



Essai Clinique

Généré le 05 mai 2024 à partir de

Titre	A Phase 1/2 Multicenter, Open-label, Study to Determine the Recommended Dose and Regimen, and Evaluate the Safety and Preliminary Efficacy of CC-92480 in Combination With Standard Treatments in Subjects With Relapsed or Refractory Multiple Myeloma (RRMM) and Newly Diagnosed Multiple Myeloma (NDMM)
Protocole ID	CC-92480-MM-002
ClinicalTrials.gov ID	NCT03989414
Type(s) de cancer	Myélome
Phase	Phase I-II
Type étude	Clinique
Médicament	CC-92480 en association avec bortézomib et dexaméthasone vs CC-92480 en association avec daratumumab et dexaméthasone vs CC-92480 en association avec carfilzomib et dexaméthasone
Institution	CIUSSS DE L'EST-DE-L'ILE-DE-MONTREAL H PAV. MAISONNEUVE/PAV. MARCEL-LAMOUREUX 5415 boul. de l'Assomption, Montréal, QC, H1T2M4
Ville	
Investigateur principal	Dr Richard Leblanc
Coordonnateur	Reynald Bourget 514-252-3400 poste 2924
Statut	Fermé
But étude	This is an open-label, multicenter, Phase 1/2 study to determine the maximum tolerated dose (MTD) / recommended phase 2 dose (RP2D), and to evaluate the safety and preliminary efficacy of CC-92480 in combination with standard treatments.
Critères d'éligibilité	
Critères d'exclusion	