

**NCT06012435**

(Be6A Lung-01) Ensaio fase 3, randomizado e aberto, comparando sigvotatug vedotin e docetaxel em adultos com NSCLC não escamoso previamente tratado para avaliar eficácia e efeitos colaterais.

**DESENHO** Estudo Clínico Fase III

**TÍTULO ORIGINAL** A Randomized, Phase 3, Open-label Study to Evaluate Sigvotatug Vedotin Compared With Docetaxel in Adult Participants With Previously Treated Non-small Cell Lung Cancer (Be6A Lung-01)

**RESUMO** Este estudo de Fase 3, aberto, tem como alvo participantes adultos com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) não escamoso previamente tratado, que se espalhou ou é inoperável. Os participantes são randomizados para receber o medicamento experimental sigvotatug vedotin, administrado nos Dias 1 e 15 de cada ciclo de 28 dias, ou o medicamento anticâncer aprovado docetaxel, administrado no Dia 1 de cada ciclo de 21 dias. O estudo visa comparar a eficácia e os efeitos colaterais do sigvotatug vedotin em relação ao docetaxel nesta população específica de pacientes.

**PACIENTE IDEAL** Adulto com diagnóstico histológico confirmado de NSCLC em estágio localmente avançado, irressecável ou metastático Estágio IV com histologia não escamosa, que progrediu após receber uma terapia combinada à base de platina e um anti-corpo monoclonal PD-(L)1. Este paciente pode ter uma alteração

genômica acionável conhecida e já recebeu pelo menos uma terapia direcionada relevante, mas uma terapia direcionada adicional não é aconselhável. Eles têm doença mensurável com base no RECIST v1.1 e um status de desempenho ECOG de 0 ou 1, com função orgânica adequada. O paciente não tem histórico de outra malignidade nos últimos 3 anos, exceto aquelas com risco negligenciável, e não possui lesões ativas no SNC. Eles não receberam agentes antimicrotúbulos no cenário metastático e estão estáveis há pelo menos 4 semanas se tiverem metástases cerebrais tratadas.

**PATROCINADOR** Seagen, a wholly owned subsidiary of Pfizer

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	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
CE	CRIO-Centro Regional Integrado de Oncologia 60335-480, Fortaleza	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital São Lucas da PUCRS 90610-001, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Oncosite 98700-000, Ijuí	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
RS	Hospital Mãe de Deus 90880-481, Porto Alegre	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>
SP	Hospital Amaral Carvalho 17210-070, Jaú	<a href="#">REPORTAR ERRO</a>

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

REPORTAR ERRO

SP OC Oncoclínicas Faria Lima 04538-132, São Paulo

REPORTAR ERRO

SP Fundação Pio XII 14780-360, Barretos

REPORTAR ERRO