

**KURZPROTOKOLL**  
**CONCLUDE**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Untersuchung einer neuen zielgerichteten Behandlung bei fortgeschrittenen soliden Tumorerkrankungen
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A Phase I/II Open-label Dose Escalation and Dose Expansion Study to Evaluate the Safety, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics, and Efficacy of AZD4360, a TOP1i ADC Targeting Claudin 18.2 (CLDN18.2) in Adult Participants with Advanced Solid Tumours
<b>Kurztitel</b>	CONCLUDE
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, offen/unverblindet, Pharma-Studie
<b>Studienphase</b>	Phase I/II
<b>Erkrankung</b>	Verdauung: Magen-/Speiseröhrenkrebs (Magen-/Ösophaguskarzinom): Zweitlinie oder höher Verdauung: Leberkrebs (Hepatozelluläres Karzinom): Zweitlinie oder höher Verdauung: Bauchspeicheldrüsenkrebs (Pankreaskarzinom): Zweitlinie oder höher
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	CLDN18.2
<b>Prüfzentren</b>	<b>Krankenhaus Nordwest GmbH (Aktiv)</b> Institut für klinisch-onkologische Forschung Steinbacher Hohl 2-26 60488 Frankfurt am Main Dajana Leka <a href="mailto:leka.dajana@khnw.de">leka.dajana@khnw.de</a>
<b>Sponsor</b>	Astra Zeneca
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	EUCT 2024-518281-27-00 Europäische Datenbank für Medizinprodukte CIV-25-07-053746 ClinicalTrials.gov NCT06921928
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>