

**NCT06535607**

(eVOLVE-02) Estudo multicêntrico de Fase II que avalia a eficácia e segurança do volrustomig isolado ou com agentes anticâncer em pacientes com tumores sólidos avançados/metastáticos.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase II

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase II, Multi-Center Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Volrustomig as Monotherapy or in Combination With Anti-cancer Agents in Participants With Advanced/Metastatic Solid Tumors

**RESUMO** O estudo eVOLVE-02 é um ensaio de Fase II, multicêntrico, projetado para avaliar a eficácia e segurança do volrustomig, tanto como tratamento isolado quanto em combinação com outros agentes anticancerígenos, em indivíduos com tumores sólidos avançados ou metastáticos. O estudo tem como alvo uma população de participantes diagnosticados com essas condições graves de câncer, visando determinar os potenciais benefícios e riscos associados aos regimes de tratamento. Os resultados fornecerão insights sobre a eficácia do volrustomig na melhoria da saúde dos pacientes e no controle da progressão do tumor.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer cervical recorrente ou metastático, especificamente com histologia de células escamosas, adenocarcinoma ou adenoescamoso, que progrediu durante ou após terapia sistêmica padrão e recebeu de 1 a 2 tratamentos sistêmicos anteriores. Alternativamente, um pa-

ciente com carcinoma de células escamosas de cabeça e pescoço (HNSCC) recorrente ou metastático da orofaringe, cavidade oral, hipofaringe ou laringe, considerado incurável por terapias locais, com status de HPV documentado e PD-L1 positivo se não tratado no cenário recorrente/metastático ou refratário a platina. O paciente deve ter um status de desempenho ECOG de 0 ou 1, expectativa de vida de pelo menos 12 semanas e função adequada de órgãos e medula óssea. Critérios de exclusão incluem compressão da medula espinhal, metástases cerebrais sintomáticas, histologias neuroendócrinas ou mesenquimais primárias, infecções ativas, distúrbios autoimunes, terapia imunomediada prévia e uso recente de medicação imunossupressora. O paciente não deve ter recebido qualquer terapia anticâncer nos 28 dias anteriores ao estudo ou ter contraindicações a medicamentos do estudo, como 5-FU, paclitaxel e carboplatina.

**PATROCINADOR** AstraZeneca

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

**AINDA NÃO RECRUTANDO**

ES	Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PR	Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Oncosite 98700-000, Ijuí	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Centro de Oncologia CEON+ São Caetano 09541-270, São Caetano do Sul	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>