NCT05633667

(VELOCITY-Lung) Estudo de plataforma de Fase 2 avaliando a segurança e eficácia de novas combinações de tratamento em pacientes com NSCLC não tratados, previamente tratados e ressecáveis.

DESENHO Estudo Clinico Fase II

TÍTULO ORIGINAL A Phase 2 Platform Study Evaluating the Safety and Efficacy of Novel Treatment Combinations in Patients With Lung Cancer (VELOCITY-Lung)

RESUMO O estudo VELOCITY-Lung é um ensaio de Fase 2 que avalia a segurança e eficácia de novas combinações de tratamentos em pacientes com câncer de pulmão. Inclui três subestudos: o Substudy-01 foca em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) metastático não tratados, o Substudy-02 em pacientes com NSCLC metastático que progrediu após tratamento anterior, e o Substudy-03 em pacientes com NSCLC ressecável em estágio II-III. Os desfechos primários são a taxa de resposta objetiva (ORR) para o Substudy-01 e Substudy-02, e a taxa de resposta patológica completa (pCR) para o Substudy-03.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de pulmão de não pequenas células (NSCLC) documentado histologicamente e sem alterações genômicas acionáveis conhecidas, mantendo um status de desempenho ECOG de 0 ou 1. Para o Subestudo 01, o paciente tem NSCLC em estágio IV com histologia não escamosa, negativo para alterações EGFR ou ALK, e não recebeu tratamento sistêmico

prévio para NSCLC metastático. No Subestudo 02, o paciente também tem NSCLC em estágio IV, mas recebeu pelo menos uma terapia direcionada para alterações genômicas conhecidas, se presentes. Para o Subestudo 03, o paciente é previamente não tratado com NSCLC ressecável em estágio II, IIIA ou IIIB, com cirurgia planejada incluindo lobectomia, lobectomia em manga ou bilobectomia, e negativo para alterações EGFR ou ALK. Em todos os subestudos, o paciente não deve ter câncer de pulmão de pequenas células misto, malignidade secundária ativa ou doença autoimune ativa, e deve concordar em usar contracepção se em idade fértil.

PATROCINADOR Gilead Sciences

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

- RS Hospital Mãe de Deus Centro Integrado de Oncologia 90110-270, Porto Alegre
- REPORTAR ERRO
- RS Hospital Mãe de Deus 90880-481, Porto Alegre
- REPORTAR ERRO
- RS Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre
- REPORTAR ERRO
- SP BP A Beneficência Portuguesa de São Paulo 01323-001, São Paulo
- REPORTAR ERRO

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

SP

REPORTAR ERRO