

KURZPROTOKOLL
CTL-002-005

Öffentlicher Titel	Studie zur Kombinationstherapie mit Visugromab, Nivolumab und Lenvatinib bei fortgeschrittenem oder metastasiertem Leberzellkarzinom nach Erstlinientherapie
Wissenschaftl. Titel	A Phase 2b, Randomized, Blinded Trial Investigating the Efficacy and Safety of Visugromab in combination with Nivolumab and Lenvatinib compared to Double Placebo and Lenvatinib in Participants with Unresectable or Metastatic Hepatocellular Carcinoma and Compensated Liver Function (Child-Pugh A) after Failure of First-Line Treatment that Included an Anti-PD-(L)1 Compound (GDFATHER-HCC-01)
Kurztitel	CTL-002-005
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind
Studienphase	Phase II
Erkrankung	Verdauung: Leberkrebs (Hepatozelluläres Karzinom): Zweitlinie oder höher
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Universitätsmedizin Frankfurt Medizinische Klinik I, Gastroenterologie/Hepatologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Wina Hensel Tel: 069 6301-87769 Fax: 069 6301-6580 wina.hensel@unimedizin-ffm.de
Sponsor	CatalYm GmbH
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT07219459 EUCT 2025-520675-86
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien