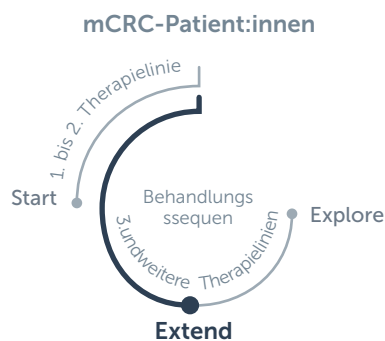




IndiTreat®

CRC Extend

Reizen Sie die Grenzen möglicher Therapieentscheidungen
für Patient:innen in der Drittund Folgelinie voll aus

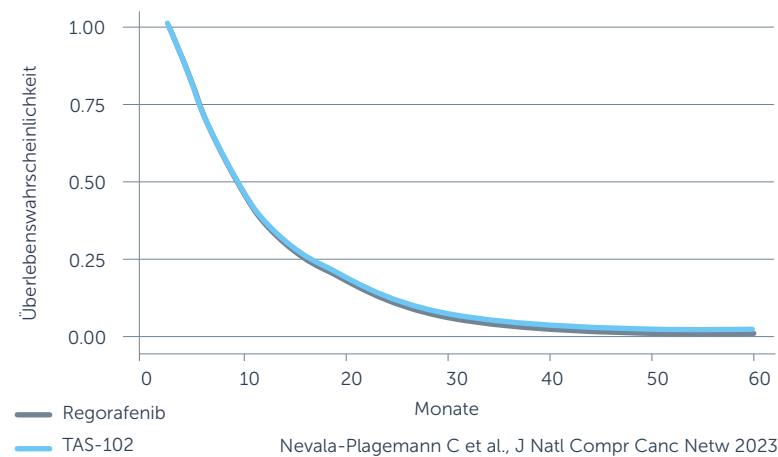


IndiTreat® CRC Extend hilft Ihnen, die individuelle Sensitivität des Tumors Ihres/Ihrer Patient:in gegenüber Medikamenten zu ermitteln, die typischerweise in der dritten und weiteren Therapielinien der systemischen Behandlung zum Einsatz kommen.

Mehr wissen

Unabhängig von Biomarkern liefern funktionelle Arzneimittel-sensitivitätstests mit IndiTreat® CRC Extend Informationen bezüglich der individuell unterschiedlichen Sensitivität von Tumoren gegenüber zugelassenen, und den Behandlungsleitlinien entsprechenden Arzneimitteln und Kombinationen. Randomisierte kontrollierte klinische Studien wie die RECOURSE-Studie 1 (TAS-102) und die CORRECT-Studie 2 (Regorafenib) erzielten eine nur mäßige mittlere Verbesserungen des Gesamtüberlebens im Vergleich zu Placebo in Kombination mit einer bestmöglichen unterstützenden Behandlung (RECOURSE: +2 Monate, CORRECT: +1,4 Monate). Einige Patient:innen profitieren jedoch erheblich von diesen Behandlungsansätzen, was die beträchtlichen Nebenwirkungen und Kosten dieser Arzneimittel rechtfertigt.

Gesamtüberleben (unter realen Bedingungen)



Das Gesamtüberleben refraktärer mCRC-Patient:innen, die unter realen Bedingungen entweder mit Regorafenib oder TAS-102 behandelt wurden, unterscheidet sich kaum. Für diese Wirkstoffe stehen keine Biomarker zur Unterstützung von Behandlungsentscheidungsprozessen zur Verfügung³.

Patienteneignung

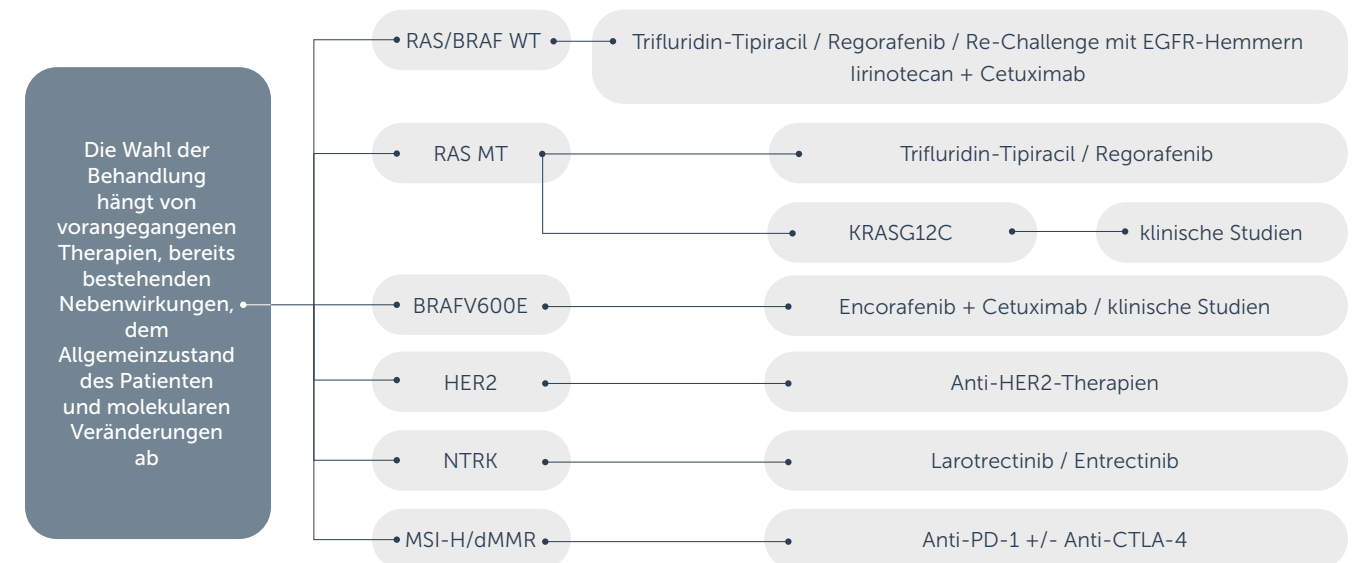
Patient:innen mit metastasiertem kolorektalen Karzinom (mCRC), die nach mindestens zwei vorangegangenen systemischen Therapielinien eine Tumorprogression aufweisen, eignen sich für einen funktionellen Chemosensitivitätstest mit dem IndiTreat® CRC Extend Panel.

IndiTreat® CRC Extend – Wirkstoff-Panel

Bestellnummer: 2CX-01-CRC-01	
FOLFOX	Regorafenib
FOLFIRI	Trifluridin-Tipiracil
FOLFOXIRI	

Mehr wissen

Bei erneutem Tumorprogress nach zwei vorangegangenen Therapielinien, kann für mCRC-Patient:innen der Wiederbeginn (Re-Challenge) einer in der Erstlinie erfolgreichen Chemotherapie erwogen werden. Alternativ können Arzneimittel angeboten werden, die in internationalen Leitlinien für die Drittlinientherapie empfohlen werden^{4,5}.

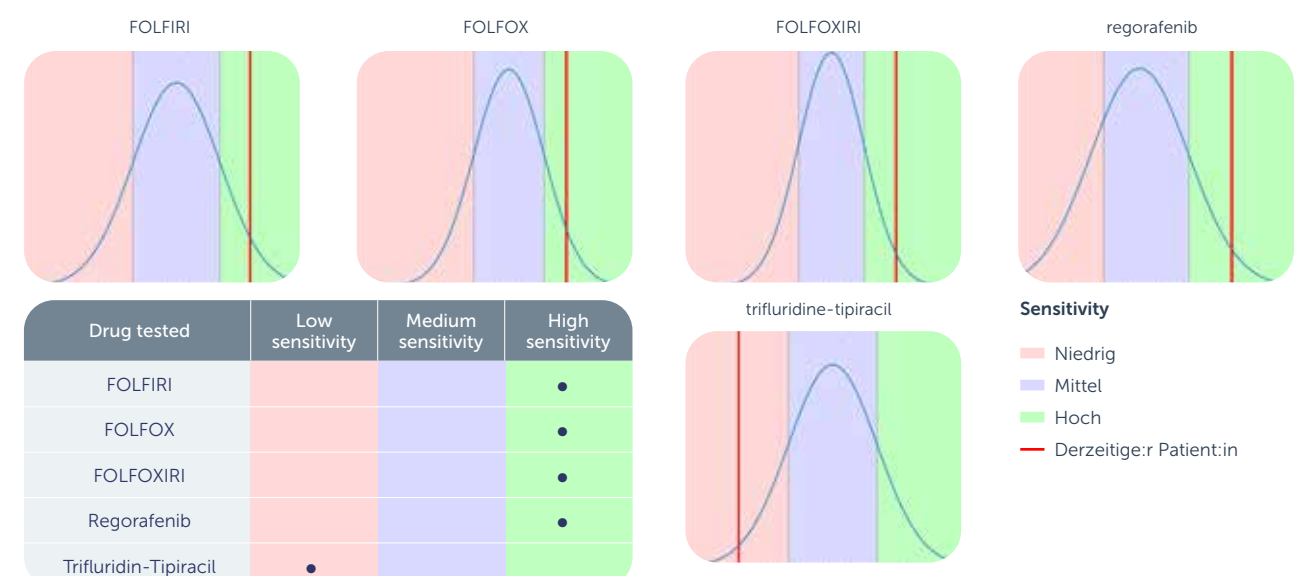


Ciardello F et al., CA Cancer J Clin 2022; Cervantes A et al., Ann Oncol 2023

IndiTreat®. Eine richtungsweisende Innovation bei mCRC

Der IndiTreat® CRC Test wird an von Patient:innen abgeleiteten Tumoroiden durchgeführt und steht als CE-gekennzeichneter IVD-Test für den routinemäßigen klinischen Einsatz zur Verfügung. Die Chemosensitivitätsdaten Ihres/Ihrer Patient:in werden mit einer Referenzdatenbank zuvor getesteter CRC-Patient:innen verglichen, was

es uns ermöglicht, die erhobenen Messdaten in jeweils eine von drei Sensitivitätskategorien (hoch, mittel, niedrig) einzuordnen. Der IndiTreat® CRC Extend Test kann die Entscheidungsfindung für die Therapie in der Drittlinie und weiterer Linien unterstützen, indem er Patient:innen mit überdurchschnittlicher Tumorsensitivität gegenüber Leitlinien-konformen Arzneimitteln identifiziert.



¹ Van Cutsem E et al., Eur J Cancer 2018;90:63-72, ² Grothey A et al., Lancet 2013;381(9863):303-12, ³ Nevala-Plagemann C et al., J Natl Compr Canc Netw 2023;21(3):257-264, ⁴ Ciardello F et al., CA Cancer J Clin 2022;0:2-30, ⁵ Cervantes A et al., Ann Oncol 2023;34(1):10-32, ⁶ Stricker J et al., Ann Oncol 2022;33(suppl_7):S808-S869, ⁷ Schraa S J et al., Virchow Arch 2023; Online ahead of print





2cureX

Fruebjergvej 3
2100 Copenhagen
Denmark

und

Röntgenstraße 24
22335 Hamburg
Deutschland

support@2curex.com
www.2curex.com
www.inditreat.com

