

**KURZPROTOKOLL**  
**HBI-8000-303**

|  |   |
|--|---|
| <b>Öffentlicher Titel</b>                        | Phase III Studie zu HBI-8000 als Erstlinientherapie bei Malignem Melanom  |
| <b>Wissenschaftl. Titel</b>                      | A Multicenter, Randomized, Double-Blind Phase 3 Study of HBI-8000 Combined with Nivolumab versus Placebo with Nivolumab in Patients with Unresectable or Metastatic Melanoma Not previously Treated with PD-1 or PD-L1 Inhibitors |
| <b>Kurztitel</b>                                 | HBI-8000-303  |
| <b>Studienart</b>                                | multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, zweiarmig   |
| <b>Studienphase</b>                              | Phase III   |
| <b>Erkrankung</b>                                | Haut: Hautkrebs: Schwarzer Hautkrebs (Malignes Melanom) - Erstlinie   |
| <b>Alter</b>                                     | 12 Jahre und älter  |
| <b>Prüfzentren</b>                               | <b>Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Marburg</b> (Geschlossen)<br>Klinik für Dermatologie und Allergologie<br>Baldingerstraße<br>35043 Marburg<br>Mareike Flüss<br>Tel: 06421 58-67121<br>Fax: 06421 58-62324     |
| <b>Sponsor</b>                                   | HUYABIO International   |
| <b>Registrierung in anderen Studienregistern</b> | ClinicalTrials.gov NCT04674683<br>EudraCT 2019-002521-30 (primäres Register)  |
| <b>Links</b>                                     | <a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>   |