

KURZPROTOKOLL
NuTide:323

| | |
|--|---|
| Öffentlicher Titel | Phase II Studie zu NUC-3373/leucovorin/irinotecan plus Bevacizumab vs 5-FU/leucovorin/irinotecan plus Bevacizumab bei Darmkrebs |
| Wissenschaftl. Titel | A randomised, open-label, Phase II, dose/schedule optimisation study of NUC-3373/leucovorin/irinotecan plus bevacizumab (NUFIRI-bev) versus 5-FU/leucovorin/irinotecan plus bevacizumab (FOLFIRI-bev) for the treatment of patients with previously treated unresectable metastatic colorectal cancer |
| Kurztitel | NuTide:323 |
| Studienart | multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, Pharma-Studie, zweiarmig |
| Studienphase | Phase II |
| Erkrankung | Verdauung: Darmkrebs (Kolorektales Karzinom): Zweitlinie oder höher |
| Alter | 18 Jahre und älter |
| Prüfzentren | Krankenhaus Nordwest GmbH (Aktiv) Institut für klinisch-onkologische Forschung Steinbacher Hohl 2-26 60488 Frankfurt am Main Abidah Rahimi Tel: 069 7601 4558 rahimi.abidah@khnw.de |
| Sponsor | NuCanapl |
| Registrierung in anderen Studienregistern | ClinicalTrials.gov NCT05678257 EudraCT 2022-001459-17 (primäres Register) |
| Links | Zu den Ein- und Ausschlusskriterien |