

Kurzprotokoll
BMS CA224-020

Öffentlicher Titel	The purpose of the study is to assess the safety, tolerability and effectiveness of experimental medication BMS-986016 administered alone and in combination with nivolumab in patients with solid tumors that have spread and/or cannot be removed by surgery.
Wissenschaftl. Titel	A Phase 1/2a Dose Escalation and Cohort Expansion Study of the Safety, Tolerability, and Efficacy of Anti-LAG-3 Monoclonal Antibody (BMS-986016) Administered Alone and in Combination with Anti-PD-1 Monoclonal Antibody (Nivolumab, BMS-936558) in Advanced Solid Tumors
Kurztitel	BMS CA224-020
Titel am Standort	Würzburg, CCCMF: BMS CA224-020
Studienphase	Phase I/II
Erkrankung	Derma: Melanom: Zweitlinie oder später Solide Tumore/Neoplasien: Verschiedene solide Tumore/Neoplasien: Zweitlinie oder später Thorax: Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom: Zweitlinie oder später
Alter	Kinder, Jugendliche und Erwachsene (>=12J)
Status	Rekrutierung beendet
Prüfzentren	Würzburg: Comprehensive Cancer Center - Mainfranken Anja Gesierich Gesierich_A@ukw.de
Sponsorart	Industrie Studie
Registrierung in anderen Studienregistern	Europäisches Studienregister 2014-002605-38 Studienregister des NIH NCT01968109 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (W) (https://studien-cccmf.de/studies/3953) Weiterführende Informationen (NIH) (https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01968109?term=NCT01968109&rank=1) Weiterführende Informationen (EudraCT) (https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2014-002605-38)

Einige Angaben stellen Näherungswerte dar (z.B. Alter). Die genaueren Angaben finden Sie unter 'Links'.