NCT06644768

(VAL-PEMB-NSCLC) Ensaio multicêntrico, randomizado de Fase 1b/2 comparando Valemetostat Tosylate mais Pembrolizumab versus Pembrolizumab sozinho em pacientes com NSCLC avançado com PD-L1 TPS 50% sem alterações genômicas.

DESENHO Estudo Clinico Fase I / Estudo Clinico Fase II

TÍTULO ORIGINAL A Multicenter, Randomized, Open-Label, Phase 1b/2 Trial Of Valemetostat Tosylate Plus Pembrolizumab Vs Pembrolizumab Alone in Participants With Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer Whose Tumors Express PD-L1 With Tumor Proportion Score 50% Without Actionable Genomic Alterations

RESUMO Este estudo multicêntrico, randomizado e aberto de Fase 1b/2 investiga a eficácia do Valemetostat Tosylate combinado com Pembrolizumab em comparação com Pembrolizumab sozinho no tratamento do câncer de pulmão de células não pequenas (NS-CLC) avançado ou metastático. A população-alvo inclui pacientes cujos tumores expressam PD-L1 com uma pontuação de proporção tumoral de 50% ou mais e não possuem alterações genômicas acionáveis. O estudo visa determinar se a terapia combinada oferece resultados superiores neste grupo específico de pacientes.

PACIENTE IDEAL Adulto com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) documentado histologicamente, que não rece-

beu terapia sistêmica prévia para doença avançada ou metastática, apresentando NSCLC em estágio IIIB, IIIC ou IV, e sem alterações genômicas acionáveis em EGFR, ALK, ROS1, NTRK, BRAF, RET, MET ou outros drivers oncogênicos com terapias aprovadas localmente. O paciente deve ter doença mensurável em TC ou RM e um tumor expressando PD-L1 TPS 50%. Eles devem ter um status de desempenho ECOG de 0 ou 1 e ter fornecido uma amostra de tecido tumoral fixada em formalina para avaliação de biomarcadores. O paciente não deve ter recebido tratamento prévio com agentes anti-PD-1, anti-PD-L1 ou anti-PD-L2, ou qualquer inibidor de homólogo de zeste, e não deve ter uma doença autoimune ativa que exija tratamento sistêmico nos últimos 2 anos. Além disso, eles não devem ter metástases no SNC ativas ou não tratadas, doença cardiovascular significativa ou histórico de ILD/pneumonite que exigiu esteroides.

PATROCINADOR Daiichi Sankyo

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

Centros Participantes

ADICIONAR CENTRO

AINDA NÃO RECRUTANDO

RS

AM Amazônia 69020-030. Manaus

REPORTAR ERRO

Centro Avançado de Oncologia (CECAN)
59062-000. Natal

REPORTAR ERRO

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

REPORTAR ERRO

sc Clínica de Oncologia Reichow 89010-340,
Blumenau

REPORTAR ERRO

sc Neoplasias Litoral - Oncologia/Quimioterapia 88300-000, Itajaí

REPORTAR ERRO

CEPHO - Centro de Estudos e Pesquisa de Hematologia 09060-650, Santo André

REPORTAR ERRO

Fundação Faculdade Regional de Medicina de São José do Rio Preto 15090-000, São

REPORTAR ERRO

José do Rio Preto

SP

SP