

**KURZPROTOKOLL**  
**AbbVie M24-536**

<b>Öffentlicher Titel</b>	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
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	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)
<b>Kurztitel</b>	AbbVie M24-536
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, Pharma-Studie
<b>Studienphase</b>	Phase I/II
<b>Erkrankung</b>	Lunge: Lungenkrebs: Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC) - Erstlinie
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Sponsor</b>	AbbVie
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT06772623
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>