### NCT05952024

(ACRUE) Estudo de Fase II que avalia a segurança, tolerabilidade e eficácia de acalabrutinibe e rituximabe em pacientes idosos ou frágeis não tratados com linfoma difuso de grandes células B.

## DESENHO Estudo Clinico Fase II

TÍTULO ORIGINAL A Prospective, Open-Label, Single-Arm, Phase II Study of Acalabrutinib and Rituximab in Untreated Elderly and/or Frail Patients With Diffuse Large B-Cell Lymphoma (ACRUE)

RESUMO Este estudo de Fase II investiga a segurança, tolerabilidade e eficácia do acalabrutinibe combinado com rituximabe em pacientes idosos e/ou frágeis com linfoma difuso de grandes células B (DLBCL) que não receberam tratamento prévio. O estudo é aberto e de braço único, focando em uma população inadequada para tratamentos padrão de quimioimunoterapia de primeira linha. Os resultados visam determinar se esta combinação pode ser uma alternativa viável para este grupo específico de pacientes.

PACIENTE IDEAL Um adulto com 80 anos ou mais, ou entre 65 a 79 anos que não é elegível para quimioimunoterapia, com Linfoma Difuso de Grandes Células B (DLBCL) documentado histologicamente e sem tratamento prévio para esta condição. O paciente deve ter doença em estágio II, III ou IV de acordo com a Classificação de Ann Arbor e um status de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group de 0, 1 ou 2, sem deterioração re-

cente, exceto devido ao linfoma subjacente. Eles devem ter pelo menos uma lesão mensurável de 10 mm ou mais no maior diâmetro, adequada para medições repetidas precisas. O paciente deve ter função adequada de órgãos e medula sem a necessidade de suporte de fator de crescimento ou transfusão. Eles não devem ter doenças sistêmicas graves ou descontroladas, infecções ativas ou histórico de outras malignidades que possam interferir no protocolo do estudo.

## PATROCINADOR AstraZeneca

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

# Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

# RECRUTAMENTO ATIVO

DF Hospital Universitário de Brasília 70840-901. Brasília

REPORTAR ERRO

Hospital Sírio-Libanês | Brasília 70200-730,
Brasília

REPORTAR ERRO

Hospital DF Star: Pronto Atendimento,

Urgência, Emergência, UTI Brasília DF 70390-140. Brasília

REPORTAR ERRO

go UFG 74605-010, Goiânia

REPORTAR ERRO

Hospital São Domingos 65060-645, São

REPORTAR ERRO

MG Santa Casa BH 30150-221, Belo Horizonte

REPORTAR ERRO

DF

	Hospital Esperança Recife: Pronto Atendi-	
PE	mento, Emergência, Maternidade Recife PE 50070-490, Recife	REPORTAR ERRO
PR	Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba	REPORTAR ERRO
RJ	Instituto Nacional de Câncer José Alencar Gomes da Silva - INCA 20230-130, Rio de Janeiro	REPORTAR ERRO
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	REPORTAR ERRO
RS	Centro de Pesquisa Clínica - HCPA 90035- 007, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
RS	Hospital Mãe de Deus 90880-481, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
SC	CEPON 88034-000, Florianópolis	REPORTAR ERRO
SP	Hospital Santa Marcelina 08270-070, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Hospital Nove de Julho 01409-002, São Paulo	REPORTAR ERRO
SP	Hospital de Base 15090-000, São José do Rio Preto	REPORTAR ERRO
SP	Instituto de Oncologia de Sorocaba 18030- 005, Sorocaba	REPORTAR ERRO

Hospital Israelita Albert Einstein 05652-SP REPORTAR ERRO 900. São Paulo QualiVida Angélica | Hapvida NotreDame SP REPORTAR ERRO Intermédica 01227-000. São Paulo Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto 14015-010. Ribeirão SP REPORTAR ERRO Preto Hospital da PUC-Campinas 13034-685. SP REPORTAR ERRO Campinas Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cutrale - Hospital de Amor 14784-400, Barre-SP REPORTAR ERRO tos Contatos - INSTITUTO AMFRICAS SP REPORTAR ERRO 01323-000, São Paulo AINDA NÃO RECRUTANDO CEPEN - CENTRO DE PESQUISA E EN-SINO EM SAÚDE DE SANTA CATARINA SC REPORTAR ERRO 88020-210, Florianópolis

Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino: Facul-

dade, Pós-Graduação, MBA, São Paulo SP SP 01401-002. São Paulo

REPORTAR ERRO