

Kurzprotokoll
BMS CA 209-744

Öffentlicher Titel	The purpose of this study is to determine whether nivolumab plus brentuximab vedotin (followed by brentuximab vedotin plus bendamustine in patient with suboptimal response) is safe and effective in treating patients with Hodgkin's lymphoma (cHL). Eligible patients are children, adolescents, and young adults relapsed or refractory to first line.
Wissenschaftl. Titel	Risk-based, Response-adapted, Phase II Open-label Trial of Nivolumab + Brentuximab Vedotin (N + Bv) for Children, Adolescents, and Young Adults With Relapsed/Refractory (R/R) CD30 + Classic Hodgkin Lymphoma (cHL) After Failure of First-line Therapy, Followed by Brentuximab + Bendamustine (Bv + B) for Participants With a Suboptimal Response (CheckMate 744: CHECKpoint Pathway and Nivolumab Clinical Trial Evaluation)
Kurztitel	BMS CA 209-744
Titel am Standort	Berlin, CCCC: CheckMate 744
Studienphase	Phase II
Erkrankung	Haema: Hodgkin-Lymphome: Zweitlinie oder später
Alter	Kinder, Jugendliche und Erwachsene (5-30J)
Molekularer Marker	CD30+
Prüfzentren	Berlin: Charité Comprehensive Cancer Center (Rekrutierung beendet) Angelika Eggert cccc@charite.de
Sponsorart	Industrie Studie
Registrierung in anderen Studienregistern	EudraCT 2016-002347-41 NIH NCT02927769 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (B) (https://cccc.charite.de/fileadmin/user_upload/microsites/m_cc10/CCCC/3_Forschung/Klinische_Studien/BMS_CA_209-744_621855.pdf) Weiterführende Informationen (NIH) (https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02927769?term=NCT02927769&rank=1) Weiterführende Informationen (EudraCT) (https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002347-41/DE)

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