

Essai Clinique

Généré le 28 avr. 2024 à partir de

Titre	Essai ouvert de phase Ib/II, multicentrique et à répartition aléatoire évaluant l'innocuité, la tolérabilité, la pharmacocinétique et l'efficacité du mosunétuzumab (BTCT4465A) en association avec le polatuzumab védotine chez des patients atteints d'un lymphome non hodgkinien à cellules B
Protocole ID	GO40516
ClinicalTrials.gov ID	NCT03671018
Type(s) de cancer	Lymphome non-hodgkinien (LNH)
Phase	Phase I-II
Stade	Lymphome diffus à grandes cellules B
Type étude	Traitement
Médicament	Mosunetuzumab en combinaison avec Polatuzumab Védotine
Institution	CIUSSS DU CENTRE-OUEST-DE-L'ILE-DE-MONTREAL HOPITAL GENERAL JUIF SIR MORTIMER B.DAVIS 3755 rue de la Côte Ste. Catherine, Montréal, QC, H3T 1E2
Ville	
Investigateur principal	Dre Sarit Assouline
Coordonnateur	Aline Khayat 514-340-8222
Statut	Fermé
But étude	This study will evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, and efficacy of mosunetuzumab in combination with polatuzumab vedotin in participants with diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) and in participants with follicular lymphoma (FL). It will consist of a dose finding portion followed by an expansion phase for second line or later (2L+) participants with relapsed or refractory (R/R) DLBCL and 2L+ R/R FL.
Critères d'éligibilité	
Critères d'exclusion	