

Stand: 08.09.2020

Bering CRC	Nicht-interventionelle-Studie
	Patienten mit metastasiertem Kolorektalkarzinom mit einer BRAFV600E-Mutation, die eine systemische Vortherapie erhalten haben und mit bereits getroffener Entscheidung zur Behandlung mit der Zweifachblockade aus Encorafenib und Cetuximab basierend auf der aktuellen Fachinformation.
NCT-Nummer	-
EudraCT-Nummer	-
Studienstatus	Rekrutierung offen
Studiendesign	multizentrisch, multinational, prospektiv, longitudinal Nicht-interventionelle Studie (NIS)
Ziel	Primäres Ziel ist die Bestimmung der Wirksamkeit der Zweifachblockade aus Encorafenib und Cetuximab: • 12-monats Gesamtüberlebensrate
Behandlung	Standarddosierung gemäß Fachinformation: - Encorafenib 300 mg p.o. in Kombination mit Cetuximab
Erkrankung	metastasiertes Kolorektalkarzinom mit einer BRAFV600E-Mutation
Sponsor	Pierre Fabre Pharma GmbH ,Freiburg
Wissenschaftlicher Leiter	Prof. Dr. med. Sebastian Stintzing Charité – Universitätsmedizin Berlin, Berlin