

Karta badania
Numer protokołu: CA071-1000
Opis badania: Badanie porównujące skuteczność i bezpieczeństwo preparatu BMS-986365 w porównaniu z leczeniem wybranym przez badacza u uczestników z przerzutowym, opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego
WSKAZANIE: Rak gruczołu krokowego

Kryteria włączenia

- ☐ Uczestnicy muszą mieć potwierdzony histologicznie lub cytologicznie gruczolakorak prostaty, bez cech raka drobnokomórkowego ani neuroendokrynnego.
- ☐ Uczestnicy muszą mieć aktualnie udokumentowaną obecność choroby przerzutowej – potwierdzoną obecnością zmian w kościach w badaniu scyntygraficznym (radionuklidowym) lub zmian w tkankach miękkich w badaniu tomografii komputerowej (CT) lub rezonansu magnetycznego (MRI).
- ☐ Uczestnicy muszą być bezobjawowi lub mieć łagodne objawy związane z rakiem prostaty – z wynikiem < 4 w Krótkim Formularzu Inwentarza Bólu (Brief Pain Inventory – Short Form, BPI-SF).
- ☐ Uczestnicy muszą mieć za sobą wcześniejsze leczenie inhibitorem szlaku receptora androgenowego (np. abirateronem, enzalutamidem, apalutamidem lub darolutamidem).

Kryteria wykluczenia

- ☐ Uczestnicy nie mogą mieć zaburzonej funkcji serca ani klinicznie istotnej choroby sercowo-naczyniowej.
 - ☐ Uczestnicy nie mogą mieć przerzutów do mózgu.
 - ☐ Uczestnicy nie mogą mieć przerzutów do wątroby.
 - ☐ Uczestnicy z tzw. „superscanem” w scyntygrafii kości z użyciem technetu-99m (Tc-99m) są wykluczeni z udziału w badaniu.
-