



Essai Clinique

Généré le 29 avr. 2024 à partir de

Titre	Étude de phase II et III à double insu et à répartition aléatoire évaluant l'association de rélatlimab et de nivolumab au nivolumab chez des patients présentant un mélanome non résécable ou métastatique jamais traité précédemment
Protocole ID	CA224-047
ClinicalTrials.gov ID	NCT03470922
Type(s) de cancer	Mélanome
Phase	Phase II
Type étude	Traitement
Médicament	Relatlimab avec Nivolumab
Institution	CENTRE UNIVERSITAIRE DE SANTE MCGILL H SITE GLEN 1001 boul. Décarie , Montréal, QC, H4A 3J1
Ville	Montréal
Investigateur principal	Dr Catalin Mihalcioiu
Coordonnateur	Linda Chin 514-934-1934 poste 35160
Statut	Fermé
But étude	The purpose of this study is to determine whether Nivolumab in combination with Relatlimab is more effective than Nivolumab by itself in treating unresectable Melanoma or Melanoma that has spread
Critères d'éligibilité	<ul style="list-style-type: none">Participants must have histologically confirmed Stage III (unresectable) or Stage IV melanoma, per the AJCC staging systemParticipants must not have had prior systemic anticancer therapy for unresectable or metastatic melanomaTumor tissue from an unresectable or metastatic site of disease must be provided for biomarker analyses
Critères d'exclusion	<ul style="list-style-type: none">Participants must not have active brain metastases or leptomeningeal metastasesParticipants must not have ocular melanomaParticipants must not have an active, known, or suspected autoimmune diseaseOther protocol defined inclusion/exclusion criteria could apply