estágio III localmente avançado e irressecável.

DESENHO Estudo Clínico Fase II

TÍTULO ORIGINAL A Phase 2, Randomized, Open-Label, Active-Controlled Study of JNJ-90301900 in Combination With Chemoradiation Followed by Durvalumab in Locally Advanced and Unresectable Stage III NSCLC

RESUMO Este estudo de Fase 2 investiga a eficácia do JNJ-90301900 combinado com quimioterapia dupla à base de platina e radioterapia, seguido de imunoterapia de consolidação com Durvalumab, na melhoria da taxa de resposta objetiva em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas em estágio III localmente avançado e irressecável. O estudo tem como alvo indivíduos diagnosticados com este tipo específico de câncer de pulmão para avaliar se a adição do JNJ-90301900 pode melhorar os resultados do tratamento. O desfecho primário medido é a taxa de resposta objetiva, definida como a porcentagem de participantes que alcançam uma resposta completa ou parcial.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com diagnóstico recente de câncer de pulmão de não pequenas células (CPNPC) nos últimos 3 meses, apresentando doença localmente avançada e irressecável em estágio III, de acordo com a oitava edição da classificação de

estágio do câncer de pulmão. O paciente deve ser elegível para o tratamento padrão, que envolve quimioterapia dupla à base de platina com radioterapia, seguida de tratamento de consolidação com durvalumabe, e ter pelo menos uma lesão alvo adequada para injeção intratumoral ou intranodal e radioterapia de intensidade modulada. É necessário um status de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0 a 1. Os critérios de exclusão incluem histórico de imunodeficiência primária, transplante de órgão que requer imunossupressão, eventos cardíacos graves recentes ou outro câncer primário nos últimos 36 meses. Além disso, o paciente não deve ter alergias conhecidas aos componentes do tratamento ou histórico de distúrbios de coagulação que possam interferir nos procedimentos do estudo.

PATROCINADOR Johnson & Johnson Enterprise Innovation Inc.

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

RECRUTAMENTO ATIVO

SP Hospital Sírio-Libanês | Bela Vista 01308-050, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)

SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos

[REPORTAR ERRO](#)

SP Sociedade Beneficente Israelita Brasileira
Hospital Albert Einstein 05652-000, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)