






estudos clínicos tumores pulmão pequenas célu- las

| | |
|---|---------------------------------|
|  | OBSERVACIONAL |
|  | ENSAIO CLÍNICO FASE I-IV |
|  | ESTUDO CLÍNICO NÃO CLASSIFICADO |

| | | |
|---|---|---------------------|
|  | NCT06117774 (DeLLphi-306) Estudo fase 3, randomizado, duplo-cego comparando tarlatamab vs. placebo em pacientes com LS-SCLC pós-quimiorradiação para sobrevida livre de progressão. p. 4 | VER |
|  | NCT06203210 (IDeate-Lung02) Estudo multicêntrico fase 3 randomizado comparando Ifi-natamab Deruxtecan (I-DXd) com tratamento à escolha do médico em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células recidivado. p. 7 | VER |
|  | NCT06211036 (DeLLphi-305) Estudo de fase 3, aberto, multicêntrico comparando tarlatamabe mais durvalumabe vs durvalumabe sozinho em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso pós-platina, etoposídeo, durvalumabe. p. 10 | VER |



NCT06646276 (TIGOS) Ensaio de fase 3 comparando BMS-986489 (BMS-986012+Nivolumab) com Carboplatina e Etoposídeo versus Atezolizumabe com Carboplatina e Etoposídeo em câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso. p. 13

VER



NCT02628067 (KEYNOTE 158) Ensaio clínico avaliando a eficácia do pembrolizumabe e biomarcadores preditivos em pacientes com tumores sólidos avançados após terapia padrão. p. 16

VER



NCT06472388 (EVENET) Ensaio randomizado de Fase II comparando doses orais diárias de Everolimus 5 mg vs 10 mg em pacientes com tumores neuroendócrinos avançados com progressão ou intolerância ao tratamento. p. 18

VER



NCT06376097 Estudo observacional que avalia a implementação de um programa de rastreamento de câncer de pulmão usando tomografia de baixa dose e metabólica em uma população de fumantes do serviço público. p. 20

VER

(DeLLphi-306) Estudo fase 3, randomizado, duplo-cego comparando tarlatamab vs. placebo em pacientes com LS-SCLC pós-quimiorradiação para sobrevida livre de progressão.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study of Tarlatamab Therapy in Subjects With Limited-Stage Small-Cell Lung Cancer (LS-SCLC) Who Have Not Progressed Following Concurrent Chemoradiation Therapy

RESUMO Este estudo de Fase 3, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo e multicêntrico investiga a eficácia do tarlatamab em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio limitado (LS-SCLC) que não progrediram após terapia quimiorradiativa concomitante. O desfecho primário medido é a sobrevida livre de progressão (PFS), comparando tarlatamab a um placebo. A população-alvo inclui indivíduos com LS-SCLC que completaram quimiorradiação sem progressão da doença.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de pulmão de pequenas células confirmado histologicamente, diagnosticado e tratado para câncer de pulmão de pequenas células em estágio limitado com quimioterapia e radioterapia concomitantes. Este paciente completou a quimiorradioterapia sem progressão, alcançando resposta completa, resposta parcial ou doença estável de acordo com os critérios RECIST 1.1. Ele tem um Status de Performance ECOG

de 0 ou 1, indicando que está totalmente ativo ou tem algumas restrições, mas é ambulante. O paciente tem uma expectativa de vida mínima de 12 semanas e resolveu quaisquer toxicidades do tratamento para grau 1 ou menos, exceto para alopecia ou fadiga. Ele possui função orgânica adequada e não tem histórico de câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso, outras malignidades recentes ou eventos cardiovasculares significativos nos últimos 6 meses.

PATROCINADOR Amgen

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

RECRUTAMENTO ATIVO

| | | |
|----|--|-------------------------------|
| ES | Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória | REPORTAR ERRO |
| PR | Hospital Erasto Gaertner 81520-060, Curitiba | REPORTAR ERRO |
| PR | Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina | REPORTAR ERRO |
| RJ | IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro | REPORTAR ERRO |
| RN | Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal | REPORTAR ERRO |
| RS | Centro de Oncologia Integrado Hospital Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul | REPORTAR ERRO |

| | | |
|----|--|-------------------------------|
| RS | Centro Integrado de Pesquisa em Oncologia 91350-200, Porto Alegre | REPORTAR ERRO |
| SC | Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú | REPORTAR ERRO |
| SP | CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André | REPORTAR ERRO |
| SP | Fundação Pio XII 14780-360, Barretos | REPORTAR ERRO |
| SP | Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo | REPORTAR ERRO |

(IDeate-Lung02) Estudo multicêntrico fase 3 randomizado comparando Ifinatamab Deruxtecan (I-DXd) com tratamento à escolha do médico em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células recidivado.

DESENHO Estudo Clínico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Study of Ifinatamab Deruxtecan (I-DXd), a B7-H3 Antibody Drug Conjugate (ADC), Versus Treatment of Physician's Choice (TPC) in Subjects With Relapsed Small Cell Lung Cancer (SCLC) (IDeate-Lung02)

RESUMO O estudo é um ensaio de Fase 3, multicêntrico, randomizado e aberto, que compara a eficácia e segurança do Ifinatamab Deruxtecan (I-DXd), um conjugado de anticorpo B7-H3, com o tratamento à escolha do médico em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células (SCLC) recidivado. Os participantes foram randomizados para receber I-DXd ou um tratamento selecionado pelo médico, com o desfecho primário sendo a avaliação da eficácia e segurança. A população-alvo deste estudo inclui indivíduos que tiveram uma recidiva do câncer de pulmão de pequenas células.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso que assinou o termo de consentimento informado e tem pelo menos 18 anos de idade. Este paciente já passou por uma terapia sistêmica à base de platina para SCLC, completando pelo menos dois ciclos e mantendo um intervalo li-

vre de quimioterapia de 30 dias. Eles têm pelo menos uma lesão mensurável de acordo com RECIST v1.1 e mostraram progressão radiológica da doença após a terapia mais recente. O paciente tem um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e não apresenta evidência de doença cerebral ou leptomeníngea, não necessitando de esteroides ou anticonvulsivantes. Eles não foram tratados com orlotamab, enoblituzumab ou outros agentes direcionados ao B7-H3, e não têm doença cardiovascular ou corneana significativa, nem histórico de condições pulmonares graves.

PATROCINADOR Daiichi Sankyo

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

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

REPORTAR ERRO

SC CEPON 88034-000, Florianópolis

REPORTAR ERRO

SC Neoplasias Litoral - Oncologia/Quimioterapia 88300-000, Itajaí

REPORTAR ERRO

SP Hospital de Amor 14784-400, Barretos

REPORTAR ERRO

SP Fundação Faculdade Regional de Medicina de São José do Rio Preto 15090-000, São José do Rio Preto

REPORTAR ERRO

SP CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André

REPORTAR ERRO

AINDA NÃO RECRUTANDO

| | | |
|----|---|-------------------------------|
| SP | Hospital Sírio-Libanês Bela Vista 01308-050, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | BP A Beneficência Portuguesa de São Paulo 01323-001, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital Alemão Oswaldo Cruz 01323-020, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo | REPORTAR ERRO |

(DeLLphi-305) Estudo de fase 3, aberto, multicêntrico comparando tarlatamabe mais durvalumabe vs durvalumabe sozinho em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso pós-platina, etoposídeo, durvalumabe.

DESENHO Estudo Clínico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Open-label, Multicenter, Randomized Study of Tarlatamab in Combination With Durvalumab vs Durvalumab Alone in Subjects With Extensive-Stage Small-Cell Lung Cancer Following Platinum, Etoposide and Durvalumab (DeLLphi-305)

RESUMO Este estudo de Fase 3, aberto, multicêntrico e randomizado investiga a eficácia da combinação de tarlatamab com durvalumab em comparação com o uso de durvalumab sozinho em pacientes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso que já foram tratados com platina, etoposídeo e durvalumab. O estudo visa determinar se a terapia combinada pode prolongar significativamente a sobrevida global em comparação com o durvalumab sozinho. A população-alvo inclui indivíduos com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso que já passaram por tratamentos específicos anteriores.

PACIENTE IDEAL Um adulto com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso que completou 3-4 ciclos de quimioterapia com platina-etoposídeo e durvalumabe concomitante, apresentando resposta contínua ou doença estável. Este paciente pos-

sui um status de desempenho ECOG de 0 a 1 e uma expectativa de vida superior a 12 semanas. Ele resolveu quaisquer toxicidades da terapia anti-câncer anterior para grau 1 ou menos, exceto alopecia ou fadiga, e possui função orgânica adequada. O paciente não tem metástases sintomáticas no SNC ou histórico de reações graves a terapias imunomediadas, e não teve infarto do miocárdio ou trombose arterial nos últimos 6 meses. Ele não está recebendo corticosteroides sistêmicos ou outras terapias imunossupressoras e não possui infecções ativas que requeiram antibióticos parenterais.

PATROCINADOR Amgen

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

RECRUTAMENTO ATIVO

| | | |
|----|---|-------------------------------|
| BA | Hospital São Rafael 41253-190, Salvador | REPORTAR ERRO |
| MG | Santa Casa de Misericórdia de Passos 37904-020, Passos | REPORTAR ERRO |
| MG | Cenatron Centro Avançado de Tratamento Oncológico 30130-090, Belo Horizonte | REPORTAR ERRO |
| PR | Hospital Uopecan de Cascavel 85806-300, Cascavel | REPORTAR ERRO |
| RJ | Instituto Oncoclínicas de Ensino, Pesquisa e Educação Médica Continuada 22250-040, Rio de Janeiro | REPORTAR ERRO |

| | | |
|----|---|-------------------------------|
| RS | Hospital de Clínicas de Passo Fundo 99010-260, Passo Fundo | REPORTAR ERRO |
| RS | Santa Casa de Misericórdia de Porto Alegre 90020-090, Porto Alegre | REPORTAR ERRO |
| RS | Hospital de Clínicas Ijuí 98700-000, Ijuí | REPORTAR ERRO |
| SP | Hospital Israelita Albert Einstein 05652-900, São Paulo | REPORTAR ERRO |
| SP | A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo | REPORTAR ERRO |

(TIGOS) Ensaio de fase 3 comparando BMS-986489 (BMS-986012+Nivolumab) com Carboplatina e Etoposídeo versus Atezolizumabe com Carboplatina e Etoposídeo em câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Randomized, Double Blind, Multicenter Phase 3 Trial of BMS-986489 (BMS-986012+Nivolumab Fixed Dose Combination) in Combination With Carboplatin Plus Etoposide vs Atezolizumab in Combination With Carboplatin Plus Etoposide as First-Line Therapy in Participants With Extensive-Stage Small Cell Lung Cancer (TIGOS).

RESUMO Este ensaio de Fase 3, randomizado, duplo-cego e multicêntrico, investiga a eficácia e segurança de um tratamento combinado de BMS-986489 (Anti-fucosyl-GM1+ Nivolumab em Dose Fixa) com Carboplatina e Etoposídeo em comparação com Atezolizumab com Carboplatina e Etoposídeo. O estudo tem como alvo participantes com câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso, visando determinar qual tratamento oferece melhores resultados como terapia de primeira linha. A metodologia do ensaio envolve a comparação dos dois regimes de tratamento para avaliar seus perfis de eficácia e segurança.

PACIENTE IDEAL Adulto com diagnóstico de Câncer de Pulmão de Pequenas Células em Estágio Extenso, capaz de realizar atividades diárias com pouca assistência, conforme a escala de de-

sempenho ECOG. Este paciente deve ter pelo menos um tumor mensurável fora do cérebro e sistema nervoso, identificável por técnicas de imagem como tomografia computadorizada ou ressonância magnética. Eles não devem ter recebido tratamentos específicos prévios para câncer de pulmão de pequenas células em estágio extenso. Além disso, não devem ter metástases cerebrais sintomáticas ou outras condições de saúde significativas, como certas doenças pulmonares ou cardíacas, infecções, doenças autoimunes, outros tipos de câncer ou neuropatia sensorial periférica. O paciente deve atender a todos os outros critérios definidos pelo protocolo.

PATROCINADOR Bristol-Myers Squibb

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

AINDA NÃO RECRUTANDO

CE Oncocentro Ceará - Oncologia Integrada
60135-237, Fortaleza

REPORTAR ERRO

RS Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035-
903, Porto Alegre

REPORTAR ERRO

RS Centro de Pesquisa em Oncologia - CPO
HSL 90610-000, Porto Alegre

REPORTAR ERRO

RS Saint Gallen - Ações e Terapias em Saúde
96830-000, Santa Cruz do Sul

REPORTAR ERRO

SC Catarina Pesquisa Clínica 88301-220, Itajaí

REPORTAR ERRO

SP Hospital de Amor 14784-400, Barretos

REPORTAR ERRO

SP A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo

REPORTAR ERRO

(KEYNOTE 158) Ensaio clínico avaliando a eficácia do pembrolizumabe e biomarcadores preditivos em pacientes com tumores sólidos avançados após terapia padrão.

DESENHO Estudo Clínico Fase II

TÍTULO ORIGINAL A Clinical Trial of Pembrolizumab (MK-3475) Evaluating Predictive Biomarkers in Subjects With Advanced Solid Tumors (KEYNOTE 158)

RESUMO O estudo concentra-se em participantes com tumores sólidos avançados que são irresssecáveis ou metastáticos e não responderam aos tratamentos padrão. Esses indivíduos são tratados com pembrolizumab (MK-3475) para avaliar a eficácia dos biomarcadores preditivos. A população-alvo inclui pacientes que apresentaram progressão apesar de receberem terapias de cuidado padrão.

PACIENTE IDEAL Adulto com um tumor sólido avançado documentado histologicamente ou citologicamente, como Carcinoma de Células Escamosas Anal, Adenocarcinoma Biliar ou Tumores Neuroendócrinos do pulmão, apêndice, intestino delgado, cólon, reto ou pâncreas, que tenha apresentado progressão do tumor ou intolerância a terapias conhecidas por proporcionar benefício clínico. Este paciente deve ter um status de desempenho de 0 ou 1 na Escala de Desempenho ECOG e uma expectativa de vida de pelo menos 3 meses. Ele deve ter função orgânica adequada e ser capaz de fornecer tecido tumoral para análises do estudo. Participantes

do sexo feminino com potencial reprodutivo devem concordar em usar contracepção adequada durante o período do estudo e por um tempo especificado após a última dose. O paciente não deve ter melanoma, NSCLC ou qualquer doença autoimune ativa que exija tratamento sistêmico nos últimos 2 anos.

PATROCINADOR Merck Sharp & Dohme LLC

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

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

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

SP MSD 04583-110, São Paulo

REPORTAR ERRO

(EVENET) Ensaio randomizado de Fase II comparando doses orais diárias de Everolimus 5 mg vs 10 mg em pacientes com tumores neuroendócrinos avançados com progressão ou intolerância ao tratamento.

DESENHO Estudo Clínico Fase II

TÍTULO ORIGINAL Randomized Phase II Trial of Everolimus 5 mg vs 10 mg/Daily for Patients With Advanced Neuroendocrine Tumors

RESUMO Este estudo randomizado, aberto, de fase II investiga a eficácia e segurança de duas dosagens de everolimus (5 mg vs 10 mg diários) em pacientes com tumores neuroendócrinos metastáticos de Grau 1 ou Grau 2 que apresentaram progressão tumoral ou intolerância a tratamentos anteriores. O estudo visa determinar se a dose mais baixa de 5 mg pode oferecer benefícios de sobrevivência livre de progressão semelhantes à dose de 10 mg, enquanto potencialmente reduz os efeitos adversos graves. A população-alvo inclui pacientes com progressão radiológica da doença dentro de 6 meses.

PACIENTE IDEAL Adulto com confirmação histológica de tumores neuroendócrinos bem diferenciados de Grau 1 ou Grau 2, originários de locais primários gastrointestinais, pancreáticos, pulmonares ou desconhecidos. O paciente apresenta doença metastática ou localmente avançada e irressecável, com progressão mensurável pelo RECIST 1.1 nos últimos 6 meses. Ele já passou por pelo menos uma linha anterior de tratamento sistêmico, que foi suspensa por mais de três semanas. O paciente mantém um status

de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group de 0 a 2 e possui boa função orgânica. Ele não possui doença agressiva que requeira terapia citotóxica ou condições comórbidas graves e descontroladas que o tornariam inadequado para a terapia com everolimus.

PATROCINADOR AC Camargo Cancer Center

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

RECRUTAMENTO ATIVO

SP A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)

SP A.C.Camargo Cancer Center - Unidade Antônio Prudente 01509-010, São Paulo

[REPORTAR ERRO](#)

Estudo observacional que avalia a implementação de um programa de rastreamento de câncer de pulmão usando tomografia de baixa dose e metabolômica em uma população de fumantes do serviço público.

DESENHO Estudo Observacional

TÍTULO ORIGINAL Implementation of a Lung Cancer Screening Program in a Public Service, Using Low-dose Tomography and Metabolomics Evaluation

RESUMO O estudo é uma análise observacional focada na implementação de um programa de rastreamento de câncer de pulmão usando tomografia de baixa dose e avaliação metabolômica em uma população de fumantes dentro de um serviço público de saúde. A metodologia envolve a avaliação da eficácia dessas ferramentas de rastreamento na detecção precoce do câncer de pulmão entre fumantes. Os resultados indicam potenciais melhorias no diagnóstico precoce, o que pode levar a melhores opções de manejo e tratamento para este grupo de alto risco.

PACIENTE IDEAL Um adulto com idade entre 45 e 74 anos, que é fumante atual com histórico de pelo menos 30 maços-ano ou ex-fumante que parou há menos de 15 anos, é adequado para este estudo. Este indivíduo nunca participou de um programa de rastreamento de câncer de pulmão e está disposto a assinar o termo de consentimento livre e esclarecido. Eles não têm doenças crônicas avançadas que limitem a expectativa de vida ou impeçam a cirurgia curativa. Além disso, não estão em trata-

mento para tuberculose ou outras doenças granulomatosas, nem foram diagnosticados com neoplasias anteriores que possam levar a metástases pulmonares. O paciente não está grávida, não foi submetido a radioterapia torácica anteriormente e é capaz de realizar tomografia computadorizada de tórax de baixa dose.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

SP

HCFMB-UNESP - Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina de Botucatu da Universidade Estadual Paulista 18618-970, Botucatu

REPORTAR ERRO