

## ML21520 - Avastin® first-line bis zum Progress

### Nicht interventionelle Studie beim metastasiertem kolorektalen Karzinom

**Unternehmen:**

1. Roche Pharma AG  
Emil-Barell-Str. 1  
79639 Grenzach-Wyhlen  
(Deutschland)

**Studiennummer:**

ML21520

**Studientyp:**

Anwendungsbeobachtungsstudie

**Wirkstoff:**

Bevacizumab

**Handelsname:**

Avastin®

**Gegenstand und Zweck der Studie**

- Dokumentation von Daten zur Wirksamkeit, Verträglichkeit und Anwendungsmodalitäten einer First-line-Behandlung des metastasierten kolorektalen Karzinoms mit Avastin® in der klinischen Routine
- Beispiele: Welche Dosierungen, Medikamentenkombinationen und Verabreichungsschemata kommen im klinischen Alltag zur Anwendung? Wie oft und aus welchen Gründen wird vor Eintritt einer Tumorprogression die Therapie in Teilen oder vollständig unterbrochen und welche Gründe führen zu anderen Modifikationen der Medikation? Wie steht die Beendigung der Therapie mit Avastin® im Verhältnis zur Tumorprogression?

**Dauer der Studie:**

- Beginn: 01.03.2008
- Geplante Dauer: 5 Jahre
- Studie seit 31.03.13 geschlossen

**Ein- und Ausschlusskriterien:****1. Einschlusskriterien:**

- keine zytostatische Vorbehandlung
- Patienten, die einer medikamentöse Behandlung bedürfen
- wenn der Arzt die individuelle Entscheidung trifft, eine Therapie mit Avastin® anzusetzen

**2. Ausschlusskriterien:**

Kontraindikationen für Avastin® (einsehbar in der Fachinformation)