

Titolo:	EORTC 2427-BTG - VIGOR. Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, triplo cieco, per valutare efficacia e tollerabilità di vorasidenib come terapia di mantenimento dopo chemio-radioterapia di prima linea negli astrocitomi IDH-mutati di grado 2 o 3 (NCT06809322)
Patologia:	Astrocitoma grado 2-3 IDH 1/2 mutato
Tipo di Studio:	Randomizzato, controllato con placebo, triplo cieco
Fase:	3
Principali criteri di inclusione:	- Consenso informato firmato - Età ≥ 18 anni - Diagnosi integrata di astrocitoma IDH-mutato WHO CNS grado 2 o 3 con mutazione IDH1 o IDH2 documentata - Almeno un precedente intervento chirurgico per glioma - Completamento della radioterapia standard di prima linea ($\geq 50,4$ Gy) seguita da chemioterapia adiuvante standard (temozolomide o PCV) - Ultima dose di chemioterapia completata da oltre 6 settimane e meno di 12 settimane prima dell'arruolamento - Recupero dalle tossicità clinicamente rilevanti del trattamento precedente - Adeguata funzione ematologica, renale ed epatica - WHO Performance Status 0-2 - Terapia steroidea stabile o in riduzione da almeno 7 giorni
Principali criteri di esclusione:	- Codelezione 1p/19q - Progressione o recidiva documentata secondo criteri RANO 2.0 tra l'inizio della radioterapia e l'arruolamento - Astrocitoma IDH-mutato WHO CNS grado 4 - Altra neoplasia concomitante in grado di interferire con la valutazione dello studio - Assunzione di farmaci con stretto indice terapeutico metabolizzati da CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 o

	CYP3A non sostituibili prima dell'inizio del trattamento
Sede e contatti	SSD Neuro-oncologia, A.O.U. Città della Salute e della Scienza – presidio Molinette - Dr.ssa Alessia Pellerino (alessia.pellerino85@gmail.com – alessia.pellerino@unito.it - apellerino@cittadellasalute.to.it) - Dr. Francesco Bruno (f.bruno@unito.it) - Dr. Edoardo Pronello (pronello.edoardo@gmail.com) - Prof.ssa Roberta Rudà (roberta.ruda@unito.it)