

**KURZPROTOKOLL**  
**TeliMet**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase-3-Studie zu Telisotuzumab Vedotin bei Patienten mit c-Met+, EGFR-Wildtyp, lokal fortgeschrittenem/metastasiertem nicht-plattenepitheliale NSCLC
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A Phase 3 Open-Label, Randomized, Controlled, Global Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) Versus Docetaxel in Subjects with Previously Treated c-Met Overexpressing, EGFR Wildtype, Locally Advanced/Metastatic Non-Squamous Non-Small Cell Lung Cancer
<b>Kurztitel</b>	TeliMet
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig, kontrolliert
<b>Studienphase</b>	Phase III
<b>Erkrankung</b>	Lunge: Lungenkrebs: Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) - Zweitlinie oder höher
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	EGFR wt MET
<b>Prüfzentren</b>	<b>Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Gießen (Aktiv)</b> Thoraxchirurgie Rudolf-Buchheim-Straße 8 35392 Gießen Prof. Dr. med. Thomas Wehler Tel: 0641 985-43501 <a href="mailto:Thomas.wehler@innere.med.uni-giessen.de">Thomas.wehler@innere.med.uni-giessen.de</a>
<b>Sponsor</b>	AbbVie
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04928846 EudraCT 2023-505749-14-00
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>