

KURZPROTOKOLL
CA224-127

Öffentlicher Titel	Phase-3-Studie zu subkutanem Nivolumab+Relatlimab bei Patienten mit metastasiertem oder nicht resezierbarem Melanom in der Erstlinie
Wissenschaftl. Titel	A Phase 3, Randomized, Open-label, Study of Subcutaneous Nivolumab + Relatlimab Fixed-dose Combination versus Intravenous Nivolumab + Relatlimab Fixed-dose Combination in Participants with Previously Untreated Metastatic or Unresectable Melanoma
Kurztitel	CA224-127
Studienart	multizentrisch, prospektiv, randomisiert, MPG-Studie, offen/unverblindet, zweiarmig
Studienphase	Phase III
Erkrankung	Haut: Hautkrebs: Schwarzer Hautkrebs (Malignes Melanom) - Erstlinie
Alter	12 Jahre und älter
Prüfzentren	Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie (Nachbeobachtung) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Annette Gaul Tel: 069 6301-6820 Fax: 069 6301-83175 annette.gaul@unimedizin-ffm.de Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Gießen (Aktiv) Rudolf-Buchheim-Straße 8 35392 Gießen Daniela Göppner Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Marburg (Aktiv) Klinik für Dermatologie und Allergologie Baldingerstraße 35043 Marburg Mareike Flüß Tel: 06421 58-67121 Fax: 06421 58-62324 Universitätsmedizin Frankfurt (Nachbeobachtung) Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Annette Gaul Tel: 069 6301-6820 Fax: 069 6301-83175 annette.gaul@unimedizin-ffm.de
Sponsor	Bristol-Myers Squibb
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT05625399 EudraCT 2022-500967-11-00
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien