

**NCT06624059**

(HORIZON 2) Estudo multicêntrico de Fase I-III avaliando a eficácia e segurança de alectinibe com quimioterapia em pacientes selecionados por biomarcadores com NSCLC ressecável Estágio I-III.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Phase I-III, Multicenter Study Evaluating the Efficacy and Safety of Multiple Therapies in Cohorts of Patients With Resectable Stage I-III Non-Small Cell Lung Cancer, Selected According to Biomarker Status

**RESUMO** Este estudo foca em avaliar a eficácia e segurança de múltiplas terapias em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas ressecável em estágio I-III, selecionados com base no status de biomarcadores. No Cohorte B1, o estudo examina a segurança e eficácia do alectinib combinado com até quatro ciclos de quimioterapia à base de platina no cenário adjuvante após ressecção cirúrgica completa. O Cohorte B2 investiga a eficácia e segurança do alectinib perioperatório combinado com quimioterapia no cenário neoadjuvante.

**PACIENTE IDEAL** Adulto com câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP) primário completamente ressecado de histologia adenocarcinoma não escamoso, confirmado no estágio II até o estágio IIIB selecionado (T3N2), e status de desempenho ECOG de 0 ou 1, é ideal para a Coorte B1. Este paciente não deve ter tido exposição prévia a terapia sistêmica anti-câncer e não deve ter

CPCNP de histologia escamosa ou mista. Para a Coorte B2, o paciente deve ser avaliado tanto pelo cirurgião operante quanto pelo oncologista médico para confirmar a elegibilidade para ressecção cirúrgica completa com intenção curativa. Eles devem ter CPCNP de estágio II-IIIA ou IIIB (apenas T3N2) confirmado patologicamente de histologia adenocarcinoma não escamoso. Ambas as coortes requerem fusão ALK documentada e excluem aqueles que estão grávidas, amamentando ou planejando engravidar durante o estudo.

**PATROCINADOR** Hoffmann-La Roche

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

Centros Participantes

[ADICIONAR CENTRO](#)

#### RECRUTAMENTO ATIVO

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

[REPORTAR ERRO](#)

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

[REPORTAR ERRO](#)

SP Hospital de Amor 14784-400, Barretos

[REPORTAR ERRO](#)