

KURZPROTOKOLL
AbbVie M24-536

Öffentlicher Titel	Studie zu Sicherheit, Wirksamkeit und Dosierung von ABBV-400 und Budigalimab bei fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-plattenepithelialem Lungenkrebs ohne vorherige Behandlung und ohne zielgerichtet behandelbare Genveränderungen
Wissenschaftl. Titel	An Open-label Multi-Cohort Phase 1b/2 Study to Evaluate the Safety, Efficacy, and Optimal Dose of ABBV-400 in Combination with Budigalimab in Advanced or Metastatic Non-Squamous NSCLC with No Prior Treatment for Advanced Disease and No Actionable Genomic Alterations (AndroMETa-Lung-536)
Kurztitel	AbbVie M24-536
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, Pharma-Studie
Studienphase	Phase I/II
Erkrankung	Lunge: Lungenkrebs: Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) - Erstlinie
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Universitätsmedizin Frankfurt (Aktiv) Medizinische Klinik II, Hämatologie/Onkologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Jasmin Bergert Tel: 069 6301 86721 jasmin.bergert@unimedizin-ffm.de
Sponsor	AbbVie
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT06772623
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien