

KURZPROTOKOLL
Combi-r

Öffentlicher Titel	Nicht-interventionelle Studie zu Dabrafenib und Trametinib bei fortgeschrittenem Melanom
Wissenschaftl. Titel	Eine nicht-interventionelle Studie bei Patienten mit fortgeschrittenem Melanom zur Bewertung der Kombinationstherapie mit Dabrafenib und Trametinib in der klinischen Routine
Kurztitel	Combi-r
Studienart	multizentrisch, Anwendungsbeobachtung, offen/unverblindet, Pharma-Studie, nicht-interventionelle Studie
Studienphase	nicht zutreffend
Erkrankung	Haut: Hautkrebs: Schwarzer Hautkrebs (Malignes Melanom) - sonstige Studien
Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- \geq 18 Jahre- Diagnose eines nicht resektablen oder metastasierten Melanoms mit BRAF V600 Mutation
Ausschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- vorherige Therapie mit BRAF/ MEK Inhibitor- Dabrafenib / Trametinib –Kombinationsbehandlung mehr als 12 Wochen vor Einwilligung in die Studie und Beginn der Dokumentation- Aktuelle oder anstehende Teilnahme an einer klinischen Prüfung (einschließlich des Melanoms)- Laufende oder anstehende Behandlung einer anderen Tumorerkrankung als der des Melanoms mit Ausnahme von Keratoakanthomen, Plattenepithel-Ca oder Basalzell-Ca der Haut- ein Kriterium
Alter	18 Jahre und älter
Prüfzentren	Klinikum Darmstadt GmbH (Aktiv) Grafenstraße 9 64283 Darmstadt Dr. med. Stephanie Alissa Müller Tel: 06151 1074114 Fax: 06151 1074150 stephanie.mueller@mail.klinikum-darmstadt.de
Sponsor	Novartis Pharma