

Titolo:	Beamion BCGC-1 studio multicentrico, randomizzato, in aperto, di fase Ib con aumento della dose e fase II di ottimizzazione della dose di zongertinib orale (BI 1810631) da solo o in combinazione con altri agenti per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario metastatico HER2+ avanzato (mBC) e adenocarcinoma gastrico, della giunzione gastroesofagea o esofageo metastatico (mGEAC)
Patologia:	Carcinoma mammario metastatico e adenocarcinoma gastrico, della giunzione gastroesofagea o esofageo metastatico (mGEAC)
Tipo di Studio:	Interventistico farmacologico zongertinib orale (BI 1810631) da solo o in combinazione con altri agenti di terapia standard
Fase:	I/II
Principali criteri di inclusione:	Pazienti con carcinoma mammario metastatico HER2+ avanzato (mBC) che abbiano ricevuto un precedente trattamento con Trastuzumab, Pertuzumab e Taxano oppure Trastuzumab Deruxtecan; Pazienti con adenocarcinoma gastrico, della giunzione gastroesofagea o esofageo metastatico (mGEAC) che abbiano ricevuto un precedente trattamento con Trastuzumab e chemioterapia con o senza Pembrolizumab.
Principali criteri di esclusione:	Qualsiasi inibitore HER2 a piccola molecola, inclusi, ma non limitati a, tucatinib, lapatinib e neratinib, utilizzati in malattia avanzata o metastatica. T-DXd (trastuzumab deruxtecan), ad eccezione della Coorte D, nella quale il precedente trattamento con T-DXd è consentito T-DM1 (trastuzumab emtansine) nella Coorte D. Metastasi cerebrali non controllate e/o sintomatiche.
Sede e contatti:	INOC, Via della Ricerca, 7, 10060 Candiolo (TO) virgina.quara@inoc.it ilaria.buondonno@inoc.it ufficio.trials@inoc.it