NCT06117774

(DeLLphi-306) Estudo de fase 3, randomizado, duplocego, controlado por placebo, avaliando a eficácia do tarlatamab em prolongar PFS e OS em pacientes com LS-SCLC pós-quimiorradiação.

DESENHO Estudo Clinico Fase III

TÍTULO ORIGINAL A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebocontrolled, 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 indivíduos com câncer de pulmão de pequenas células em estágio limitado (LS-SCLC) que não progrediram após terapia quimiorradiante concomitante. O estudo visa comparar o tarlatamab com um placebo em termos de sobrevida livre de progressão (PFS) e sobrevida global (OS), avaliados por revisão central independente e cega usando os critérios RECIST 1.1. A população-alvo inclui pacientes com LS-SCLC que completaram a quimiorradiação sem progressão da doença.

PACIENTE IDEAL Paciente adulto com 18 anos ou mais com câncer de pulmão de pequenas células (SCLC) confirmado histologicamente ou citologicamente, diagnosticado e tratado para SCLC em estágio limitado (LS-SCLC) com quimioterapia e radioterapia

concomitantes. O paciente deve ter completado a quimiorradioterapia sem progressão, alcancando resposta completa, resposta parcial ou doenca estável conforme RECIST 1.1. e deve ter um Status de Performance do Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0 ou 1. O paciente deve ter uma expectativa de vida mínima de 12 semanas e função orgânica adequada, com toxicidades do tratamento anterior resolvidas para grau 1 ou menos, excluindo alopecia ou fadiga. Critérios de exclusão incluem SCLC em estágio extenso, qualquer histórico de câncer de pulmão de células não pequenas transformado, doenca pulmonar intersticial, pneumonite ativa, infarto do miocárdio recente ou trombose arterial, e qualquer infecção sistêmica ativa. O paciente não deve ter recebido guimioterapia seguencial e radioterapia torácica, inibidores da via DLL3 anteriores ou gualquer outra terapia anticâncer. e não deve estar em terapia com corticosteroides sistêmicos ou imunossupressores dentro de 7 dias antes da inscrição.

PATROCINADOR Amgen

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

PR

RECRUTAMENTO ATIVO

DF Onco-Vida Oncologia Clínica 70390-150,
Brasília

REPORTAR ERRO

ES Hospital Santa Rita 29043-260, Vitória

REPORTAR ERRO

Hospital do Câncer de Londrina 86015-520, Londrina

REPORTAR ERRO

IDOR - Instituto D'Or de Pesquisa e Ensino 22281-100, Rio de Janeiro Centro Avançado de Oncologia (CECAN) 59062-000, Natal Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035- 903, Porto Alegre Centro Integrado de Pesquisa em Oncologia 91350-200, Porto Alegre Centro de Oncologia Integrado Hospital Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau Peportar erro REPORTAR ERRO	PR	tiba	REPORTAR ERRO
RS 59062-000, Natal Hospital de Clínicas de Porto Alegre 90035- 903, Porto Alegre Centro Integrado de Pesquisa em Oncologia 91350-200, Porto Alegre RS Centro de Oncologia Integrado Hospital Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau REPORTAR ERRO	RJ	•	REPORTAR ERRO
REPORTAR ERRO	RN	,	REPORTAR ERRO
RS 91350-200, Porto Alegre Centro de Oncologia Integrado Hospital Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul RS Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre SC Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau SP Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú REPORTAR ERRO SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	RS		REPORTAR ERRO
Ana Nery 96835-100, Santa Cruz do Sul Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú REPORTAR ERRO Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	RS		REPORTAR ERRO
Porto Alegre Hospital Santo Antônio 89015-200, Blumenau PREPORTAR ERRO REPORTAR ERRO Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	RS		REPORTAR ERRO
sp Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú REPORTAR ERRO SP CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	RS		REPORTAR ERRO
CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	sc	•	REPORTAR ERRO
Hematologia 09060-650, Santo André SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO REPORTAR ERRO	SP	Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú	REPORTAR ERRO
Instituto do Câncer do Estado de São Paulo SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	SP	•	REPORTAR ERRO
SP - ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São REPORTAR ERRO	SP	Fundação Pio XII 14780-360, Barretos	REPORTAR ERRO
	SP	- ICESP Unidade São Paulo 01246-000, São	REPORTAR ERRO

Hospital Frasto Gaertner 81520-060 Curi-