NCT06467357

(DESTINY-BTC01) Estudo de fase 3 comparando T-DXd com rilvegostomig ou T-DXd sozinho versus gemcitabina, cisplatina e durvalumabe em pacientes com câncer de vias biliares avançado HER2-expressante e sem tratamento prévio.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL DESTINY-Biliary Tract Cancer-01: A Phase 3 Study of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Rilvegostomig Versus Standard-of-Care Gemcitabine, Cisplatin, and Durvalumab for First Line Locally Advanced or Metastatic HER2-expressing Biliary Tract Cancer

RESUMO Este estudo de Fase 3 investiga a eficácia e segurança do Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) com rilvegostomig ou T-DXd em monoterapia em comparação com o tratamento padrão de gemcitabina, cisplatina e durvalumabe em pacientes com câncer de vias biliares localmente avançado ou metastático que expressa HER2. A população-alvo inclui pacientes que não receberam tratamento prévio para sua condição avançada. O estudo visa determinar se as novas opções de tratamento oferecem melhores resultados em termos de eficácia e segurança em comparação com o padrão de cuidado atual.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer de vias biliares (BTC) localmente avançado ou metastático, irres-

secável, previamente não tratado, que expressa HER2 (IHC 3+ ou IHC 2+), e que não recebeu terapias direcionadas a HER2, ADCs, inibidores de checkpoint imunológico ou vacinas terapêuticas contra o câncer anteriormente. O paciente deve ter um status de desempenho WHO/ECOG de 0 ou 1 e função adequada de órgãos e medula óssea. Não deve ter histórico de carcinoma ampular, abuso de substâncias, condições cardíacas ou psicológicas significativas, ou distúrbios autoimunes ativos que requereram tratamento sistêmico nos últimos 2 anos. O paciente não deve ter compressão da medula espinhal, metástases ativas no SNC, ou histórico de infarto do miocárdio nos últimos 6 meses. Além disso, não deve ter prolongamento do intervalo QT corrigido, histórico de ILD/pneumonite, ou qualquer infecção descontrolada que requeira tratamento IV.

PATROCINADOR AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

RECRUTAMENTO ATIVO

RS Centro de Pesquisa Clínica - HCPA 90035-007, Porto Alegre

REPORTAR ERRO

Instituto do Câncer do Estado de São Paulo

REPORTAR ERRO

- ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo

AINDA NÃO RECRUTANDO

SP

es Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

RS

SP

REPORTAR ERRO

Hospital Nossa Senhora da Conceição -HNSC 91350-200, Porto Alegre

REPORTAR ERRO

Hospital Israelita Albert Einstein 05652-900, São Paulo

IDENTIFICAR CENTRO

CNI (Centro Não-Identificado) Research Site 59012-300, Natal, -