Atualizações sobre terapêuticas direcionadas ao BCMA on mieloma múltiplo apresentadas na ASH 2024







Dra. Nisha Joseph Faculdade de Medicina da Universidade de Emory, Atlanta, GA, EUA



Prof. Roman Hájek Hospital Universitário de Ostrava, República Checa

Gravado após a **66.ª Reunião e Exposição Anual da ASH** (7–10 de dezembro de 2024, San Diego, CA, EUA)



Declaração de exoneração de responsabilidade

- Os produtos não aprovados ou as utilizações não aprovadas de produtos aprovados podem ser discutidos pelo painel; estas situações podem refletir o estado de aprovação numa ou mais jurisdições
- O painel de apresentadores foi aconselhado pela EBAC® e pela touchIME a garantir que divulgam quaisquer referências feitas a utilizações não rotuladas ou não aprovadas
- Não é feita nem está implícita qualquer recomendação pela EBAC® ou pela touchIME de quaisquer produtos ou utilizações não aprovados através da menção a estes produtos ou utilizações nas atividades da USF Health e da touchIME
- A EBAC® e a touchIME n\u00e3o aceitam qualquer responsabilidade por erros ou omiss\u00f3es



Indicações aprovadas para agentes que visam o BCMA

Prof. Katja WeiselCentro Médico Universitário de
Hamburgo-Eppendorf
Alemanha



Gravado após a **66.ª Reunião e Exposição Anual da ASH** (7−10 de dezembro de 2024, San Diego, CA, EUA)



4738: MagnetisMM-3: atualização a longo prazo e eficácia e segurança da dosagem menos frequente de elranatamab em doentes com MMrr Miles Prince H, et al.

Características na avaliação inicial

2.2.	Refratário a ≥1 IP, ≥1 IMiD
	e ≥1 anticorpo anti-CD38

Sem tratamento prévio para BCMA (N = 123)

	(N = 123)
Idade mediana, anos (intervalo)	68 (36–89)
Mediana de linhas terapêuticas anteriores, n (intervalo)	5 (2–22)
Transplante prévio de células estaminais, %	71
Exposição/refratários a três classes, %	100/97
Exposição/refratários a cinco classes, %	71/42
Doença extramedular, %	32
R-ISS III, %	15
Citogenética de alto risco, %	25
Refratários à última linha terapêutica, %	96

Regime de tratamento

Elranatamab subcutâneo como dose de iniciação gradual, seguida de 76 mg 1xS

Os doentes com ≥6 ciclos de dosagem 1xS que alcançaram RP ou melhor durante ≥2 meses foram transferidos para:

Dosagem C2S

Os doentes com ≥6 ciclos de dosagem C2S foram transferidos para:

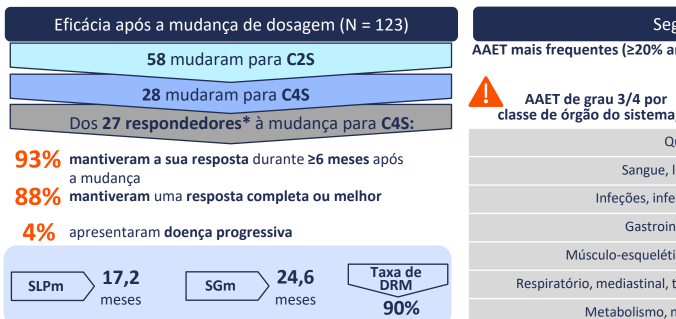
Dosagem C4S

1xS, uma vez por semana; BCMA, antigénio de maturação das células B; C2S, a cada 2 semanas; C4S, a cada 4 semanas; IMiD, fármaco imunomodulador; IP, inibidor do proteassoma; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; R-ISS, Sistema de Estadiamento Internacional Revisto; RP, resposta parcial.

Miles Prince H, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 4738.



4738: MagnetisMM-3: atualização a longo prazo e eficácia e segurança da dosagem menos frequente de elranatamab em doentes com MMrr Miles Prince H, et al.



Seg	tura	nça
حءت	,	ı ı Yu

AAET mais frequentes (≥20% antes/após a mudança) no grupo C4S (n = 27)

AAET de grau 3/4 por classe de órgão do sistema, %	Antes da mudança para C4S	Após a mudança para C4S
Qualquer	46	46
Sangue, linfático	32	32
Infeções, infestações	18	11
Gastrointestinal	4	4
Músculo-esquelético, DTC	7	-
Respiratório, mediastinal, torácico	4	-
Metabolismo, nutrição	-	4

A redução da frequência de dosagem de elranatamab para C4S poderá melhorar a segurança sem comprometer a eficácia



^{*}Respondedores por revisão central independente em ocultação que mudaram para a dosagem C4S ≥6 meses antes da data limite estipulada para os dados.

AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; C2S, a cada 2 semanas; C4S, a cada 4 semanas; DRM, doença residual mínima; DTC, doenças do tecido conjuntivo; m, mediana; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; SG, sobrevivência global; SLP, sobrevivência livre de progressão.

Miles Prince H, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 4738.

934: resultados de doentes idosos com MMrr tratados com teclistamab: um estudo multicêntrico do Consórcio de Imunoterapia para o Mieloma Múltiplo dos EUA Paslovsky O, et al.

Características na avaliação inicial por grupo etário

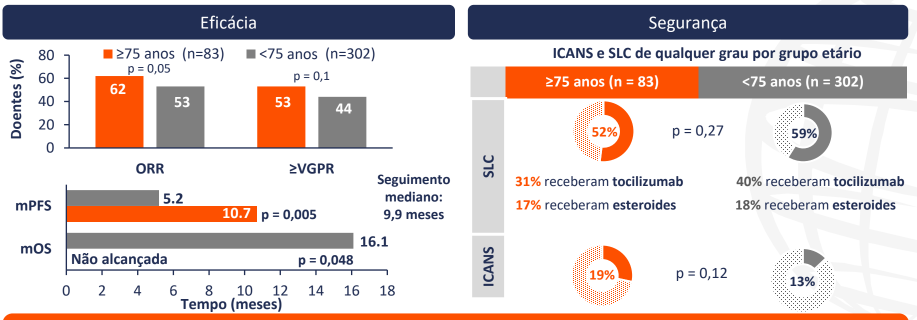
• MMrr, a receber teclistamab como SOC	≥75 anos (n = 83)	<75 anos (n = 302)	Valor de p
Mediana de linhas terapêuticas anteriores, n	6	6	
ECOG PS ≥2, %	29	24	0,37
Refratários a três classes, %	77	85	0,06
Refratários a cinco classes, %	30	39	0,15
Anomalias citogenéticas de alto risco, %	45	58	0,03
Mieloma com duas alterações de alto risco, %	12	24	0,02
Doença extramedular na avaliação inicial, %	22	40	0,002
TCEA anterior, %	43	72	<0,0001
Terapêutica prévia direcionada ao BCMA, %	33	55	0,0003

BCMA, antigénio de maturação das células B; ECOG PS, Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (Estado de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group); MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; SOC, padrão de tratamento; TCEA, transplante de células estaminais autólogas.

Paslovsky O, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 934.



934: resultados de doentes idosos com MMrr tratados com teclistamab: um estudo multicêntrico do Consórcio de Imunoterapia para o Mieloma Múltiplo dos EUA Paslovsky O, et al.



No contexto do mundo real, o teclistamab demonstra eficácia e segurança comparáveis em doentes com idade ≥75 anos relativamente às do estudo MajesTEC-1 em geral. A análise multivariada revelou que a idade ≥75 anos não teve nenhum impacto significativo nos resultados de sobrevivência.

Os autores concluíram que a idade não deve impedir a utilização de teclistamab.



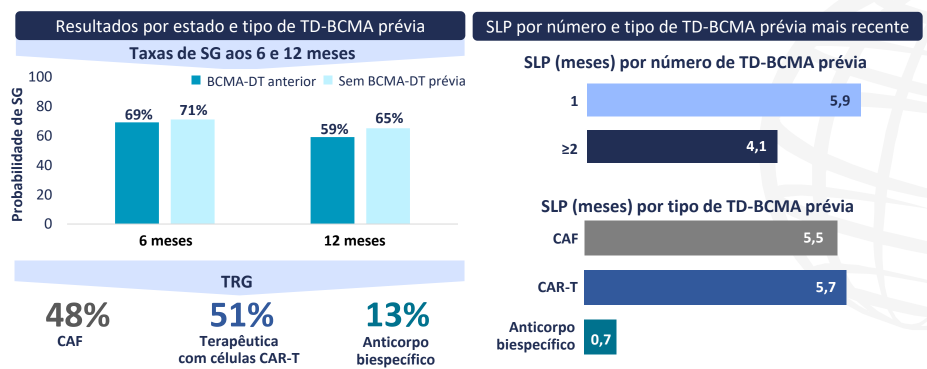
897: resultados do teclistamab em doentes com MMrr com exposição prévia a TD-BCMA: um estudo multicêntrico do Consórcio de Imunoterapia para o Mieloma Múltiplo dos EUA Dima D, et al.

Características na avaliação inicial no TD-BCMA prévia	o grupo de	Taxas de resposta por estado de TD-BCMA prévia
MMrr, TD-BCMA prévia, com teclistamab como SOC em 14 centros dos EUA	n = 193	Seguimento mediano: 9,9 meses TD-BCMA prévia (n = 193) Nenhuma TD-BCMA prévia (n = 192)
N.º de TD-BCMA prévias, % 1 2 3	77 22 1	TRG p = 0,012
ECOG PS ≥2, %	24	62%
Citogenética de alto risco (qualquer), %	61	
Doença extramedular, %	22	39% p = 0,009
Penta refratários, %	42	53%
TRG à TD-BCMA prévia mais recente, % Global (n = 193) CAF (n = 56) Terapêutica com células CAR-T (n = 129)	69 48 78	22% p = 0,78
Anticorpo biespecífico (n = 8)	75	24%

CAF, conjugado anticorpo-fármaco; CAR, recetor quimérico de antigénio; ECOG PS, Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (Estado de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group); MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; RC, resposta completa; RPmb, resposta parcial muito boa; SOC, padrão de tratamento; TD-BCMA, terapêutica direcionada ao antigénio de maturação das células B; TRG, taxa de resposta global. Dima D, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 897.



897: resultados do teclistamab em doentes com MMrr com exposição prévia a TD-BCMA: um estudo multicêntrico do Consórcio de Imunoterapia para o Mieloma Múltiplo dos EUA Dima D, et al.



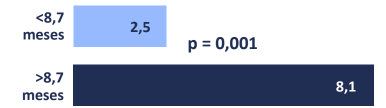
CAF, conjugado anticorpo-fármaco; CAR, recetor quimérico de antigénio; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; SG, sobrevivência global; SLP, sobrevivência livre de progressão; TD-BCMA, terapêutica direcionada ao antigénio de maturação das células B; TRG, taxa de resposta global. Dima D. et al. Apresentado na ASH 2024. San Diego. CA. EUA. 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 897.



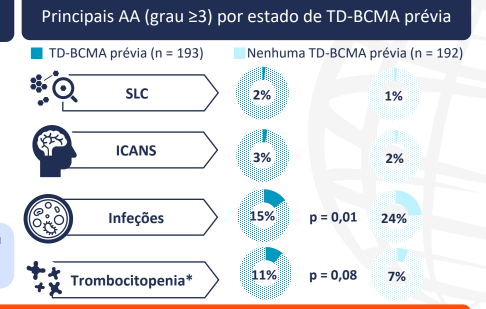
897: resultados do teclistamab em doentes com MMrr com exposição prévia a TD-BCMA: um estudo multicêntrico do Consórcio de Imunoterapia para o Mieloma Múltiplo dos EUA Dima D, et al.

Valor-limite ideal para o tempo decorrido entre a última exposição a TD-BCMA e o início do teclistamab

SLP (meses) por intervalo de tempo entre a última exposição a TD-BCMA prévia e o início do teclistamab



A análise estatística de classificação selecionada ao máximo identificou **8,7 meses** como o valor-limite ideal para o tempo decorrido entre a última exposição a TD-BCMA e o início do teclistamab



A receção de TD-BCMA antes do início do teclistamab revelou uma tendência para uma pior SLP e uma menor probabilidade de obter uma resposta global. Um período de espera >9 meses entre a sequência de terapêuticas direcionadas ao BCMA pode estar associado a uma melhor SLP.



^{*}No Dia 30. AA, acontecimento adverso; BCMA, antigénio de maturação das células B; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; SLC, síndrome de libertação de citocinas; SLP, sobrevivência livre de progressão; TD-BCMA, terapêutica direcionada ao BCMA. Dima D, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 897.

936: segurança e eficácia comparativas das terapêuticas com células CAR-T, nomeadamente, ciltacabtagene autoleucel (cilta-cel) e idecabtagene vicleucel (ide-cel), em MMrr Hansen DK, et al.

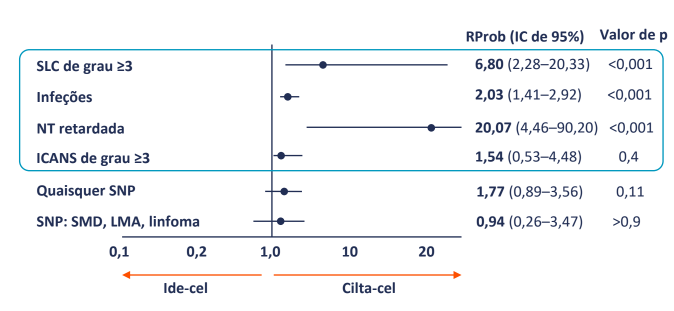
As características na avaliação inicial foram bem equilibradas após a probabilidade inversa de ponderação do tratamento

MMrr, com perfusão de ide-cel ou cilta-cel	Ide-cel (n = 350)	Cilta-cel (n = 236)	Valor de p
Idade, anos	65	64	0,2
Seguimento mediano, meses	13,0	12,6	
Doença extramedular, %	24	26	0,7
Citogenética de alto risco, %	33	38	0,2
Terapêutica prévia direcionada ao BCMA, %	18	14	0,2
Refratários a cinco classes, %	35	30	0,15
Linfodepleção com fludarabina/ciclofosfamida, %	91	81	<0,001
Nenhuma terapêutica de transição, %	28	24	
≥RP à terapêutica de transição, %	10	21	
Resposta de DE/DP à terapêutica de transição, %	62	55	



936: segurança e eficácia comparativas das terapêuticas com células CAR-T, nomeadamente, ciltacabtagene autoleucel (cilta-cel) e idecabtagene vicleucel (ide-cel), em MMrr Hansen DK, et al.

Incidência das principais toxicidades com cilta-cel em comparação com a terapêutica com ide-cel



Mortalidade sem recidiva

Superior nos doentes tratados com cilta-cel, mas tal não foi estatisticamente significativo

RR 1,24

(IC de 95%, 0,67–2,30) p = 0,49

CAR, recetor quimérico de antigénio; cilta-cel, ciltacabtagene autoleucel; IC, intervalo de confiança; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias; ide-cel, idecabtagene vicleucel; LMA, leucemia mieloide aguda; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NT, neurotoxicidade; RProb, rácio de probabilidade; RR, relação de risco; SLC, síndrome de libertação de citocinas; SMD, síndromes mielodisplásicas; SNP, segunda neoplasia primária.

Hansen DK, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 936.



936: segurança e eficácia comparativas das terapêuticas com células CAR-T, nomeadamente, ciltacabtagene autoleucel (cilta-cel) e idecabtagene vicleucel (ide-cel), em MMrr Hansen DK, et al.

Respostas ao tratamento e resultados de sobrevivência com cilta-cel em comparação com a terapêutica com ide-cel

	RProb (IC de 95%)	Valor de p			RR (IC de 95%)	Valor de p		RR (IC de 95%)	Valor de p
Melhor RC ou superior	2,42 (1,63–3,60)	<0,001	F	SLP	0,43 (0,34–0,55)	<0,001	SLP SLP	0,48 (0,36–0,63)	<0,001
Melhor TRO (≥RP)	1,60 (0,90–2,83)	0,11	٥	SG	0,53 (0,40–0,73)	<0,001	Com berfusão SG	0,67 (0,46–0,97)	0,03

A comparação entre cilta-cel e ide-cel no contexto de SOC para MMrr revelou o seguinte:

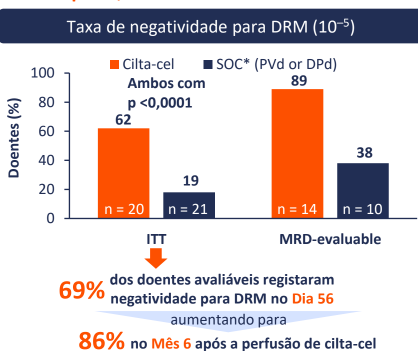
- Maior eficácia (respostas e sobrevivência)
- Toxicidades mais elevadas: SLC grave, NT retardada, infeções, tendência para SNP
- Nenhuma diferença noutras toxicidades e na mortalidade sem recidiva

- Os resultados mantiveram-se consistentes nas análises de sensibilidade
- As limitações incluem o desenho de um estudo retrospetivo e os enviesamentos inerentes aos dados do mundo real

CAR, recetor quimérico de antigénio; IC, intervalo de confiança; ITT, intenção de tratar; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NT, neurotoxicidades; RC, resposta completa; RP, resposta parcial; RProb, rácio de probabilidade; RR, relação de risco; SG, sobrevivência global; SLC, síndrome de libertação de citocinas; SLP, sobrevivência livre de progressão; SNP, segunda neoplasia primária; SOC, padrão de tratamento; TRO, taxa de resposta objetiva.

Touch ONCOLOGY

1032: ciltacabtagene autoleucel vs. SOC em doentes com MM refratário à lenalidomida após 1–3 linhas terapêuticas: negatividade para DRM no ensaio de Fase III CARTITUDE-4 Popat R, et al.





[†]Definido como negatividade confirmada para DRM ≥12 meses de intervalo e sem positividade para DRM nesse período[‡]

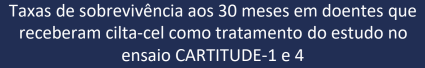
MRD-evaluable

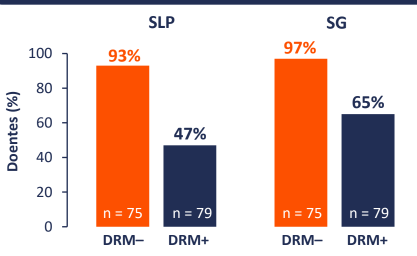
*Os doentes eram avaliáveis para negatividade sustentada para DRM se alcançassem negatividade para DRM e tivessem ≥1 amostra de DRM avaliável ≥12 meses após o primeiro resultado negativo ou progredissem/morressem/iniciassem tratamento subsequente <12 meses após o primeiro resultado negativo. Cilta-cel, ciltacabtagene autoleucel; D, daratumumab; d, dexametasona; DRM, doença residual mínima; ITT, intenção de tratar; MM, mieloma múltiplo; P, pomalidomida; RC, resposta completa; SOC, padrão de tratamento; V, bortezomib. Popat R, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 1032.



1032: ciltacabtagene autoleucel vs. SOC em doentes com MM refratário à lenalidomida após 1–3 linhas terapêuticas: negatividade para DRM no ensaio de Fase III CARTITUDE-4 Popat R, et al.

Taxas de sobrevivência aos 30 meses em doentes com negatividade sustentada para DRM (10⁻⁵) ≥RC após tratamento com cilta-cel





	CARTITUDE-1 (n = 97)	CARTITUDE-4 (n = 176)
Taxa de SLP aos 30 meses, %	54	68
Taxa de SG aos 30 meses, %	68	84

Os doentes tratados com cilta-cel alcançaram uma negatividade rápida e profunda para DRM; a negatividade sustentada para DRM ≥RC correspondeu a taxas elevadas de SLP e SG, apoiando o respetivo valor prognóstico em doentes tratados com terapêutica com células CAR-T

DRM-: ≥RC sustentada ≥12 meses
DRM+: positiva/negativa/não avaliável



Novas abordagens para a utilização de agentes atuais que visam o BCMA

Prof. Katja Weisel Centro Médico Universitário de Hamburgo-Eppendorf Alemanha







772: BVd vs. DVd em MMrr: análise da sobrevivência global e resultados de eficácia atualizados do ensaio de Fase III DREAMM-7

Hungria V, et al.

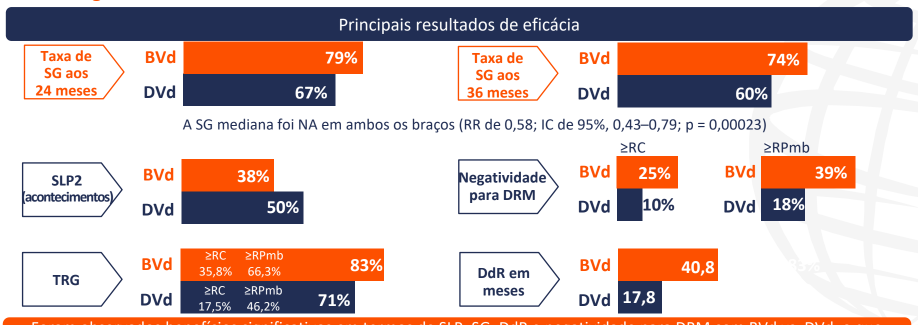
Características na avaliação inicial

 Adultos com MM sem tratamento anterior anti-BCMA ≥1 linha terapêutica anterior DP na/após última terapêutica Não refratários/intolerantes ao bortezomib ou ao daratumumab 	Aleatoriza BVd ITT n = 243 (tratados, n = 242)	DVd ITT n = 251 (tratados, n = 246)
Idade, anos (intervalo)	65 (34–86)	64 (32–89)
1 linha terapêutica anterior, %	51	50
Anormalia citogenética de alto risco, %	28	27
Bortezomib anterior, %	86	84
Lenalidomida anterior, %	52	52
Refratários à lenalidomida, %	33	35
Daratumumab anterior, %	1	2
Seguimento mediano de Tratamento e 39,4 meses (0,1–52,3) curso	m 25%	15%



772: BVd vs. DVd em MMrr: análise da sobrevivência global e resultados de eficácia atualizados do ensaio de Fase III DREAMM-7

Hungria V, et al.



Foram observados benefícios significativos em termos de SLP, SG, DdR e negatividade para DRM com BVd vs. DVd, o que sugere que o BVd pode tornar-se uma nova opção de tratamento padrão para doentes com MMrr



B, belantamab mafodotina; D, daratumumab; d, dexametasona; DdR, duração da resposta; DRM, doença residual mínima; IC, intervalo de confiança; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NA, não alcançado(a); RC, resposta completa; RPmb, resposta parcial muito boa; RR, relação de risco; SG, sobrevivência global; SLP2, sobrevivência livre de progressão na segunda linha terapêutica; TRG, taxa de resposta global; V, bortezomib.

Hungria V, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 772.

772: BVd vs. DVd em MMrr: análise da sobrevivência global e resultados de eficácia atualizados do ensaio de Fase III DREAMM-7

Hungria V, et al.

Principais resultados de segurança

Resumo de segurança, n (%)	BVd (N = 242)	DVd (N = 246)
Qualquer AA	242 (100)	246 (100)
AA de grau 3/4	230 (95)	191 (78)
AA conducentes à descontinuação permanente do medicamento em estudo	77 (32)	47 (19)
Qualquer AAG	129 (53)	94 (38)
AAG fatal	26 (11)	20 (8)
Mortes Cancro Doença CV Sépsis Acidente vascular cerebral Traumatismo Outra doença não CV	69 (29) 23 (10) 8 (3) 8 (3) 0 0 24 (10)	101 (41) 53 (22) 4 (2) 4 (2) 1 (<1) 1 (<1) 25 (10)

Os AA não oculares de interesse clínico incluíram:



Doenças do sangue e do sistema linfático Trombocitopenia, anemia e neutropenia



Infeções e infestações Pneumonia



Resultados de MAVC

Alterações no seguimento em doentes com agravamento bilateral da MAVC em relação à avaliação inicial normal ou >20/25:

- 93% tiveram o primeiro acontecimento resolvido para ≤20/50
- 80% tiveram o primeiro acontecimento resolvido para ≤20/200
- 96% tiveram o primeiro acontecimento melhorado para ≤20/50
- 100% tiveram o primeiro acontecimento melhorado para ≤20/200

A **visão turva** foi o AA mais comum no braço de BVd com 68% (qualquer grau) e 24% (grau 3/4) dos doentes afetados

A segurança e a tolerabilidade do BVd foram consistentes com a análise primária



497: estudo de Fase I do belantamab mafodotina em combinação com o tratamento padrão em MM recentemente diagnosticado não elegível para transplante: análise interina atualizada do ensaio DREAMM-9 Usmani SZ, et al.

Parâmetros de avaliação de segurança



- 108 doentes recrutados em 8 coortes*
- Idade mediana (intervalo): 74,0 (51-88) anos
- Seguimento mediano: 7,8–37,6 meses

Em todas as coortes (n = 105)

Doentes que receberam ≥1 dose de B (n = 105)



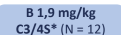




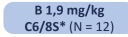


As coortes 1–3 apresentaram a maior proporção de acontecimentos de CAV de gr. ≥3











B 1,4 mg/kg C3/4S* (N = 13)





Neutropenia

Pneumonia por COVID-19

*Todas as coortes receberam B com VRd padrão para os Ciclos 1-8 (ciclo de 21 dias), seguido de Rd para os Ciclos 9+ (ciclo de 28 dias). †Com base na CAV.

AA acontecimento adverso; B, belantamab mafodotina; C, coorte; C3/4S, a cada 3/4 semanas; C6/8S, a cada 6/8 semanas; CAV, ceratopatia e escala de acuidade visual; d, dexametasona; gr., grau: MM. mieloma múltiplo: R. lenalidomida: V. bortezomib.

Usmani SZ, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7-10 de dezembro de 2024. Resumo 497.



497: estudo de Fase I do belantamab mafodotina em combinação com o tratamento padrão em MM recentemente diagnosticado não elegível para transplante: análise interina atualizada do ensaio DREAMM-9 Usmani SZ, et al.

Resultados de segurança e eficácia



Análises de MAVC

registaram uma diminuição na pontuação MAVC[†]



- Tempo mediano até início da doenca, **194 dias** (intervalo: 42–713)
- Resolvida em 89% dos doentes numa mediana de **85 dias** (intervalo: 22–421)
- Tempo mediano mais longo até início da doença registado com intervalos de dosagem mais longos
- Tempo mediano mais curto até início da doença (76 dias) com C1 (C3/4S)



Tempo para ≥RPmb

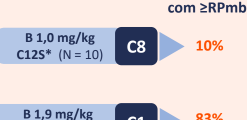


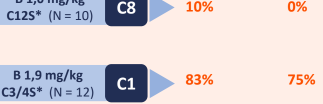


variou de: 2,1-3,2 meses

com ≥RC







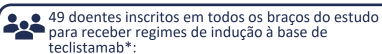
Doses iniciais mais elevadas e intervalos mais curtos de belantamab mafodotina foram associados a taxas de negatividade para DRM mais elevadas e mais rápidas. Intervalos de dosagem mais baixos e mais longos foram associados a uma menor ocorrência de acontecimentos oculares e a um aumento do tempo até ao início das alterações clinicamente significativas da MAVC.

^{*}Todas as coortes receberam B com VRd padrão para os Ciclos 1-8 (ciclo de 21 dias), seguido de Rd para os Ciclos 9+ (ciclo de 28 dias). † Da avaliação inicial (20/25 ou melhor) para 20/50 ou pior. B, belantamab mafodotina; C, coorte; C12S, a cada 12 semanas; C3/4S, a cada 3/4 semanas; d, dexametasona; DRM, doença residual mínima; MAVC, melhor acuidade visual corrigida; MM. mieloma múltiplo: R. lenalidomida: RC. resposta completa: RPmb. resposta parcial muito boa: TRG, taxa de resposta global: V. bortezomib. Usmani SZ, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7-10 de dezembro de 2024. Resumo 497.



493: estudo de Fase II de regimes de indução à base de teclistamab em doentes com MMRD ET: resultados do ensaio GMMG-HD10/DSMM-XX (MajesTEC-5)
Raab MS, et al.

Características na avaliação inicial e principais resultados de eficácia



A: TEC (1xS)-DR (n = 10); A1: TEC (C4S)-DR (n = 20);

B: TEC (C4S)-DVR (n = 19)

Manutenção com TEC-D x 18 ciclos

Coorte total



- Dois doentes interromperam o tratamento do estudo durante a indução (um no Braço A1 e um no Braço B)
- Indução em curso em 24 doentes

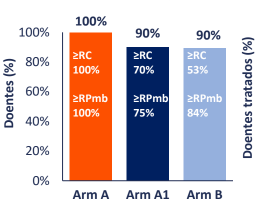
Duração mediana da indução do tratamento do estudo

2,6 meses (intervalo: 0,03–7,66)

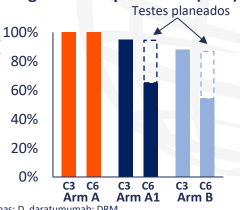
Mediana da intensidade da dose relativa

- TEC: 99%
- D: 92% R: 87%
- V/: 020/
 - V: 83%

Taxa de resposta



Negatividade para DRM (10⁻⁵)



*Cada ciclo teve a duração de 28 dias; a dexametasona também foi administrada nos Ciclos 1 e 2. 1xS, uma vez por semana; C, ciclo; C4S, a cada 4 semanas; D, daratumumab; DRM, doença residual mínima; ECOG PS, Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (Estado de desempenho do Eastern Cooperative Oncology Group); ET, elegível para transplante; ISS, Sistema de Estadiamento Internacional; MMRD, mieloma múltiplo recentemente diagnosticado; R, lenalidomida; RC, resposta completa; RPmb, resposta parcial muito boa; TEC, teclistamab; V, bortezomib. Raab MS, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 493.

Touch ONCOLOGY

493: estudo de Fase II de regimes de indução à base de teclistamab em doentes com MMRD ET: resultados do ensaio GMMG-HD10/DSMM-XX (MajesTEC-5) Raab MS, et al.



Ocorreram AAET de grau 3/4 em ≥10% dos doentes



Infeções



- Ocorreu em 65% dos doentes (todos grau 1/2)
- Tudo resolvido; nenhuma descontinuação devido a SLC



Não registada em nenhum doente



- Nenhuma descontinuação devido a infeção
- Hipogamaglobulinémia registada em 92% dos doentes
- A profilaxia da infeção, incluindo a reposição de Ig, foi fortemente recomendada

O TEC combinado com DR e DVR como terapêutica de indução foi viável com uma eficácia clínica inicial muito elevada. Entre os doentes com avaliação de DRM na data limite estipulada para os dados, todos alcançaram uma negatividade para DRM (10⁻⁵) na primeira avaliação de DRM.

A mobilização de células estaminais foi viável com ambos os regimes.

AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; D, daratumumab; DRM, doença residual mínima; ET, elegível para transplante; GGT, gama-glutamiltransferase; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias; Ig, imunoglobulina; MMRD, mieloma múltiplo recentemente diagnosticado; R, lenalidomida; SLC, síndrome de libertação de citocinas: TEC. teclistamab: V. bortezomib.

Raab MS, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7-10 de dezembro de 2024. Resumo 493.

35%



494: estudo de Fase III de TEC-R vs. TEC isolado em MMRD como terapêutica de manutenção após TCEA: Resultados da fase de segurança do ensaio MajesTEC-4/EMN30 Zamagni E, et al.

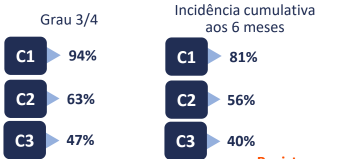
Resultados de segurança

94 doentes (idade mediana ≈58 anos) tratados em 3 coortes de diferentes frequências de dosagem de TEC:

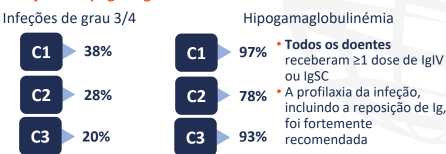
- C1 (TEC-R; n = 32): TEC 1xS \rightarrow C4S
- **C2** (TEC-R; n = 32): TEC C4S
- C3 (TEC; n = 30): TEC C4S
- 86% dos doentes continuaram com a terapêutica (setembro de 2024)
- Seguimento mediano: 21 meses em C1; 9 meses em C2 e C3

SLC: ocorreu em **45%** dos doentes (todos grau 1/2); a maior parte dos acontecimentos ocorreu durante a dosagem de reforço de TEC **ICANS:** nenhum acontecimento

A neutropenia foi o AA hematológico mais comum



Infeções e hipogamaglobulinémia



comunicado

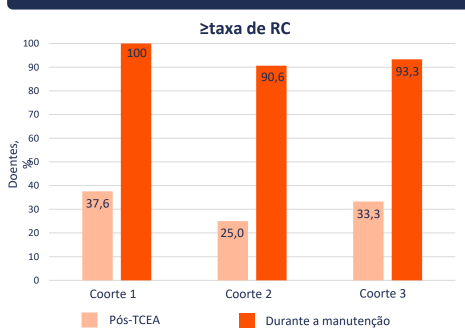
Registaram-se baixas taxas de descontinuação do tratamento devido a AAET (5% no total)

AA, acontecimento adverso; AAET, AA emergente do tratamento; C, coorte; Ci, ciclo; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias; Ig, imunoglobulina; IV, intravenoso(a); MMRD, mieloma múltiplo recentemente diagnosticado; R, lenalidomida; SC, subcutâneo(a); SLC, síndrome de libertação de citocinas; TCEA, transplante de células estaminais autólogas; TEC, teclistamab. Zamagni E, et al. Apresentado na ASH 2024. San Diego. CA. EUA. 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 494.



494: estudo de Fase III de TEC-R vs. TEC isolado em MMRD como terapêutica de manutenção após TCEA: Resultados da fase de segurança do ensaio MajesTEC-4/EMN30 Zamagni E, et al.

Dados de eficácia



100% dos doentes avaliáveis apresentaram negatividade para DRM durante a manutenção nas três coortes

O TEC-R e o TEC podem ser administrados com segurança como terapêutica de manutenção após TCEA em MMRD. Estes dados serviram de base à parte de aleatorização do ensaio MajesTEC-4/EMN30, que se encontra atualmente em fase de inscrição.

DRM, doença residual mínima; MMRD, mieloma múltiplo recentemente diagnosticado; R, lenalidomida; RC, resposta completa; TCEA, transplante de células estaminais autólogas; TEC, teclistamab.

Zamagni E, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7-10 de dezembro de 2024. Resumo 494.



495: TEC-DP em doentes com MMrr: resultados dos estudos MajesTEC-2, coorte A, e TRIMM-2 D'Souza A, et al.

Resultados de segurança



Pneumonia

27 doentes (TRIMM-2, n = 10; MajesTEC-2, n = 17) Idade mediana (intervalo) em todas as coortes: 62 (35-79) anos Seguimento mediano (intervalo): 25,8 (0,5–39,6) meses

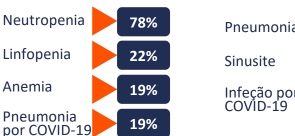


- Ocorreu em **56%** dos doentes (todos gr. 1/2)
- Todos os acontecimentos foram resolvidos
- **ICANS**

1 caso (gr. 2) resolvido

Ocorreram AAET de gr. 3/4 em ≥15% dos doentes

Ocorreram infeções de gr. 3/4 em 63% dos doentes, sendo as mais frequentes:



19%



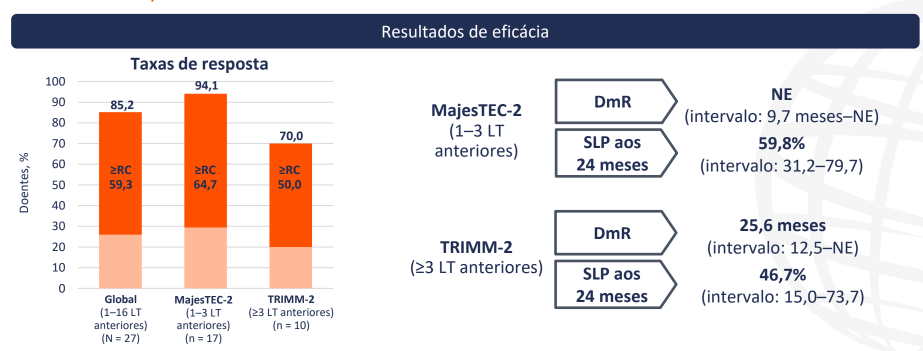
- 4 doentes interromperam o tratamento devido a AAET não fatais
- 7 mortes devido a: DP (1); infeções respiratórias (5); bacteriemia (1)
- 4 dos 6 doentes com mortes relacionadas com infeções também apresentavam hipogamaglobulinémia e não estavam a receber IgIV antes do início da infeção

Não ocorreram infeções fatais após a implementação de um plano de profilaxia de infeções intensificado, incluindo a reposição de Ig

AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; D, daratumumab; DP, doença progressiva; gr., grau; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias: Ig. imunoglobulina: IV. intravenoso(a): MMrr. mieloma múltiplo recidivante/refratário: P. pomalidomida: SLC. síndrome de libertação de citocinas: TEC. teclistamab. D'Souza A, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7-10 de dezembro de 2024. Resumo 495.



495: TEC-DP em doentes com MMrr: resultados dos estudos MajesTEC-2, coorte A, e TRIMM-2 D'Souza A, et al.



O TEC-DP é viável e demonstra uma eficácia promissora, com uma elevada taxa de respostas intensas, em doentes com MMrr, incluindo doentes expostos a D. A intensificação das recomendações poderá ter contribuído para melhorar o perfil de infeção.

D, daratumumab; DmR, duração mediana da resposta; LT, linha terapêutica; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NE, não estimável; P, pomalidomida; RC, resposta completa; SLP, sobrevivência livre de progressão; TEC, teclistamab.



Agentes emergentes que visam o BCMA

Prof. Katja Weisel Centro Médico Universitário de Hamburgo-Eppendorf Alemanha



Gravado após a **66.ª Reunião e Exposição Anual da ASH** (7−10 de dezembro de 2024, San Diego, CA, EUA)



1031: estudo de Fase II, com intenção de registo, do anitocabtagene autoleucel (anito-cel) para o tratamento de doentes com MMrr: resultados preliminares do ensaio iMMagine-1 Freeman CL, et al.

Características na avaliação inicial

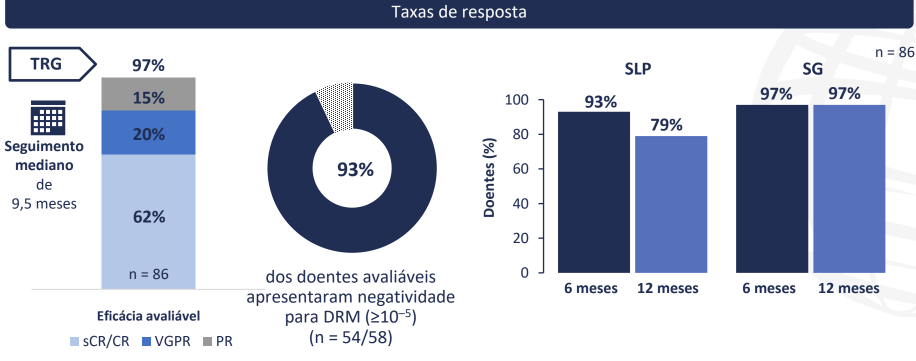
 Exposição a três classes (IP, IMiD, anti-CD38 anteriores) Receberam ≥3 LT e são refratários à última linha terapêutica Evidência de doença mensurável 	Segurança avaliável (n = 98)	Eficácia avaliável (n = 86)
Idade, anos (intervalo)	65 (38–78)	65 (38–78)
Doença extramedular, %	16	15
Citogenética de alto risco, %	40	38
Refratários à última linha terapêutica, %	100	100
Penta refratários, %	42	43
Mediana do n.º de linhas terapêuticas anteriores, n (intervalo)	4 (3–8)	4 (3–8)
TCEA anterior, %	75	74
Terapêutica de transição, %	66	71

CD, grupo de diferenciação; IMiD, fármaco imunomodulador; IP, inibidor do proteassoma; LT, linha terapêutica; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; TCEA, transplante de células estaminais autólogas. Freeman CL, et al. Apresentado na ASH 2024. San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 1031.





1031: estudo de Fase II, com intenção de registo, do anitocabtagene autoleucel (anito-cel) para o tratamento de doentes com MMrr: resultados preliminares do ensaio iMMagine-1 Freeman CL, et al.





1031: estudo de Fase II, com intenção de registo, do anitocabtagene autoleucel (anito-cel) para o tratamento de doentes com MMrr: resultados preliminares do ensaio iMMagine-1 Freeman CL, et al.

Segurança (n = 98)



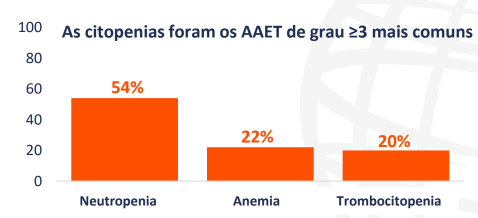
Ocorreu (de qualquer grau) em 83% dos doentes com um tempo mediano até início da doença de 4 dias

98% dos casos foram resolvidos ≤14 dias após a perfusão de anito-cel



Ocorreu (de qualquer grau) em 9% dos doentes e todos os casos foram resolvidos

Não foram observadas NT retardadas ou não ICANS, por exemplo, parkinsonismo, paralisias de nervos cranianos, síndrome de Guillan-Barré



- Não foram registadas SNP de origem em células T ou neoplasias hematológicas
- Não foram detetados lentivírus com capacidade de replicação

O anito-cel revelou respostas intensas e duradouras no contexto de MMrr de quarta linha terapêutica e para além disso, com um perfil de segurança controlável, incluindo a ausência de NT retardadas ou não ICANS.

AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; ICANS, síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NT, neurotoxicidade; SLC, síndrome de libertação de citocinas; SNP, segunda neoplasia primária. Freeman CL, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 1031.



496: ABBV-383 com daratumumab-dexametasona em MMrr: um estudo de Fase Ib de escalonamento da dose e expansão da segurança Rodriguez C, et al.

Características na avaliação inicial (a partir de 12 de setembro de 2024)

 Adultos com MMrr com ≥3 LT anteriores IP, IMiD, anti-CD38 anteriores permitidos 	Daratumumab com dexametasona em combinação com ABBV-383, a uma dose de:					
	20 mg (n = 37)	40 mg (n = 35)	60 mg (n = 14)	Total (N = 86)		
Idade mediana, anos (intervalo)	67 (46–89)	72 (39–87)	68 (47–84)	69 (39–89)		
R-ISS III, %	24	24	21	24		
Citogenética de alto risco, %	36	44	42	40		
Mediana de linhas terapêuticas anteriores, n (intervalo)	4 (3–10)	4 (3–9)	4 (3–7)	4 (3–10)		
Exposição a mAb anti-CD38 anterior, %	68	77	57	70		
Refratários a mAb anti-CD38, %	46	66	57	56		
Exposição a três classes, %	68	77	57	70		
Refratários a três classes, %	46	46	43	45		

CD, grupo de diferenciação; IMiD, fármaco imunomodulador; IP, inibidor do proteassoma; LT, linha terapêutica; mAb, anticorpo monoclonal; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; R-ISS, Sistema de Estadiamento Internacional Revisto.

Rodriguez C, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 496.



496: ABBV-383 com daratumumab-dexametasona em MMrr: um estudo de Fase Ib de escalonamento da dose e expansão da segurança Rodriguez C, et al.

TRG (≥RPmb, RP) por dose de ABBV-383 Perfil de segurança n = 80 avaliáveis para avaliação da doença ABBV-383 + Dd **AAET** de qualquer **SLC, 29%** (Total, N = 86) grau, % (>25%) 71% 83% Hematológico Global 40 mg 25% **Grau 1–2** Neutropenia 48 Seguimento Seguimento Anemia 31 Trombocitopenia 31 mediano mediano Não hematológico de 7 meses de 8 meses SLC 29 **56%** 82% 26 **Fadiga** Infecões 67 60 mg 20 mg Seguimento Seguimento AAET conducentes a 4% Grau 3-4 mediano mediano ABBV-383/Dd: de 8 meses de 4 meses 57/64 Interrupção Os dados preliminares sugerem que o ABBV-383 em combinação com Dd é 14/15 Descontinuação*

tolerável. A incidência de SLC foi de apenas 29% e as taxas de resposta inicial

revelaram-se prometedoras nestes doentes com MM fortemente pré-tratados.

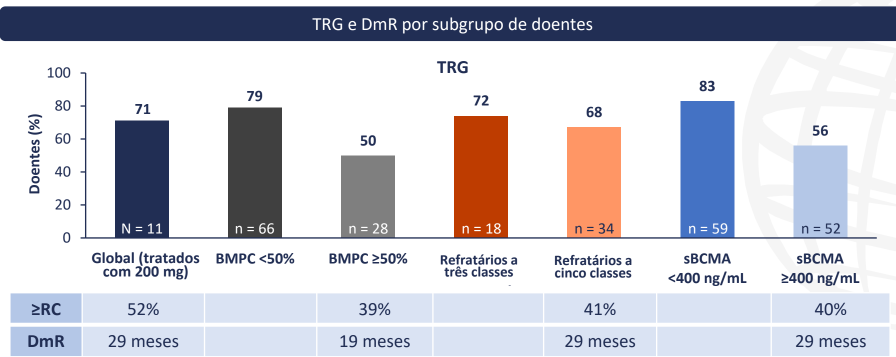
14

Morte



^{*}A causa mais comum foi a progressão da doença (22%). AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; Dd, daratumumab e dexametasona; MM, mieloma múltiplo; MMrr, MM recidivante/refratário; RP, resposta parcial; RPmb, resposta parcial muito boa; SLC, síndrome de libertação de citocinas; TRG, taxa de resposta global. Rodriguez C, et al. Apresentado no EHA2024, Madrid, Espanha, 13–16 de junho de 2024. Resumo S211.

3369: linvoseltamab em doentes com MMrr: seguimento mais longo e análises de subgrupos de alto risco selecionados do estudo LINKER-MM1
Shah MR, et al.



BMPC, células plasmáticas da medula óssea; DmR, duração mediana da resposta; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; RC, resposta completa; sBCMA, antigénio de maturação das células B solúvel; TRG, taxa de resposta global.

Shah MR, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 3369.



3369: linvoseltamab em doentes com MMrr: seguimento mais longo e análises de subgrupos de alto risco selecionados do estudo LINKER-MM1
Shah MR, et al.

Resultados de sobrevivência (meses) por subgrupo de doentes		AAET comuns (qualquer grau; todos os doentes, n = 117)						
Subgrupo de doentes	SLPm, meses (IC de 95%)	SGm, meses (IC de 95%)	CRS					46
Global (tratados com 200 mg)	NA (17,3–NE)	31,4 (23,8–NE)	Neutropenia					
BMPC <50%	NA (NE-NE)	31,4 (27,8–NE)	Neutropenia					44
BMPC ≥50%	17,3 (2,5–20,8)	21,6 (10,2–NE)	Anemia				40	
Refratários a três classes	NA (7,6–NE)	21,7 (11,7–NE)	Diarreia				40	
Refratários a cinco classes	NA (6,4–NE)	31,4 (10,2–NE)						
sBCMA <400 ng/ml	NA (NE-NE)	NA (27,8–NE)	Tosse				40	
sBCMA ≥400 ng/ml	15,7 (3,0–NE)	23,8 (11,7–NE)	0	10	20 Doe	30 entes (%)	40	50

O linvoseltamab pode proporcionar benefícios clínicos significativos em doentes de alto risco e noutros doentes difíceis de tratar com opções de tratamento limitadas.

AAET, acontecimento adverso emergente do tratamento; BMPC, células plasmáticas da medula óssea; IC, intervalo de confiança; m, mediana; MMrr, mieloma múltiplo recidivante/refratário; NA, não alcançado(a); NE, não avaliável; sBCMA, antigénio de maturação das células B solúvel; SG, sobrevivência global; SLC, síndrome de libertação de citocinas; SLP, sobrevivência livre de progressão. Shah MR, et al. Apresentado na ASH 2024, San Diego, CA, EUA, 7–10 de dezembro de 2024. Resumo 3369.

