

**NCT07128199**

(REZILIENT4) Estudo de fase 3 comparando zipalertinib mais quimioterapia adjuvante ao placebo em pacientes com NSCLC estágio IB-IIIa com mutações EGFR incomuns após ressecção tumoral.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind, Multi-Center Phase 3 Study of Zipalertinib Plus Adjuvant Chemotherapy Versus Placebo Plus Adjuvant Chemotherapy in Stage IB-IIIa NSCLC Patients With Uncommon EGFR Mutations Following Complete Tumor Resection (REZILIENT4)

**RESUMO** Este estudo de Fase 3 investiga a eficácia do zipalertinib combinado com quimioterapia adjuvante em comparação com um placebo combinado com quimioterapia adjuvante em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) estágio IB-IIIa que passaram por ressecção completa do tumor e possuem mutações incomuns do EGFR. O estudo utiliza um design randomizado, controlado por placebo, duplo-cego e multicêntrico para garantir resultados robustos e imparciais. A população-alvo inclui indivíduos com NSCLC ressecado em estágio inicial, especificamente aqueles com mutações incomuns do EGFR, para determinar os potenciais benefícios do zipalertinib neste subgrupo.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com diagnóstico histologicamente confirmado de câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) de histologia predominantemente não escamosa, possuindo

status de mutação EGFR documentado, especificamente mutações de inserção no éxon 20 ou outras mutações incomuns não de inserção no éxon 20, como G719X, L861Q ou S768I. O paciente deve ter passado por ressecção cirúrgica completa do NSCLC primário, com toda a doença macroscópica removida e margens cirúrgicas negativas, e ser classificado pós-operatório como Estágio IB, IIA, IIB ou IIIA de acordo com o sistema de estadiamento TNM da 9ª edição do AJCC. Eles devem ter um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e ter se recuperado completamente da cirurgia no momento da randomização. Os critérios de exclusão incluem tratamento prévio com inibidores de EGFR, radioterapia pré-operatória ou pós-operatória, qualquer terapia sistêmica anticâncer para NSCLC ou cirurgia maior dentro de 4 semanas da primeira dose do tratamento do estudo. Além disso, o paciente não deve ter histórico de doença pulmonar intersticial, doença cardíaca significativa ou qualquer condição que afete a absorção gastrointestinal de zipalertinib.

**PATROCINADOR** Taiho Oncology, Inc.

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

## Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

### AINDA NÃO RECRUTANDO

BA NOB | Oncoclínicas 40170-110, Salvador

[REPORTAR ERRO](#)

CE NOHC - Núcleo de Oncologia e Hematologia do Ceará 60115-281, Fortaleza

[REPORTAR ERRO](#)

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

[REPORTAR ERRO](#)

DF	Onco-Vida Oncologia Clínica 70390-150, Brasília	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
ES	Centro de Pesquisas Clínicas em Oncologia 29308-014, Cachoeiro de Itapemirim	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
ES	Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
MG	Cetus Oncologia - Unidade Belo Horizonte 30110-022, Belo Horizonte	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
MG	Cenatron Centro Avançado de Tratamento Oncológico 30130-090, Belo Horizonte	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PE	IMIP Instituto de Medicina Integral Professor Fernando Figueira 50070-902, Recife	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PI	Oncoclínica Oncologistas Associados 64049-200, Teresina	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
PR	CIONC-Centro Integrado de Oncologia de Curitiba 80810-050, Curitiba	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RJ	IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RN	Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital São Vicente de Paulo 99010-080, Passo Fundo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Santa Casa de Misericórdia de Porto Alegre 90020-090, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>

RS	Santa Casa de Misericórdia de Porto Alegre 90020-090, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital Mãe de Deus - Centro Integrado de Oncologia 90110-270, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Clínica Viver 97010-200, Santa Maria	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital Bruno Born 95900-010, Lajeado	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	CEPEN - CENTRO DE PESQUISA E EN- SINO EM SAÚDE DE SANTA CATARINA 88020-210, Florianópolis	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SC	CHO - Centro de Hematologia e Oncologia de Joinville 89201-260, Joinville	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	BP A Beneficência Portuguesa de São Paulo 01323-001, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto de Oncologia de Sorocaba 18030- 005, Sorocaba	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto de Assistência Médica ao Servidor Público Estadual de S. Paulo 04039-000, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Fundação Pio XII 14780-360, Barretos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>