

KURZPROTOKOLL **CA184143**

Öffentlicher Titel	Beobachtungsstudie zu nicht resezierbaren oder metastasierenden Melanomen
Wissenschaftl. Titel	Multinationale, prospektive Beobachtungsstudie an Patienten mit nicht resezierbaren oder metastasierenden Melanomen
Kurztitel	CA184143
Studienart	multizentrisch, Anwendungsbeobachtung, prospektiv, offen/unverblindet, einarmig, Pharma-Studie
Studienphase	Phase IV
Erkrankung	Haut: Hautkrebs: Schwarzer Hautkrebs (Malignes Melanom) - Zweitlinie oder höher
Ziele	<ul style="list-style-type: none">- Abschätzung des Auftretens und der Schwere von Nebenwirkungen bei Patienten, die Ipilimumab im Post-Zulassungs-Setting erhalten. Beschreibung der Behandlung von Nebenwirkungen. Beschreibung der Behandlungsmuster für Patienten, die eine Therapie zur Behandlung von nicht resezierbaren oder metastasierten Melanomen erhalten.- Beschreibung der Lebensqualität, Auswirkung auf die Arbeitsleistung und der Zufriedenheit der Patienten. Beschreibung der Inanspruchnahme von Gesundheitsversorgungsleistungen
Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Diagnosis of unresectable or metastatic melanoma- Age of 18 years or older at time of diagnosis- Received at least one prior therapy for unresectable or metastatic melanoma- Receiving treatment for unresectable or metastatic melanoma at medical practice (e.g. community-based, office-based, hospital-based, academic setting). Treatment decision must already have been made by the physician prior to patient's entry in the study- Ipilimumab-treated patients must be receiving treatment for the indication(s) approved in their country of residence or where they are receiving treatment
Ausschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none">- Current or pending participation in a clinical trial examining therapy for the treatment of any cancer (including unresectable or metastatic melanoma)- Current use of therapy to treat a primary cancer other than melanoma
Alter	18 Jahre und älter
Gütesiegel	DQS; IQ Net (ISO9001-2008)
Sponsor	Bristol-Myers Squibb (Hauptsponsor)
Förderer	Bristol-Myers Squibb
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT01511913