

KURZPROTOKOLL
C4221022

| | |
|--|--|
| Öffentlicher Titel | Phase II Studie zu Encorafenib, Cetuximab und Pembrolizumab als Erstlinientherapie bei BRAF+, MSI-H/DMMR+ Darmkrebs |
| Wissenschaftl. Titel | A phase 2, randomized, open-label study of encorafenib and cetuximab plus pembrolizumab versus pembrolizumab alone in participants with previously untreated BRAF V600E-Mutant, MSI-H/DMMR metastatic colorectal cancer |
| Kurztitel | C4221022 |
| Studienart | multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, Pharma-Studie, zweiarmig |
| Studienphase | Phase II |
| Erkrankung | Verdauung: Darmkrebs (Kolorektales Karzinom): Erstlinie |
| Alter | 16 Jahre und älter |
| Molekularer Marker | dMMR BRAF MSI-H |
| Prüfzentren | Krankenhaus Nordwest GmbH (Aktiv) Institut für klinisch-onkologische Forschung Steinbacher Hohl 2-26 60488 Frankfurt am Main Dr. med Thorsten Götze Tel: 069 7601-4187 Fax: 069 069-7601-3655 goetze.thorsten@khnw.de |
| Sponsor | Pfizer |
| Registrierung in anderen Studienregistern | EudraCT 2021-003715-26 (primäres Register) ClinicalTrials.gov NCT05217446 |
| Links | Zu den Ein- und Ausschlusskriterien |