KURZPROTOKOLL ARTEMIA

Öffentlicher Titel Leistungsbewertungsstudie des GenDx CDx Tedopi Tests zur Patientenauswahl für die

Phase-III-Studie (OSE2101C302) bei HLA-A*02-positivem, metastasiertem NSCLC mit

Immuntherapie-Resistenz

Wissenschaftl. Titel Clinical Performance Study Plan (CPSP) for the use of GenDx CDx Tedopi for subject

enrollment on to the OSE Immunotherapeutics Phase 3 trial (OSE2101C302) of

OSE2101 versus docetaxel in HLA-A*02 positive patients with metastatic Non-Small Cell

Lung Cancer (NSCLC) and secondary resistance to immune checkpoint inhibitor

(ARTEMIA) (Protocol no. S16-GenDx-CDx Tedopi-CPSP)

Kurztitel ARTEMIA

Studienart Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, Pharma-Studie

Studienphase Phase III

Erkrankung Lunge: Lungenkrebs: Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) - Zweitlinie oder

höher

Alter 18 Jahre und älter

Molekularer Marker HLA-A*02

Prüfzentren Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Gießen

Thoraxchirurgie

Rudolf-Buchheim-Straße 8

35392 Gießen

Prof. Dr. med. Thomas Wehler

Tel: 0641 985-43501

Thomas.wehler@innere.med.uni-giessen.de

Sponsor OSE Immunotherapeutics SA

Registrierung in anderen
Studienregistern EUCT 2023-509340-10-00
ClinicalTrials.gov NCT06472245

Links Zu den Ein- und Ausschlusskriterien