

**KURZPROTOKOLL**  
**CABL001A2001B**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase III Roll-Over Studie zu Asciminib als Zweitlinientherapie bei CML
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	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
<b>Kurztitel</b>	CABL001A2001B
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, Pharma-Studie, mehrarmig
<b>Studienphase</b>	Phase III
<b>Erkrankung</b>	Blut: Myeloische Neoplasien/Dysplasien: Chronische myeloische Leukämie (CML) Blut: Akute lymphatische Leukämie (ALL): sonstige Studien für akute Leukämien
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Prüfzentren</b>	<b>Universitätsmedizin Frankfurt</b> (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 <a href="mailto:binckebanck@em.uni-frankfurt.de">binckebanck@em.uni-frankfurt.de</a>
<b>Sponsor</b>	Novartis Pharma
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04877522 EudraCT 2021-000602-17 (primäres Register)
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a> <a href="#">Studiendokumente zum Download (roXtra)</a>