

NCT06034561

Estudo intervencional de fase II que avalia a taxa de resposta completa de um regime à base de bortezomibe em adultos com leucemia linfoblástica aguda refratária ou recidivante.

DESENHO Estudo Clínico Fase II

TÍTULO ORIGINAL Bortezomib-based Regimen for Refractory or Relapsed Acute Lymphoblastic Leukemia in Adults

RESUMO Este estudo intervencional de fase II investiga a taxa de resposta completa de um regime de resgate à base de bortezomibe em adultos com leucemia linfoblástica aguda (LLA) refratária ou recidivante. O estudo visa comparar os resultados com a literatura existente e dados históricos sobre LLA recidivante/refratária. A população-alvo são adultos que sofrem de LLA refratária ou recidivante.

PACIENTE IDEAL Um jovem adulto ou pessoa de meia-idade, com idade entre 16 e 60 anos, que possui leucemia linfoblástica aguda (LLA) refratária ou recidivante com pelo menos 1% de blastos anômalos na medula óssea ou sangue periférico após uma ou duas linhas de terapia, é adequado para este estudo. Este paciente pode ter passado por transplante alogênico de células-tronco hematopoéticas, desde que não esteja atualmente recebendo tratamento para doença do enxerto contra o hospedeiro. Eles não devem ter leucemia de Burkitt, histórico de doença mieloproliferativa ou alergias a medicamentos. O paciente deve ter um

status de desempenho ECOG de 2 ou menos e não ter histórico de pancreatite induzida por asparaginase ou exposição prévia ao bortezomibe. Além disso, não devem ter distúrbios psiquiátricos graves, insuficiência cardíaca classificada como NYHA Classe III ou IV, ou exposição vitalícia a antraciclinas superior a 400mg/m².

PATROCINADOR Instituto do Cancer do Estado de São Paulo

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



RECRUTAMENTO ATIVO

SP Instituto do Câncer do Estado de São Paulo
- ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo

REPORTAR ERRO