

KURZPROTOKOLL
S095031-210

Wissenschaftl. Titel	A Phase 1b/2, Safety Lead-in and Dose-Expansion, Open label, Multicenter Trial Investigating the Safety, Tolerability, and Preliminary Activity of Ivosidenib in Combination with Durvalumab and Gemcitabine/Cisplatin as First-line Therapy in Participants with Locally Advanced, Unresectable or Metastatic Cholangiocarcinoma with an IDH1 Mutation
Kurztitel	S095031-210
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, Pharma-Studie
Studienphase	Phase I/II
Erkrankung	Verdauung: Gallengangs-/Gallenblasenkrebs (maligne biliäre Tumoren): Erstlinie
Alter	18 Jahre und älter
Sponsor	Servier Deutschland GmbH
Registrierung in anderen Studienregistern	National Center for Tumor Diseases NCT06501625 EUCT 2024-514261-19-00
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien