

Kurzprotokoll
CEGF816X2102

Öffentlicher Titel	The study purpose is to evaluate the safety, tolerability, and preliminary efficacy of the addition of INC280, trametinib, ribociclib, gefitinib, or LXH254 to EGF816 in adult patients with advanced EGFR-mutant NSCLC.
Wissenschaftl. Titel	A phase Ib, open label, multi-center study to characterize the safety, tolerability and preliminary efficacy of EGF816 in combination with selected targeted agents in EGFR mutant NSCLC
Kurztitel	CEGF816X2102
Titel am Standort	Essen, WTZ: CEGF816X2102
Studienphase	Phase Ib
Erkrankung	Thorax: Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom: Alle Linien
Alter	Erwachsene ohne Altersbegrenzung
Status	Rekrutierung beendet
Sponsorart	Industrie Studie (LKP DKTK Partnerstandort)
Registrierung in anderen Studienregistern	Europäisches Studienregister 201700249625 Studienregister des NIH NCT03333343 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (K) (https://www.cio-koeln-bonn.de/studie/details/3120) Weiterführende Informationen (NIH) (https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03333343) Weiterführende Informationen (EudraCT) (https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2017-002496-25)

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