

Titel	Een multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde fase II/III-studie om de doeltreffendheid en veiligheid van cediranib (AZD2171) in combinatie met 5-fluorouracil, leucovorin en oxaliplatine (FOLFOX) te vergelijken met bevacizumab in combinatie met folfox bij patiënten met eerder onbehandelde metastatische colorectale kanker.
Onderzoekers	Dr. J. Van Ongeval / Dr. A. Mast
Studieverpleegkundige	Eveline Vanhauwenhuysse
Status	Inclusie gesloten
Klinische fase	Fase III-studie - Interventioneel
Opzet	<p>Deze studie wordt uitgevoerd om na te gaan of cediranib in combinatie met FOLFOX doeltreffend is voor de behandeling van uitgezaaide colorectale kanker en hoe het kan vergeleken worden met bevacizumab in combinatie met FOLFOX.</p> <p>Cediranib wordt toegediend als eenmaal per dag een tablet, terwijl bevacizumab wordt toegediend als een intraveneus infuus om de twee weken.</p> <p>Deze studie bestaat uit twee delen. Het eerste gedeelte van de studie is nu beëindigd, maar in dit onderdeel van de studie werd cediranib onderzocht met twee verschillende dosissen, 20mg en 30mg. Na het beëindigen van dit onderdeel werd aanbevolen voor het tweede gedeelte de dosis van 20 mg te gebruiken, zodat patiënten hetzij 20 mg cediranib hetzij bevacizumab krijgen.</p>