NCT05734105

(INSIGHT) Estudo de fase 3, randomizado, comparando ripretinib vs sunitinib em pacientes com GIST avançado com mutações KIT exon 11+17/18 após tratamento com imatinib.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL An International, Phase 3, Randomized, Multicenter, Open-label Study of Ripretinib vs Sunitinib in Patients With Advanced GIST With KIT Exon 11 and Co-occurring KIT Exons 17 and/or 18 Mutations Who Were Previously Treated With Imatinib

RESUMO Este estudo internacional de Fase 3 avalia a eficácia do ripretinib em comparação com o sunitinib em pacientes com GIST avançado que possuem mutações no exon 11 do KIT e co-ocorrentes nos exons 17 e/ou 18 do KIT, e que foram previamente tratados com imatinib. O estudo envolve um design randomizado e aberto em múltiplos centros, onde os participantes que inicialmente recebem sunitinib podem optar por mudar para ripretinib após a progressão da doença. A população-alvo inclui pacientes sem mutações nos exons 9, 13 ou 14 do KIT, focando naqueles que progrediram após o tratamento de primeira linha.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com diagnóstico histológico confirmado de tumor estromal gastrointestinal (GIST) apresentando mutações concomitantes nos exons 11+17/18 do KIT, conforme verificado por amostra de ctDNA, e mostrando progressão radi-

ológica no tratamento com imatinibe. O paciente deve ter um status de performance do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 2 e pelo menos uma lesão mensurável de acordo com mRECIST v1.1. Critérios de exclusão incluem histórico ou detecção de mutações nos exons 9, 13 ou 14 do KIT, metástases ativas no sistema nervoso central e condições cardíacas significativas, como doença cardíaca da Classe II-IV da New York Heart Association. O paciente não deve ter se submetido a cirurgias maiores nas 4 semanas anteriores ao estudo ou ter anormalidades gastrointestinais que impeçam a ingestão de medicação oral. Além disso, o paciente deve evitar inibidores ou indutores fortes ou moderados de CYP3A e produtos de toranja antes do estudo.

PATROCINADOR Deciphera Pharmaceuticals, LLC

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

Instituto Nacional de Câncer José Alencar

RJ Gomes da Silva - INCA 20230-130, Rio de Janeiro

REPORTAR ERRO

sc CEPON 88034-000. Florianópolis

sp Fundação Pio XII 14780-360, Barretos

REPORTAR ERRO

SP A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo

REPORTAR ERRO

SP Hospital Nove de Julho 01409-002, São Paulo

REPORTAR ERRO

Hospital Sírio-Libanês | Bela Vista 01308-050, São Paulo

REPORTAR ERRO

SP