

**KURZPROTOKOLL**  
**C4221022**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase II Studie zu Encorafenib, Cetuximab und Pembrolizumab als Erstlinientherapie bei BRAF+, MSI-H/DMMR+ Darmkrebs
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	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
<b>Kurztitel</b>	C4221022
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, Pharma-Studie, zweiarmig
<b>Studienphase</b>	Phase II
<b>Erkrankung</b>	Verdauung: Darmkrebs (Kolorektales Karzinom): Erstlinie
<b>Alter</b>	16 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	dMMR BRAF MSI-H
<b>Prüfzentren</b>	<b>Krankenhaus Nordwest GmbH</b> (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 <a href="mailto:goetze.thorsten@khnw.de">goetze.thorsten@khnw.de</a>
<b>Sponsor</b>	Pfizer
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	EudraCT 2021-003715-26 (primäres Register) ClinicalTrials.gov NCT05217446
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>