

**KURZPROTOKOLL**  
**GO44479**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase-II-Studie zu adjuvantem autogenem Cevumeran bei chirurgisch entferntem duktalem Adenokarzinom der Bauchspeicheldrüse
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A Phase II, open-label, multicenter, randomized study evaluating the efficacy and safety of adjuvant autogene cevumeran (plus atezolizumab and mFOLFIRINOX versus mFOLFIRINOX alone) in patients with resected PDAC who have not received prior systemic anticancer treatment for PDAC and have no evidence of disease after surgery
<b>Kurztitel</b>	GO44479
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, Pharma-Studie, zweiarmig
<b>Studienphase</b>	Phase II
<b>Erkrankung</b>	Verdauung: Bauchspeicheldrüsenkrebs (Pankreaskarzinom): adjuvant
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Prüfzentren</b>	<b>Krankenhaus Nordwest GmbH</b> (Aktiv) Institut für klinisch-onkologische Forschung Steinbacher Hohl 2-26 60488 Frankfurt am Main Markus Knetsch Tel: 069 7601 - 3128 <a href="mailto:knetsch.markus@khnw.de">knetsch.markus@khnw.de</a>
<b>Sponsor</b>	Genentech
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	EUCT 2022-502404-73-00 ClinicalTrials.gov NCT05968326
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>