

<b>Studientitel, Nr., Akronym</b>	<b>SHERLOC</b> A Phase 2 Study of MM-121 in Combination With Docetaxel Versus Docetaxel Alone in Patients With Heregulin Positive, Locally Advanced or Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer	
<b>Leiter der Klinischen Prüfung</b>		
<b>Prüfarzt</b>	<b>Dr. Nikolaj Frost</b>	
<b>Kontakt Studienzentrale</b>	An- schrift	Charité Universitätsmedizin Berlin Med. Klinik m. S. Infektiologie und Pneumologie Campus Virchow-Klinikum Augustenburger Platz 1 13353 Berlin Email: <a href="mailto:ulrike.foellmer@charite.de">ulrike.foellmer@charite.de</a> ; <a href="mailto:Nikolaj.frost@charite.de">Nikolaj.frost@charite.de</a>
	Tel.	++49 30 450 553 044
<b>Kontakt Cancer-Hotline</b>	++49 30 450 564 222	Email: <a href="mailto:cccc@charite.de">cccc@charite.de</a>
<b>Studienziel</b>	Erweiterung des Behandlungsspektrums beim nicht-kleinzelligen Lungenkarzinom (NSCLC) in der Zweitlinie	
<b>Behandlung</b>	Docetaxel ± Seribantumab (Heregulinantikörper)	
<b>Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?</b>	Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Adenokarzinomhistologie nach Vorbehandlung mit einer Platindoublette und nachgewiesenem bildgebendem Progress	
<b>Wichtigste Einschlusskriterien</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Alter ≥ 18 Jahre</li> <li>• Positiver Heregulintest im Tumorgewebe, hierzu wird i. d. Regel eine Re-Biopsie benötigt</li> <li>• NSCLC mit Adenokarzinom-Histologie, EGFR/ALK-Negativität</li> <li>• Initial nicht resektables Stadium IIIB, bzw. Stadium IV</li> <li>• Platinbasierte Vortherapie (Maximal zwei Vortherapien sind erlaubt)</li> <li>• ECOG Performance Status 0-1</li> </ul>	