

**„KORALLE“ - Avastin® first line und ggf. über den ersten Progress hinaus beim
metastasiertem kolorektalem Karzinom
Version 2.0, 19.12.2013**

Unternehmen:

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

Studiennummer:

ML28120

Studientyp:

NIS - vergleichende Studie

Wirkstoff:

Bevacizumab

Handelsname

Avastin®

Ziele:

- Dokumentation und Analyse von Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit in der gesamten Patientenpopulation und in definierten Subgruppen von Patienten mit metast. kolorektalem Karzinom, die in der first-line und über den ersten Progress hinaus Avastin® in Kombination mit einer Fluoropyrimiden-basierten Chemotherapie erhalten haben
- Sammlung und Analyse von Entscheidungsfaktoren und Auswahlkriterien für Patienten, die mit Avastin® und einer Fluoropyrimiden-basierten Chemotherapie therapiert werden
- Die NIS nimmt keinen Einfluss auf Entscheidungen des behandelnden Arztes hinsichtlich Diagnostik, Therapie und Häufigkeit der medizinischen Untersuchungen

Dauer der Studie:

- Beginn: 15.12.12
- Dauer: 62 Monate
- Studie ist offen

Ein- und Ausschlusskriterien:

1. Einschlusskriterien:

- 18 Jahre und älter
- Einwilligungserklärung in schriftlicher Form
- Patienten mit metast. kolorektalem Karzinom, bei denen sich der behandelnde Arzt für eine Erstlinientherapie mit Avastin® in Kombination mit einer Fluoropyrimiden-basierten Chemotherapie entschieden hat

2. Ausschlusskriterien:

- Kontraindikation gegen Avastin® entsprechend den Angaben in der Fachinformation