## NCT04534205

(AHEAD-MERIT) Estudo aberto de Fase II/III comparando BNT113 mais pembrolizumab vs pembrolizumab sozinho no tratamento de primeira linha de HNSCC recorrente/metastático HPV16+ irressecável com PD-L1 CPS 1.

DESENHO Estudo Clinico Fase II / Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL An Open-label Phase II/III Randomized Trial of BNT113 in Combination With Pembrolizumab Versus Pembrolizumab Monotherapy as a First Line Therapy in Patients With Unresectable Recurrent, or Metastatic Head and Neck Squamous Cell Carcinoma (HNSCC) Which is Positive for Human Papilloma Virus 16 (HPV16+) and Expresses PD-L1

RESUMO Este estudo de Fase II/III aberto investiga a eficácia e segurança do BNT113 combinado com pembrolizumab versus pembrolizumab sozinho como tratamento de primeira linha para pacientes com carcinoma de células escamosas de cabeça e pescoço (HNSCC) HPV16+ irressecável recorrente ou metastático que expressa PD-L1 com CPS 1. O estudo consiste em duas partes: a Parte A é uma fase de segurança não randomizada para avaliar a segurança e tolerabilidade do tratamento combinado, enquanto a Parte B é uma fase randomizada para comparar a eficácia do tratamento combinado contra a monoterapia com pembrolizumab. A população-alvo inclui pacientes com HNSCC HPV16+, e os tratamentos são administrados por até 24 meses, com uma fase

de pré-triagem opcional para teste de amostras tumorais.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com carcinoma de células escamosas de cabeça e pescoço (HNSCC) recorrente ou metastático HPV16+ confirmado histologicamente, considerado incurável por terapias locais, e um tumor expressando PD-L1 com CPS de 1 ou superior. O paciente não deve ter recebido terapia anticâncer sistêmica prévia no cenário recorrente ou metastático incurável. embora a terapia sistêmica concluída há mais de 180 dias como parte do tratamento multimodal para doenca localmente avancada seja permitida. O paciente deve ter doença mensurável com base nos critérios RECIST 1.1, com lesões tumorais em áreas previamente irradiadas consideradas mensuráveis se a progressão for demonstrada. Os critérios de exclusão incluem um tumor primário no local da nasofaringe, outra malignidade primária que não esteja em remissão completa por pelo menos 2 anos (exceto para certos cânceres de baixo risco), e tratamento recente ou em andamento com terapia imunossupressora sistêmica, agentes imunomoduladores, vacinas vivas, medicamentos experimentais ou terapia anticâncer não sistêmica dentro de prazos especificados. O paciente deve fornecer uma amostra de tecido tumoral, de preferência de um local atual de doença metastática ou recorrente, ou alternativamente do tumor primário.

## PATROCINADOR BioNTech SE

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO



RECRUTAMENTO ATIVO

Instituto Nacional de Câncer José Alencar	
Gomes da Silva - INCA 20230-130, Rio de Janeiro	REPORTAR ERRO
ATIVO NÃO RECRUTANDO	
Hospital São Rafael 41253-190, Salvador	REPORTAR ERRO
Hospital Márcio Cunha I 35160-158, Ipa-	
tinga	REPORTAR ERRO
Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba	REPORTAR ERRO
Oncosite 98700-000, Ijuí	REPORTAR ERRO
Instituto de Pesquisas em Saúde 95070-560, Caxias do Sul	REPORTAR ERRO
Hospital Mãe de Deus 90880-481, Porto Alegre	REPORTAR ERRO
Hospital Santa Rita 90050-170, Porto Ale-	
	REPORTAR ERRO

RS Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre

SP Núcleo de Pesquisa e Ensino IBCC Oncologia 04014-002, São Paulo

sp Fundação Pio XII 14780-360, Barretos

REPORTAR ERRO

REPORTAR ERRO

RJ

ВА

MG

PR

RS

RS

RS

RS

gre

SP Hospital de Base 15090-000, São José do Rio Preto

REPORTAR ERRO

Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São

REPORTAR ERRO

Paulo

SP