

Kurzprotokoll
Novartis CDKY709A12101C

Öffentlicher Titel	This is a phase I/Ib, open label study. The escalation portion will characterize the safety and tolerability of DKY709 and DKY709 in combination with PDR001 in subjects with NSCLC or melanoma who have received prior anti-PD-1/PD-L1 therapy, or subjects with NPC
Wissenschaftl. Titel	A phase I/Ib, open-label, multi-center, study of DKY709 as a single agent and in combination with PDR001 in patients with advanced solid tumors
Kurztitel	Novartis CDKY709A12101C
Titel am Standort	Dresden, KrebsCentrum: CDKY709A12101C Essen, WTZ: CDKY709A12101C
Studienphase	Phase I
Erkrankung	Solide Tumore/Neoplasien: Verschiedene solide Tumore/Neoplasien: Zweitlinie oder später Thorax: Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom: Zweitlinie oder später
Alter	Erwachsene ohne Altersbegrenzung
Status	Rekrutierung beendet
Prüfzentren	Dresden: Universitäts KrebsCentrum Catrin List catrin.list@uniklinikum-dresden.de Martin Wermke martin.wermke@uniklinikum-dresden.de Essen: Westdeutsches Tumorzentrum (WTZ) - Universitätsklinikum Essen Martin Schuler Martin.Schuler@uk-essen.de
Sponsorart	Industrie Studie
Registrierung in anderen Studienregistern	Europäisches Studienregister 2018-002580-26 Studienregister des NIH NCT03891953 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (DD) (https://www.uniklinikum-dresden.de/de/das-klinikum/universitaetscentren/universitaets-krebscentrum-ucc/klinische-studien/klinische-studien) Weiterführende Informationen (NIH) (https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03891953?term=Novartis+CDKY709+A12101C&rank=1)

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