

**NCT06356012**

Ensaio clínico que avalia imunofenotipagem, microbioma e biomarcadores para prever resposta imunológica em mulheres com NIC 3 tratadas com imiquimod, comparando diferentes grupos de tratamento.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase IV

**TÍTULO ORIGINAL** Immunophenotyping, Microbiome, Clinical Outcome and Biomarkers for Predicting Immunological Response in Patients with High-grade Cervical Intraepithelial Lesions Treated with Imiquimod

**RESUMO** Este estudo foca em mulheres com neoplasia intraepitelial cervical de alto grau (NIC 3) para avaliar o perfil imunofenotípico e as mudanças no microbioma quando tratadas com imiquimod. Os participantes são divididos em três grupos: aqueles que recebem imiquimod e LEEP, aqueles que passam apenas pelo procedimento LEEP, e um grupo de controle com citologia e testes de HPV negativos. O estudo envolve a coleta de amostras de sangue e lavagem cervicovaginal para comparar respostas imunológicas e perfis microbiológicos durante o tratamento e na linha de base.

**PACIENTE IDEAL** Adulto entre 25 e 45 anos, residente a menos de 300 km de Barretos-São Paulo, portador de HPV de alto risco. Este paciente possui diagnóstico histológico de lesão intraepitelial escamosa cervical de alto grau (CIN 3) obtido por biópsia guiada por colposcopia no Hospital de Câncer de Barretos. Não foi previamente tratado para esta condição e não foi imunizado para HPV.

O paciente não está grávida nem amamentando e não possui condição de imunodeficiência. Não usou antibióticos nos últimos 30 dias e aceitou o Termo de Consentimento Livre e Esclarecido.

**PATROCINADOR** Barretos Cancer Hospital

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



## RECRUTAMENTO ATIVO

SP Hospital de Amor 14784-400, Barretos

REPORTAR ERRO