

[Detailinformationen]

(zu **NIVO-PASS**)

Titel: NIVO-PASS:

Eine nicht-interventionelle Studie zur Prüfung der Sicherheit & Wirksamkeit von Nivolumab in der Onkologischen Routine (CA209-234)

Indikation: Malignes Melanom im Stadium III bis IV mit Nivolumab Therapie

Status: aktiv

Ziel der Studie: Prüfung der Sicherheit & Wirksamkeit von Nivolumab

Studienbeginn: Oktober 2016

Studienende: 2024

Geplante Patientenzahl: 400

Haupteinschlusskriterien:

- Ersttherapie mit Nivolumab als Monotherapie oder in Kombination Nivolumab + Ipilimumab
- Nivolumab-Infusion darf nicht > 2 Wochen vor Studieneinschluss erfolgt sein

Hauptausschlusskriterien:

- vorherige Therapie mit anti-PD-1, anti-PD-L1 oder anti-PD-L2 Antikörper
- vorherige Therapie mit anti-CTLA-4 Antikörper
- Studienteilnahme der letzten 4 Wochen vor Studieneinschluss oder gleichzeitige Teilnahme an anderen klinischen Studien