

**NCT04862663**

(CAPItello-292) Estudo de Fase Ib/III, aberto e randomizado, comparando Capivasertib mais inibidores de CDK4/6 e Fulvestrant versus inibidores de CDK4/6 e Fulvestrant em câncer de mama avançado HR+ HER2-.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase Ib/III, Open-label, Randomised Study of Capivasertib Plus CDK4/6 Inhibitors and Fulvestrant Versus CDK4/6 Inhibitors and Fulvestrant in Hormone Receptor-Positive and Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative Locally Advanced, Unresectable or Metastatic Breast Cancer (CAPItello-292)

**RESUMO** O estudo CAPItello-292 é um ensaio de Fase Ib/III, aberto e randomizado, que compara a eficácia do Capivasertib combinado com inibidores de CDK4/6 e Fulvestrant contra o tratamento padrão de inibidores de CDK4/6 e Fulvestrant. A população-alvo inclui pacientes com câncer de mama localmente avançado, irrecutável ou metastático, positivo para receptor hormonal e negativo para receptor 2 do fator de crescimento epidérmico humano. O estudo visa avaliar se a adição de Capivasertib melhora os resultados do tratamento neste grupo específico de pacientes.

**PACIENTE IDEAL** Mulheres adultas, sejam pré-, peri- ou pós-menopáusicas e homens adultos com câncer de mama HR+/HER2- confirmado histologicamente são candidatos ideais para este estudo. Eles de-

vem ser elegíveis para terapia com fulvestrant e pelo menos um inibidor de CDK4/6, como palbociclib, ribociclib ou abemaciclib, e ter tolerado esses tratamentos anteriormente. Para a fase III, os pacientes devem ter experimentado recorrência ou progressão do câncer de mama dentro de 12 meses após completar um regime de ET (neo)adjuvante e ter lesões mensuráveis de acordo com o RECIST v1.1. Eles não devem ter histórico de outro câncer primário nos últimos dois anos, nem ter passado por cirurgia maior ou radioterapia recentemente. Além disso, não devem ter problemas cardíacos significativos, hipertensão descontrolada ou diabetes que requeira tratamento com insulina.

**PATROCINADOR** AstraZeneca

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

## Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

### RECRUTAMENTO ATIVO

ES	Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
MG	Centro de Oncologia de Alfenas 37130-087, Alfenas	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PI	Oncoclínica Oncologistas Associados 64049-200, Teresina	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RO	Hospital de Amor Amazônia 76834-899, Porto Velho	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>

RS	Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-903, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	Clínica de Oncologia Reichow 89010-340, Blumenau	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Núcleo de Pesquisa e Ensino IBCC Oncologia 04014-002, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	ICB - Instituto do Câncer Brasil   Unidade Taubaté   Oncologista em Taubaté 12030-200, Taubaté	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>