

**NCT06472076**

(GALAXIES Lung-301) Estudo de fase 3, randomizado e duplo-cego, comparando belrestotug mais dostarlimab versus pembrolizumab mais placebo em pacientes com NSCLC PD-L1 alto, não ressecável e avançado não tratados.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Randomized, Multicenter, Double-blind, Phase 3 Study to Investigate the Safety and Efficacy of Belrestotug in Combination With Dostarlimab Compared With Placebo in Combination With Pembrolizumab in Participants With Previously Untreated, Unresectable, Locally Advanced or Metastatic PD-L1 Selected Non-small Cell Lung Cancer (GALAXIES Lung-301)

**RESUMO** Este estudo de Fase 3 investiga a segurança e eficácia da combinação de belrestotug com dostarlimab em comparação com pembrolizumab com placebo em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células PD-L1 alto, previamente não tratados, irressecáveis, localmente avançados ou metastáticos. O estudo visa determinar se a combinação de belrestotug e dostarlimab leva a melhorias significativas na sobrevida livre de progressão e na sobrevida global em comparação com o grupo de controle. A população-alvo inclui indivíduos com alta expressão de PD-L1 em seu câncer de pulmão de não pequenas células.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com diagnóstico histológico ou ci-

tológico confirmado de câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP) localmente avançado, irressecável ou metastático, que não recebeu terapia sistêmica prévia para sua condição. O paciente deve ter um tumor com alta expressão de PD-L1 (células tumorais 50%) e doença mensurável com base no RECIST 1.1, com um escore de Status de Performance ECOG de 0 ou 1, e função orgânica adequada. Critérios de exclusão incluem tumores com mutações EGFR, translocações ALK ou outras aberrações genômicas sensíveis a terapias direcionadas, bem como histórico de fumar menos de 100 cigarros na vida. O paciente não deve ter se submetido a cirurgia recente ou radioterapia pulmonar superior a 30 gray nos últimos 6 meses, nem ter recebido inibidores de checkpoint imunológico previamente. Além disso, o paciente não deve ter metástases cerebrais sintomáticas ou não tratadas, doenças autoimunes que requereram tratamento sistêmico recente, ou histórico de problemas cardíacos significativos nos últimos 6 meses.

**PATROCINADOR** GlaxoSmithKline

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



## RECRUTAMENTO ATIVO

SP

Faculdade de Medicina da Universidade de  
São Paulo (FMUSP) 01246-903, Pacaembu

REPORTAR ERRO



## AINDA NÃO RECRUTANDO

BA	Obras Sociais Irmã Dulce (OSID) 40415-006, Salvador	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
CE	CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
ES	Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PA	Hospital Universitário João de Barros Barreto 66073-000, Belém	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PR	CIONC-Centro Integrado de Oncologia de Curitiba 80810-050, Curitiba	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PR	Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RO	Hospital de Amor Amazônia 76834-899, Porto Velho	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	CEPON 88034-000, Florianópolis	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital de Base 15090-000, São José do Rio Preto	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Fundação Pio XII 14780-360, Barretos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>