NCT06136650

Estudo de fase 3, randomizado e aberto, comparando MK-5684 com acetato de abiraterona ou enzalutamida em pacientes com mCRPC após tratamento com NHA, focando em rPFS e OS.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL MK-5684-004: A Phase 3, Randomized, Open-label Study of Opevesostat Versus Alternative Abiraterone Acetate or Enzalutamide in Participants With Metastatic Castration-resistant Prostate Cancer (mCRPC) That Progressed On or After Prior Treatment With One Next-generation Hormonal Agent (NHA) (OMAHA-004)

RESUMO Este estudo de Fase 3, randomizado e aberto, avalia a eficácia e segurança do opevesostat mais terapia de reposição hormonal em comparação com acetato de abiraterona alternativo ou enzalutamida em pacientes com Câncer de Próstata Metastático Resistente à Castração (mCRPC) previamente tratados com um agente hormonal de nova geração. O estudo foca na sobrevida livre de progressão radiográfica e na sobrevida global, avaliadas por Revisão Central Independente Cega, em participantes com e sem mutações no domínio de ligação do ligante do receptor de andrógeno. A população-alvo inclui indivíduos com mCRPC que apresentaram progressão após tratamento prévio com um agente hormonal de nova geração.

PACIENTE IDEAL Adulto com adenocarcinoma de próstata confir-

mado histologicamente, apresentando evidência de doenca metastática através de lesões ósseas ou doenca de tecidos moles em exames de imagem. Este paciente experimentou progressão do câncer de próstata enquanto estava em terapia de privação androgênica ou após orquiectomia bilateral nos últimos seis meses. Eles passaram por tratamento com um agente hormonal de nova geração por pelo menos 8 semanas, ou 14 semanas se houve progressão óssea, sem exceder seis ciclos de docetaxel e sem progressão radiográfica da doenca durante o tratamento com docetaxel. O paciente mantém um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e continua a terapia de privação androgênica com níveis de testosterona sérica abaixo de 50 ng/dL. Eles têm histórico de hepatite B ou C com cargas virais indetectáveis, e quaisquer eventos adversos de terapias anteriores foram resolvidos para Grau 1 ou linha de base, com HIV bem controlado em terapia antirretroviral, se aplicável.

PATROCINADOR Merck Sharp & Dohme LLC

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

F

RECRUTAMENTO ATIVO

Obras Sociais Irmã Dulce (OSID) 40415-006, Salvador

REPORTAR ERRO

CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza

REPORTAR ERRO

ES Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

REPORTAR ERRO

MA	Hospital São Domingos 65060-645, São Luís	REPORTAR ERRO
MG	Instituto Mário Penna 30380-420, Belo Horizonte	REPORTAR ERRO
MG	Hospital de Clínicas 38025-440, Uberaba	REPORTAR ERRO
PR	ICTR Instituto do Câncer e Transplante de Curitiba 80510-130, Curitiba	REPORTAR ERRO
RS	Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
SP	ICB - Instituto do Câncer Brasil Unidade Taubaté Oncologista em Taubaté 12030- 200, Taubaté	REPORTAR ERRO
SP	Hospital Paulistano 01321-001, São Paulo	REPORTAR ERRO

Hospital de Base 15090-000, São José do

Rio Preto

SP

REPORTAR ERRO