

**NCT05984277**

(eOLVE-Lung02) Estudo global de Fase III comparando volrustomig mais quimioterapia com pembrolizumab mais quimioterapia para tratamento de primeira linha em pacientes com mNSCLC e PD-L1 <50%.

### DESENHO Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase III, Two-Arm, Parallel, Randomized, Multi-Center, Open-Label, Global Study to Determine the Efficacy of Volrustomig (MEDI5752) Plus Chemotherapy Versus Pembrolizumab Plus Chemotherapy for First-Line Treatment of Patients With Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer (mNSCLC).

**RESUMO** Este estudo de Fase III investiga a eficácia e segurança do volrustomig combinado com quimioterapia versus pembrolizumab combinado com quimioterapia no tratamento de pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas metastático (mNSCLC) com expressão de PD-L1 inferior a 50%. O estudo utiliza um desenho de dois braços, paralelo, randomizado, multicêntrico e aberto para comparar esses regimes de tratamento como opções de primeira linha. A população-alvo inclui indivíduos diagnosticados globalmente com mNSCLC, visando determinar qual combinação oferece melhores resultados.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com câncer de pulmão de não pequenas células (CPNPC) em estágio IV, documentado histológica

ou citologicamente, seja escamoso ou não escamoso, que não é passível de cirurgia curativa ou radioterapia. O paciente deve ter ausência de mutações sensibilizadoras de EGFR e rearranjos de ALK e ROS1, bem como nenhuma alteração genômica tumoral documentada para a qual existam terapias-alvo de primeira linha aprovadas localmente. Critérios de exclusão incluem histologia mista de câncer de pulmão de pequenas células e CPNPC, variante sarcomatoide e subtipos raros, bem como compressão da medula espinhal e metástases cerebrais sintomáticas. As metástases cerebrais devem ser assintomáticas e o paciente deve estar sem esteroides por pelo menos 14 dias antes da intervenção do estudo, com um mínimo de 2 semanas decorridas desde o final da radioterapia cerebral. O paciente não deve ter histórico de outra malignidade primária, a menos que tenha sido tratada com intenção curativa e esteja inativa há pelo menos 2 anos, ou se foi um câncer de pele não melanoma adequadamente tratado, lentigo maligno ou carcinoma in situ sem evidência de doença.

**PATROCINADOR** AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

## RECRUTAMENTO ATIVO

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

REPORTAR ERRO

PR Hospital Universitário Evangélico Mackenzie 80730-150, Curitiba

REPORTAR ERRO

RJ	IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO HSL 90610-000, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Saint Gallen - Ações e Terapias em Saúde 96830-000, Santa Cruz do Sul	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital Nossa Senhora da Conceição - HNSC 91350-200, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	CEPON 88034-000, Florianópolis	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto de Câncer Dr. Arnaldo (Centro Hospitalar) 01221-020, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cu- trale - Hospital de Amor 14784-400, Barre- tos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>