

KURZPROTOKOLL
CABL001A2001B

Öffentlicher Titel	Phase III Roll-Over Studie zu Asciminib als Zweitlinientherapie bei CML
Wissenschaftl. Titel	An open label, multi-center asciminib roll-over study to assess long-term safety in patients who have completed a Novartis sponsored asciminib study and are judged by the investigator to benefit from continued treatment
Kurztitel	CABL001A2001B
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, Pharma-Studie, mehrarmig
Studienphase	Phase III
Erkrankung	Blut: Myeloische Neoplasien/Dysplasien: Chronische myeloische Leukämie (CML) Blut: Akute lymphatische Leukämie (ALL): sonstige Studien für akute Leukämien
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Innere Medizin 2 (Rekrutierung beendet) Hämatologie / Medizinische Onkologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Anja Binckebanck Tel: 069 6301-6221 Fax: 069 6301-7463 binckebanck@em.uni-frankfurt.de Universitätsmedizin Frankfurt (Rekrutierung beendet) Medizinische Klinik II, Hämatologie/Onkologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Anja Binckebanck Tel: 069 6301-6221 Fax: 069 6301-7463 binckebanck@em.uni-frankfurt.de
Sponsor	Novartis Pharma
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT04877522 EudraCT 2021-000602-17 (primäres Register)
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien Studiendokumente zum Download (roXtra)