

NCT06801834

(EVOKE-SCLC-04) Estudo global de fase 3 comparando sacituzumab govitecan ao tratamento padrão em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso previamente tratados, focando na taxa de resposta e sobrevida.

### DESENHO Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Global, Multicenter, Randomized, Open-label, Phase 3 Study of Sacituzumab Govitecan Versus Standard of Care (SOC) in Participants With Previously Treated Extensive Stage Small Cell Lung Cancer (ES-SCLC)

**RESUMO** Este estudo global, multicêntrico, randomizado e aberto de Fase 3 investiga a eficácia do sacituzumab govitecan em comparação com o tratamento padrão em participantes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso previamente tratado. Os objetivos principais são avaliar a taxa de resposta objetiva e a sobrevida global, com avaliações conduzidas por uma revisão central independente e cega. O estudo tem como alvo indivíduos que já foram tratados para câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com diagnóstico histologicamente confirmado de câncer de pulmão de pequenas células (SCLC) que apresentou progressão radiológica da doença após uma linha prévia de quimioterapia contendo platina, com ou sem terapia PD-

(L)1, é elegível. O paciente deve ter um escore de status de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0 ou 1 e doença mensurável conforme avaliado por TC ou RM de acordo com os critérios RECIST v1.1. A exclusão se aplica àqueles com um intervalo livre de quimioterapia inferior a 30 dias desde a última dose de quimioterapia de primeira linha contendo platina até a progressão da doença. Os pacientes não devem ter recebido tratamento prévio com irinotecano, topotecano, SG, SN-38, derivados de exatecano ou agentes semelhantes que visam a topoisomerase I. Além disso, metástases no sistema nervoso central (SNC) não tratadas ou meningite carcinomatosa desqualificam um paciente, a menos que metástases cerebrais previamente tratadas estejam estáveis por pelo menos 4 semanas, com sintomas neurológicos retornados ao baseline e sem novas ou crescentes metástases cerebrais, enquanto tomam 10 mg/dia de prednisona ou equivalente.

**PATROCINADOR** Gilead Sciences

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

#### RECRUTAMENTO ATIVO

**CE** ICC - Instituto do Câncer do Ceará 60430-230, Fortaleza

[REPORTAR ERRO](#)

**MG** Cancer Center Oncoclínicas - Belo Horizonte 30360-680, Belo Horizonte

[REPORTAR ERRO](#)

PE	IMIP Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira 50070-902, Recife	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital Mãe de Deus 90880-481, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hemomed Instituto de Oncologia e Hematologia - São Paulo 01236-030, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	HB Onco Rio Preto 15090-000, São José do Rio Preto	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
CNI	(Centro Não-Identificado) Fundação Pio XII - Hospital de Amor 14784400, São Paulo, -	<a href="#">IDENTIFICAR CENTRO</a>
CNI	(Centro Não-Identificado) Hospital de Cidade de Ijuí 98700-000, Ijuí, -	<a href="#">IDENTIFICAR CENTRO</a>