

Kolonkarzinom/Rektumkarzinome							
Studie	Titel der Studie	Indikation	Behandlung	Randomisation	Laufzeit	Prüfer	Zuständigkeit
Circulate	Evaluierung der adjuvanten Therapie beim Dickdarmkrebs im Stadium II nach ctDNA-Bestimmung (CIRCULATE) AIO-KRK-0217	Kolonkarzinom im Stadium II	Experimenteller Arm: Capecitabin bei ctDNApos Patienten (Kombination mit Oxaliplatin erlaubt) und Nachbeobachtung innerhalb der Studie Standardarm: Nachbeobachtung (keine Chemotherapie)	ja	Aktiv	PI: Prof.Dr.med. N. Basara SI:Dr.med. M. Milovanovic Mitglied der Prüfgruppe: Dr.med.P.Drewniok J.Mügge	Wiebke Müller-Siewardt
Colo Predict Plus Register	nicht-interventionelles, multizentrisches molekulares Register für Patienten mit Kolonkarzinom im Stadium I, II oder III sowie für hochsitzende Rektumkarzinome im Stadium I, II, III. Die Patienten werden retrospektiv und prospektiv anhand ihrer klinischen und histopathologischen Diagnose eines Kolonkarzinoms im Stadium I, II oder III; sowie prospektiv bei hochsitzendem Rektumkarzinom im Stadium I, II oder III durch den behandelnden Arzt eingeschlossen.	Kolonkarzinom Stadium I, II und III, hochsitzenden Rektumkarzinoms im Stadium I, II und III	Register	nein	Aktiv	PI: Prof. Dr.med. Basara arztl. Mitglied Dr.med. Milovanovic Julia Mügge Dr. med.Drewniok	Frau Müller-Siewardt
NEO BRAF AIO-KRK-0420	Neoadjuvant encorafenib, binimetinib and cetuximab for patients with BRAF V600E mutated/pMMR localized colorectal cancer	präoperativ T3/4 oder N+	neoadjuvante zielgerichtete Therapie	nein	Aktiv	PI: Prof. Dr. med. Nadezda Basara, SI: Dr.med. Milovanovic	Frau Christine Fehrs
BeringCRC	BRAF Inhibitor Encorafenib und Cetuximab Real Life Investigation of Next Generation CRC Treatment: a multi-centric, multi-national, prospective, non-interventional Study in Germany and Austria-BERING ^{CRC}	metastasiertes Kolonkarzinom	palliative zielgerichtete Therapie	nein	Aktiv	PI: Dr.med. Milovanovic, ärztlicher Mitglied: Prof. Dr.med. Basara	Frau Sonja Kiwitt