

ASCENT-07: *Estudio de Sacituzumab Govitecan versus Tratamiento de Elección del Médico en Pacientes con Cáncer de Mama Metastásico Receptor Hormonal Positivo/HER2 Negativo (HR+/HER2-) que han recibido Terapia Endocrina*

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 mama metastásico (mBC) HR(+)/HER2(-), primera línea, biopsia de sitio local recurrente o metastasis.
- Los individuos deben tener uno de los siguientes:
 - Progresión con ≥ 2 líneas previas de terapia endocrina (ET), con o sin una terapia dirigida en mBC.
 - Recurrencia < 24 meses de iniciar ET ady. Solo requerirán 1 línea de ET en mBC.
 - Progresión < 6 meses de iniciar la primera línea de ET, con o sin un inhibidor de CDK4/6 en mBC.
 - Recurrencia < 24 meses de iniciar ET ady con inhibidor de CDK 4/6, si no es candidato a ET adicional en mBC.

Criterios de exclusión claves:

- Enfermedad progresiva < 6 meses de completar la quimioterapia (neo)adyuvante.
- mBC localmente avanzado (Etapa IIIc) en candidatos para terapia con intención curativa.
- Terapia previa, incluyendo ADC, con un agente dirigido a topoisomerasa I.
- Terapia previa con un ADC dirigido a Trop-2.