

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">- >oder= 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 |