

Studientitel, Nr., Akronym	Xcovery Phase 3 Randomized Study Comparing X-396 (Ensartinib) to Crizotinib in Anaplastic Lymphoma Kinase (ALK) Positive Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) Patients	
Leiter der Klinischen Prüfung		
Prüfarzt	Dr. Nikolaj Frost	
Kontakt Studienzentrale	An- schrift	Charité Universitätsmedizin Berlin Med. Klinik m. S. Infektiologie und Pneumologie Campus Virchow-Klinikum Augustenburger Platz 1 13353 Berlin Email: ulrike.foellmer@charite.de ; Nikolaj.frost@charite.de
	Tel.	++49 30 450 553 044
Kontakt Cancer-Hotline	++49 30 450 564 222	Email: cccc@charite.de
Studienziel	Evaluation der Effektivität und Sicherheit des Drittgenerations-ALK-Inhibitors Ensartinib im Vergleich mit Crizotinib	
Behandlung	Ensartinib vs. Crizotinib (open label, d. h. nicht verblindet)	
Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?	Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom mit Adenokarzinomhistologie und ALK-Rearrangement	
Wichtigste Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none"> • Alter ≥ 18 Jahre • NSCLC mit Adenokarzinom-Histologie, ALK-positiv • nicht resektables Stadium IIIB, bzw. Stadium IV • Maximal eine Vortherapie erlaubt (aber keine ALK-Therapie) • ECOG Performance Status 0-2 • Asymptomatische Hirnmetastasen sind erlaubt 	