

Studientitel, Nr., Akronym	BMS CA209384 A Dose Frequency Optimization, Phase IIIB/IV Trial of Nivolumab 240 mg Every 2 Weeks vs Nivolumab 480 mg Every 4 Weeks in Subjects With Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer Who Received up to 12 Months of Nivolumab at 3 mg/kg or 240 mg Every 2 Weeks	
Leiter der Klinischen Prüfung		
Prüfarzt	Dr. Nikolaj Frost	
Kontakt Studienzentrale Ansprechpartner für die Charité	An- schrift	Charité Universitätsmedizin Berlin Med. Klinik m. S. Infektiologie und Pneumologie Campus Virchow-Klinikum Augustenburger Platz 1 13353 Berlin Email: ulrike.foellmer@charite.de ; Nikolaj.frost@charite.de
	Tel.	++49 30 450 553 044
Kontakt Cancer-Hotline	++49 30 450 564 222	Email: cccc@charite.de
Studienziel	Progressionsfreies Überleben nach sechs, bzw. 12 Monaten unter zwei verschiedenen Dosierungen Nivolumab (PD-1 Antikörper)	
Behandlung	Nivolumab 480 mg alle vier Wochen vs. Nivolumab 240 mg alle zwei Wochen	
Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?	Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom unter Therapie mit Nivolumab	
Wichtigste Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none"> • Alter ≥ 18 Jahre • NSCLC • Max. 12 Monate Vortherapie mit Nivolumab • Nachgewiesene Tumorstabilisierung in zwei aufeinander folgenden CTs (nach RECIST: SD, CR, PR) • nicht resektables Stadium IIIB, bzw. Stadium IV • ECOG Performance Status 0-2 	