

**NCT06097728**

(eOLVE-Meso) Estudo global de fase III, randomizado e aberto, comparando Volrustomig com Carboplatina e Pemetrexed versus tratamentos padrão em pacientes com mesotelioma pleural irressecável.

## DESENHO Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase III, Randomized, Open-Label, Multicenter, Global Study of Volrustomig (MEDI5752) in Combination With Carboplatin Plus Pemetrexed Versus Platinum Plus Pemetrexed or Nivolumab Plus Ipilimumab in Participants With Unresectable Pleural Mesothelioma (eOLVE-Meso)

**RESUMO** Este estudo global de fase III investiga a eficácia e segurança do Volrustomig (MEDI5752) combinado com Carboplatina e Pemetrexed em comparação com platina mais Pemetrexed ou Nivolumab mais Ipilimumab em pacientes com mesotelioma pleural irressecável. O estudo é randomizado, aberto e conduzido em vários centros, visando indivíduos diagnosticados com este tipo específico de câncer. Os resultados focam em comparar a eficácia dessas combinações de tratamento no manejo da doença.

**PACIENTE IDEAL** Paciente adulto com 18 anos ou mais com diagnóstico histologicamente confirmado de mesotelioma pleural, seja epitelióide ou não epitelióide, apresentando doença avançada irressecável não passível de cirurgia curativa. O paciente deve ter um status de desempenho WHO/ECOG de 0 ou 1, sem deterioração nas duas semanas anteriores à primeira dosagem, e doença

mensurável de acordo com os critérios modificados RECIST1.1. É necessário ter reserva adequada de medula óssea e função orgânica na linha de base. Os critérios de exclusão incluem qualquer condição que possa interferir na avaliação do produto investigacional, distúrbios autoimunes ou inflamatórios ativos ou prévios, e histórico de outra malignidade primária com exceções específicas. Além disso, o paciente não deve ter doença intercorrente não controlada, doença metastática do SNC não tratada ou progressiva, ou infecções como tuberculose, HBV, HCV ou HIV que não estejam bem controladas, e não deve estar recebendo terapias oncológicas concomitantes.

**PATROCINADOR** AstraZeneca

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

## RECRUTAMENTO ATIVO

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

REPORTAR ERRO

PB Hospital Napoleão Laureano 58015-170, João Pessoa

REPORTAR ERRO

RJ IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

SP	Instituto de Pesquisa Amelia Bernardini Cu- trale - Hospital de Amor 14784-400, Barre- tos	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Instituto do Câncer do Estado de São Paulo - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São Paulo	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>