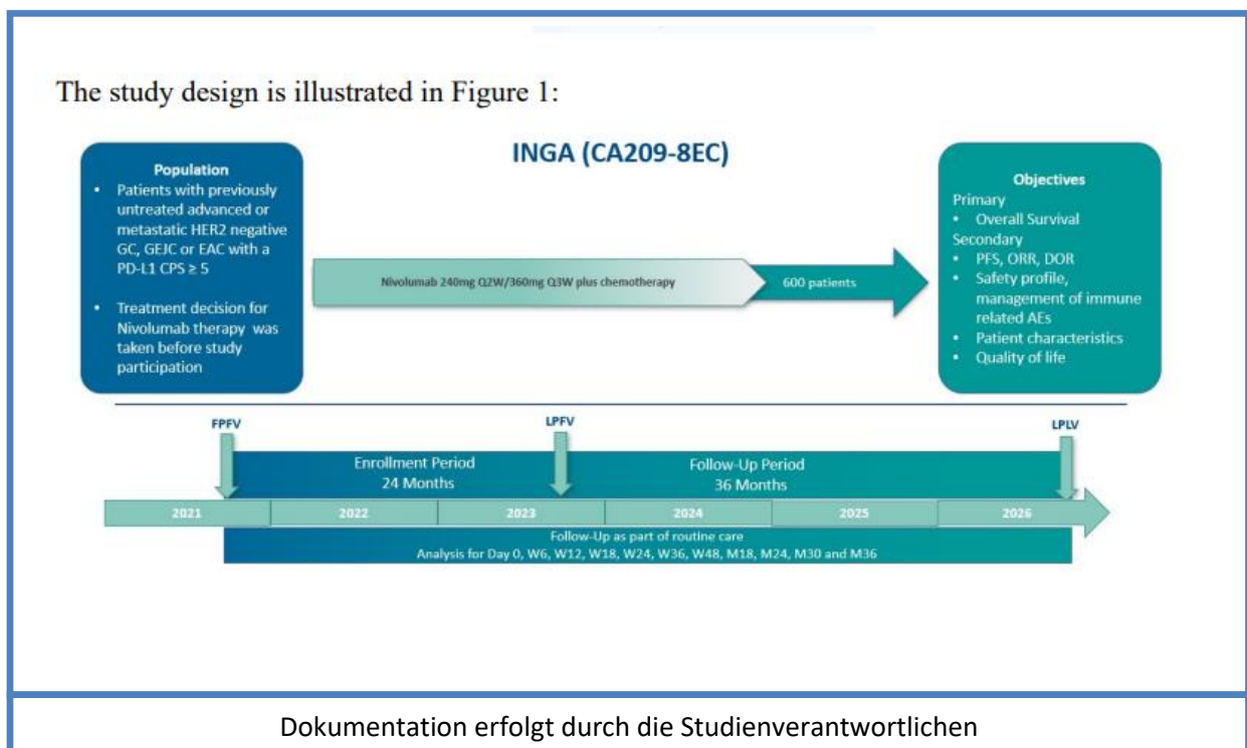

| | |
|--|--|
| Studie: | INGA Studie |
| | Erstlinienbehandlung mit Nivolumab plus Chemotherapie bei HER2-negativem, fortgeschrittenen oder metastasiertem Adenokarzinom des Magens, Ösophagus oder des ösophgo- gastralem Übergang (AEG) |
| Studientyp: | nationale, multizentrische, prospektive, nicht Interventionelle Studie |
| Laufzeit: | seit: 04/2022 Status: laufend |
| Studienleitung: | Martin Herber Senior Medical Study Manager Arnulfstr.29, 80636 München, Germany Email: Martin.Herber@bms.com |
| Ansprechpartner im Sana Klinikum: | Prof. Dr. med. Siegbert Faiss Chefarzt der KIM I, Innere Medizin, Schwerpunkt Gastroenterologie Fanningerstrasse 32, 10365 Berlin, Germany Email: siegbert.faiss@sana-kl.de |
| Verantwortlich: | Prof. Dr. med. Siegbert Faiss (Sana Klinikum Lichtenberg, Chefarzt Medizinischen Klinik I) |
| Ziel der Studie: | 1) Untersucht werden die Therapie Ergebnisse bei HER2- negativen Patienten mit Karzinomen des Magens, Ösophagus oder Ösophagealen Überganges, deren Tumore PD-L1 positiv sind (CPS \geq 5) die Nivolumab als Erstlinientherapie erhalten. 2) Untersucht wird das Gesamtüberleben über einen Zeitraum von 3 Jahren |
| Einschlusskriterien: | 1) Alter > 18 Jahre 2) Diagnose eines HER2- negativen Karzinoms des Magens, Ösophagus oder Ösophagealen Überganges, deren Tumore PD-L1 positiv sind (CPS \geq 5) 3) Unterzeichnete schriftliche Einverständniserklärung |

- Ausschlusskriterien:**
- 1) vorrangigere Krebserkrankungen (innerhalb von 3J) oder gleichzeitige Krebserkrankungen
 - 2) Patienten die an einer klinischen Interventionsstudie teilnehmen
 - 3) Sprach-, Sprech- oder kognitive Einschränkungen, die die Unterzeichnung einer informierten Zustimmung zur Teilnahme nicht zulassen

Studienablauf:



Aktueller Stand am 01.11.2011: Einschluss von