

ASCENT-03: *Estudio de Sacituzumab Govitecan frente al Tratamiento de Elección del Médico en Pacientes con Cáncer de Mama Triple Negativo Localmente Avanzado Inoperable o Metastásico sin Tratamiento Previo (PD-L1 negativo)*

Ramas de Tratamiento:

Rama experimental: Sacituzumab Govitecan intravenoso en ciclos de 21 días.

Rama comparativa: Elección del médico entre paclitaxel, nab-paclitaxel y capecitabina.

Criterios de inclusión claves:

- Cáncer de mama triple negativo (TNBC), localmente avanzado, inoperable o metastásico, primera línea para enfermedad avanzada. Tumor PD-L1 negativo o haber recibido NA con inhibidor anti PD-L1.
- Tratamiento de etapa I a III, ≥ 6 meses entre finalización del tratamiento y primera recurrencia.
- Enfermedad medible según RECIST v1.1.
- Función orgánica adecuada (ECOG 0 o 1).

Criterios de exclusión claves:

- Tratamiento oncológico sistémico < 6 meses o radioterapia < 2 semanas.
- En recuperación de eventos adversos previamente administrados.
- Terapia previa con inhibidores de la topoisomerasa 1 (solo o ADC).