

**NCT06132958**

(MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG-3095) Estudo de fase 3 randomizado comparando a monoterapia MK-2870 ao tratamento à escolha do médico em pacientes com câncer endometrial após quimioterapia com platina e imunoterapia.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase 3, Randomized, Active-controlled, Open-label, Multicenter Study to Compare the Efficacy and Safety of MK-2870 Monotherapy Versus Treatment of Physician's Choice in Participants With Endometrial Cancer Who Have Received Prior Platinum-based Chemotherapy and Immunotherapy (MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG-3095)

**RESUMO** Este estudo de Fase 3, randomizado, controlado ativamente, aberto e multicêntrico, visa avaliar a eficácia e segurança da monoterapia com MK-2870 sacituzumab tirumotecan em comparação com o tratamento à escolha do médico em participantes com câncer de endométrio que já receberam quimioterapia à base de platina e imunoterapia. O estudo foca em determinar se o MK-2870 sacituzumab tirumotecan pode melhorar a sobrevida global e retardar a progressão da doença em comparação com a quimioterapia padrão. A população-alvo inclui indivíduos com câncer de endométrio que passaram por tratamentos anteriores com quimioterapia à base de platina e imunoterapia.

**PACIENTE IDEAL** Adulto com diagnóstico histológico confirmado de carcinoma endometrial ou carcinosarcoma, que possui doença avaliável radiograficamente conforme os critérios RECIST 1.1. Este paciente já foi submetido a tratamento com quimioterapia à base de platina e terapia anti-PD-1/PD-L1, seja separadamente ou em combinação. Eles não têm tumores neuroendócrinos ou sarcoma endometrial, incluindo sarcoma estromal, leiomiossarcoma, adenosarcoma ou outros tipos de sarcomas puros. O paciente não tem histórico de síndrome do olho seco grave, doença da glândula de Meibomius, blefarite ou doença corneana grave. Além disso, eles não receberam mais de três linhas de terapia anteriores para sua condição e não foram tratados com ADCs direcionados ao antígeno de superfície celular do trofoblasto 2 ou ADCs contendo inibidores da topoisomerase I.

**PATROCINADOR** Merck Sharp & Dohme LLC

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

## RECRUTAMENTO ATIVO

MA Hospital São Domingos 65060-645, São Luís

REPORTAR ERRO

MG OC Oncoclínicas Uberlândia 38408-150, Uberlândia

REPORTAR ERRO

RJ Instituto Américas 22775-001, Rio de Janeiro

REPORTAR ERRO

|    |   |                               |
|----|---|-------------------------------|
| RS | Hospital Moinhos de Vento 90560-032, Porto Alegre                               | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |
| SC | CHO - Centro de Hematologia e Oncologia de Joinville 89201-260, Joinville       | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |
| SP | Hospital Samaritano 01232-010, São Paulo  | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |
| SP | A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo       | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |
| SP | Unimed Sorocaba - Núcleo de Atenção Integral à Saúde (NAIS) 18060-105, Sorocaba | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |
| SP | Núcleo de Pesquisa e Ensino IBCC Oncologia 04014-002, São Paulo                 | <a href="#">REPORTAR ERRO</a> |