ForPatients

by Roche

NeoplasiasCáncer

MO25757 Estudio de extensión para proporcionar terapia continuada con bevacizumab a participantes con tumores sólidos que se inscribieron previamente en un estudio patrocinado por Roche/ Genentech (AVALTE)

Estudio de extensión de un solo brazo, abierto, multicéntrico de bevacizumab en pacientes con tumores sólidos que reciben el tratamiento del estudio con bevacizumab al final de un estudio patrocinado por F. Hoffmann-La Roche y/o Genentech

Trial Status Trial Runs In Trial Identifier
Finalizado 21 Countries NCT01588184 2011-002009-31
MO25757

La información se obtuvo directamente de sitios web de registros públicos, como ClinicalTrials.gov, EuClinicalTrials.eu, ISRCTN.com, etc., y no se ha editado.

Official Title:

Estudio de extensión de un solo brazo, abierto, multicéntrico de bevacizumab en pacientes con tumores sólidos que reciben el tratamiento del estudio con bevacizumab al final de un estudio patrocinado por F. Hoffmann-La Roche y/o Genentech

Trial Summary:

Este estudio de extensión, de un solo brazo, abierto, multicéntrico, proporcionará terapia continuada con bevacizumab a participantes con tumores sólidos que se inscribieron previamente en un estudio patrocinado por Roche/Genentech y que obtuvieron un beneficio derivado de la terapia con bevacizumab. Los participantes recibirán la misma dosis y el mismo régimen de bevacizumab que se usó en el estudio anterior original y continuarán con este tratamiento hasta la progresión de la enfermedad o la toxicidad inaceptable, el retiro del consentimiento o la muerte, lo que ocurra primero.

Hoffmann-La Roche Sponsor	Fase 4 Phase
NCT01588184 2011-002009-31 MO25757 Trial Identifiers	

Eligibility Criteria:

ForPatients

by Roche

Gender All	Age # 18 Years	Healthy Volunteers

Inclusion Criteria:

- El participante se trata con bevacizumab al final del estudio patrocinado por Roche/Genentech y continúa obteniendo beneficios según el juicio del investigador
- Elegible para la continuación del tratamiento con bevacizumab al final de un estudio original, de acuerdo con el protocolo del estudio original
- Es capaz de cumplir con este protocolo de estudio de extensión (MO25757)

Exclusion Criteria:

- Evidencia de la progresión de la enfermedad evaluada según el protocolo del estudio original durante la fase de selección para este estudio de extensión
- Evidencia de cualquier evento adverso que pueda atribuirse a bevacizumab, para el cual la etiqueta local recomienda la discontinuación permanente
- Una interrupción del tratamiento con bevacizumab de más de 42 días desde la última administración de bevacizumab en el estudio original
- Evidencia de cualquier otra enfermedad que pudiera poner al participante en alto riesgo de complicaciones relacionadas con el tratamiento