

Kurzprotokoll
201-DE-71 Ymabs Naxitamab

Öffentlicher Titel	Dies ist eine klinische Studie bei Hochrisiko-Neuroblastompatienten mit primärer refraktärer Erkrankung oder unvollständigem Ansprechen auf eine Salvage-Behandlung in Knochen und / oder Knochenmark. Die Patienten werden mit dem Antikörper Naxitamab (hu3F8) (Studienmedikament) und dem Granulozyten-Makrophagen-Koloniestimulierenden Faktor (GM-CSF) behandelt. Die Verträglichkeit und Wirksamkeit des Medikaments werden getestet
Wissenschaftl. Titel	A Pivotal Phase 2 Trial of Antibody Naxitamab (hu3F8) and Granulocyte-Macrophage Colony Stimulating Factor (GM-CSF) in High-Risk Neuroblastoma Patients with Primary Refractory Disease or Incomplete Response to Salvage Treatment in Bone and/or Bone Marrow
Kurztitel	201-DE-71 Ymabs Naxitamab
Titel am Standort	Mainz, UCT: 201-DE-71 Ymabs Naxitamab
Studienphase	Phase II
Erkrankung	Blastome: Neuroblastom: Zweitlinie oder später
Alter	Kinder, Jugendliche und Erwachsene
Status	Aktiv
Prüfzentren	Mainz: Universitäres Centrum für Tumorerkrankungen - Universitätsklinikum Mainz Jörg Faber faber@uni-mainz.de
Sponsorart	Industrie Studie (LKP DKTK Standort)
Registrierung in anderen Studienregistern	Europäisches Studienregister 2017-001829-40 Studienregister des NIH NCT03363373 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (MZ) (https://www.unimedizin-mainz.de/uct/studien/tumorthherapie-studien.html) Weiterführende Informationen (EudraCT) (https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-001829-40/DE) Weiterführende Informationen (NIH) (https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03363373)

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