

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