KURZPROTOKOLL IMA402 TCER

Öffentlicher Titel Erststudie zu IMA402 (PRAME-gerichtetes TCER®) allein oder mit einem Checkpoint-

Inhibitor bei Patienten mit wiederkehrenden und/oder refraktären soliden Tumoren

Wissenschaftl. Titel A Phase I/II First-In-Human Clinical Trial to Evaluate the Safety, Tolerability and Anti-

Tumor Activity of IMA402, a Bispecific T Cell-Engaging Receptor Molecule (TCER®) targeting PRAME, as Monotherapy or in Combination with a Checkpoint Inhibitor in

Patients with Recurrent and/or Refractory Solid Tumors

Kurztitel IMA402 TCER

Studienart multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, Pharma-Studie

Studienphase Phase I/II

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

höhei

Geschlechtsorgane: Krebserkrankungen der weiblichen Geschlechtsorgane: Gebärmutterschleimhautkrebs (Endometriumkarzinom) - Zweitlinie oder höher

Alter 18 Jahre und älter

Prüfzentren Universitätsklinikum Gießen und Marburg, Standort Marburg

Hämatologie, Onkologie und Immunologie

Baldingerstraße 35043 Marburg Anne Staubitz Tel: 0641 985 58877

anne.staubitz@innere.med.uni-giessen.de

Sponsor Immatics Biotechnologies GmbH **Registrierung in anderen** ClinicalTrials.gov NCT05958121

Studienregistern EUCT 2022-503133-54

Links Zu den Ein- und Ausschlusskriterien