

Studien an der Frauenklinik 2018

Brustkrebsstudien

OlympiA

Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte multizentrische Phase-III-Studie, die die Wirksamkeit und die Sicherheit von Olaparib im Vergleich zu Placebo als adjuvante Therapie bei Patienten mit Keimbahn-BRCA1/2-Mutationen und high risk HER2-negativen primären Brustkrebs untersucht, die die lokale Behandlung und die neoadjuvante oder adjuvante Chemotherapie abgeschlossen haben.

BRAWO

(ER +, HER2-neu negativem fortgeschrittenem Ma-Ca)
Evaluation der Effizienz der Kombination von Afinitor und Exemestan in der routinemäßigen Anwendung im Gesamtkollektiv und in Abhängigkeit von der Intensität an körperlicher Aktivität.

DETECT III

Multizentrische Studie bei Patientinnen mit HER 2 neg. metastasierten Brustkrebs mit zirkulierenden Tumorzellen

DETECT IV

Eine prospektive, multizentrische offene Phase-II-Studie bei Patienten mit HER2-negativem metastasierendem Brustkrebs und persistierenden HER2-negativem zirkulierenden Tumorzellen (CTCs).

Everolimus Kohorte:

Postmenopausale Patientinnen mit Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem metastasierendem Brustkrebs mit HER2-negativem zirkulierenden Tumorzellen (CTCs) und Indikation für eine Standard-endokrine Therapie.

Eribulin Kohorte:

Patienten mit Hormon-Rezeptor-positiven, HER2-negativem metastasierendem Brustkrebs und Indikation zur Chemotherapie oder Patienten mit Triple-negativem metastasierendem Brustkrebs, die beide mit HER2-negativem zirkulierenden Tumorzellen (CTCs).

DETECT V/CHEVENDO

Metastasiertes Mammakarzinom mit histopathologisch bestimmtem positivem Hormonrezeptor-Status (HR+) und positiven HER2-Status (HER2+) (Primärtumor und/oder Metastase)

BCP (Brustkrebs in der Schwangerschaft)

Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft

PRAEGNANT

Prospektives akademisches transnationales Forschungsnetzwerk zur Optimierung der onkologischen Versorgungsqualität in der adjuvanten und fortgeschrittenen/metastasierten Situation: Versorgungsforschung, Pharmakogenomik, Biomarker, Pharmakoökonomie

RIBECCA (Rekrutierungsstop)

Eine nationale Phase IIIb, multizentrische, offene Studie für Frauen mit Hormonrezeptor-positivem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem mit Ribociclib behandeltem Brustkrebs (LEE011) in Kombination mit Letrozol.

RIBANNA

Eine nicht-interventionelle Studie für **postmenopausale** Frauen mit einem **HR+/HER2- lokal fortgeschrittenen/metastasierten Brustkrebs** zur Bewertung der Effektivität des Behandlungsalgorithmus, beginnend mit Kisqali® (**RIBociclib**) in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder mit einer ENdokrinen Therapie oder mit einer ChemotherApie als **Erstlinientherapie in der klinischen Routine**.

PerFECT (Rekrutierungsstop)

Pertuzumab in der Erstlinienbehandlung – Patienten mit einem HER2-positiven, metastasierten Mammakarzinom: Eine Kohortenstudie für Patienten, die entweder mit Docetaxel und Trastuzumab oder mit Docetaxel, Trastuzumab und Pertuzumab behandelt werden.

GeparX

Denosumab als Ergänzung zur neoadjuvanten Therapie beim RANK/L-positiven oder RANK/L-negativen primärem Mammakarzinom

PlanB

Nicht-interventionelle Registerstudie, in der die Rezidivfreiheit und das Gesamtüberleben von Patientinnen, die im Rahmen der PlanB-Studie behandelt wurden und das 5-Jahres Follow-Up absolviert haben, über einen Zeitraum von zehn Jahren nach Randomisierung untersucht werden soll.

PH002-TP-II

Eine interventionelle, prospektive, randomisierte, multizentrische, doppelarmige Phase IIa Studie zu HER2+/HR+ Brustkrebs im frühem Stadium im Vergleich mit der prächirurgischen Kombination von Trastuzumab und Pertuzumab mit gleichzeitiger Taxan-Chemotherapie oder endokriner Therapie für zwölf Wochen mit einer Lebensqualität Beurteilung von Trastuzumab, Pertuzumab in Kombination mit Standard (Neo) adjuvante Behandlung bei Patienten mit operablen HER2 + / HR + Brustkrebs

ADAPT Re Initiierung

Adjuvante, an dynamischen Tumormarkern orientierte, personalisierte Therapie bei Brustkrebs im frühen Stadium, bei der die Risikoeinschätzung und die Vorhersage des Therapieansprechens optimiert werden.

HR+/HER2- Part 1 = endocrine Therapie

HR+/HER2- Part 2 = Induktionstherapie mit endokriner Therapie gefolgt von Chemotherapie oder bei > als 4 LK's sofortiger Beginn mit Chemotherapie

Ovarial-/Zervixkarzinomstudien

MORAb 003-011-Rekrutierungsstop

Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase II-Studie über die Wirksamkeit und Sicherheit von Farletuzumab (MORAb-003) in Kombination mit Carboplatin plus Paclitaxel oder Carboplatin plus pegyliertem liposomalen Doxorubicin (PLD) bei Patienten mit Platin-sensitivem Ovarialkarzinom (1. Rezidiv).

NOGGO ENGOT-EN1-Fandango

Eine randomisierte Phase-II-Studie in erster Kombinations-Chemotherapie mit Nintedanib/Placebo bei Patienten mit fortgeschrittenem oder rezidivierendem Endometriumkarzinom.

Ovarian Cancer B9991010 (Rekrutierungsende)

Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase-III-Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Avelumab (MSB0010718C) in Kombination mit und/oder nach einer Chemotherapie bei Patienten mit zuvor unbehandeltem epithelialen Ovarialkarzinom.

Carolin meets Hanna: Langzeitüberleben mit Eierstock

Weltweiter Umfrage von langzeitüberlebenden Patientinnen mit Eierstock-, Eileiter- und Bauchfellkrebs via Internet oder Papier.

MMF QS-Ovar:

Erhebung invasives, epitheliales Ovarialkarzinom

Sarkomstudie

REGSA

Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen uterinen Sarkomen in der klinischen Routine.

In Planung

B9991030

Multizentrische randomisierte Phase 3 Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Sicherheit von Avelumab in Kombination mit Chemotherapie gefolgt von der Erhaltungstherapie mit Avelumab in Kombination mit einer Poly (Adenosine Diphosphate-Ribose Polymerase Parbinhibitor Talazoparib bei Patientinnen mit vorher unbehandeltem fortgeschrittenem Ovarial Carzinom

NATALEE

Eine multizentrische, randomisierte, offene Phase-III-Studie zur Evaluierung der Wirksamkeit und Sicherheit von Ribociclib mit endokriner Therapie als adjuvante Therapie bei Patienten mit Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs im Frühstadium.

Pre-Screening-Studie

Pre-Screening-Studie zur Ermittlung der Sensibilität gegenüber Prüfmedikamenten zur Krebsbehandlung bei Patienten mit fortgeschrittenem Krebs.