



INCMOR0208-301: A PHASE 3, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBOCONTROLLED, MULTICENTER TRIAL TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF TAFASITAMAB PLUS LENALIDOMIDE IN ADDITION TO RITUXIMAB VERSUS LENALIDOMIDE IN ADDITION TO RITUXIMAB IN PATIENTS WITH RELAPSED/REFRACTORY (R/R) FOLLICULAR LYMPHOMA (FL) GRADE 1-3A OR R/R MARGINA

Martin Früh

Doppel-blind, Placebo-kontrollierte, randomisierte Phase

3 Studie zur Evaluation eines zusätzlichen klinischen Benefits durch die Zugabe des CD19-Antikörpers Tafasitamab zu Rituximab-Lenalidomid bei Patienten mit rezidiviertem/refraktärem Follikulären Lymphom Grad 1-3a oder Marginalzonenlymphom

keywords

Tafasitamab, Rituximab, Lenalidomid, Follikuläres Lym-phom, Marginalzonenlymphom, Rezidiv, Phase 3 - Studie

project partner

Syneos Health, Incyte

type of project

clinical studies

status

ongoing - recruiting phase

start of project

2022

end of project

2023

study design

Phase III

responsible person

Dr. med. Martin Fehr