

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 höher Geschlechtsorgane: Krebserkrankungen der weiblichen Geschlechtsorgane: Gebärmuttereschleimhautkrebs (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 Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT05958121 EUCT 2022-503133-54
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien