NCT06129864

(eVOLVE-HNSCC) Estudo de fase III randomizado comparando volrustomig à observação em pacientes com carcinoma espinocelular de cabeça e pescoço localmente avançado não ressecado após quimiorradioterapia concomitante.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase III, Randomized, Open-Label, Multi-Center, Global Study of Volrustomig (MEDI5752) as Sequential Therapy Versus Observation in Participants With Unresected Locally Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma, Who Have Not Progressed Following Definitive Concurrent Chemoradiotherapy (eVOLVE-HNSCC)

RESUMO Este estudo global de Fase III, randomizado, aberto e multicêntrico avalia a eficácia e segurança do volrustomig como terapia sequencial em comparação com a observação em participantes com carcinoma espinocelular de cabeça e pescoço localmente avançado não ressecado (LA-HNSCC). A população-alvo inclui indivíduos que não apresentaram progressão da doença após quimiorradioterapia concorrente definitiva. O estudo visa determinar se o volrustomig pode oferecer benefícios adicionais no manejo do LA-HNSCC após cCRT.

PACIENTE IDEAL Adulto com carcinoma de células escamosas localmente avançado da orofaringe, hipofaringe, cavidade oral ou laringe, documentado histológica ou citologicamente, sem evidência de doença metastática (M0). O paciente deve ter doença confirmada não ressecada em Estágio III, IVA ou IVB de acordo com a oitava edição do manual de estadiamento da AJCC. Eles devem ter completado quimiorradioterapia concorrente definitiva com intenção curativa antes da randomização. A exclusão se aplica àqueles com câncer de cabeça e pescoço de outras localizações primárias, carcinoma de células escamosas de origem primária desconhecida, histologias não escamosas ou mais de um tumor primário. Além disso, pacientes com LA-HNSCC ressecado antes da cCRT definitiva, LA-HNSCC recorrente na triagem ou aqueles que receberam apenas radioterapia como terapia local definitiva não são elegíveis.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

CE CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza

REPORTAR ERRO

мс HMC - Oncologia 35162-761, Ipatinga

REPORTAR ERRO

PI Oncoclínica Oncologistas Associados 64049-200. Teresina

REPORTAR ERRO

Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina

REPORTAR ERRO

Instituto Nacional de Câncer, José Alencar, Gomes da Silva - INCA 20230-130. Rio de R.I REPORTAR ERRO laneiro Oncosite 98700-000, Ijuí RS REPORTAR ERRO Hospital Nossa Senhora da Conceição -RS REPORTAR ERRO HNSC 91350-200, Porto Alegre CEPON 88034-000, Florianópolis SC REPORTAR ERRO OC Oncoclínicas Faria Lima 04538-132. SP REPORTAR ERRO São Paulo Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Ribeirão Preto 14015-010. Ribeirão SP REPORTAR ERRO Preto A.C.Camargo Cancer Center - Unidade An-SP REPORTAR ERRO tônio Prudente 01509-010. São Paulo Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cutrale - Hospital de Amor 14784-400. Barre-SP REPORTAR ERRO

AINDA NÃO RECRUTANDO

tos

Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000. Natal

REPORTAR ERRO