

rekrutierende Studien - Brustzentrum Essen I am WTZ Stand 08/2020		
Therapie	Studie	Indikation
Neoadjuvant /adjuvant	ADAPTcycle HR+/HER2-	Adjuvante, an dynamischen Markern adjustierte, personalisierte Therapie-Studie mit Vergleich einer kombinierten Behandlung aus Ribociclib plus endokriner Therapie gegen Standard-CTX bei HR+/HER2-frühen Mamma Ca mit mittlerem Risiko.
Neoadjuvant	GeparDouze Triple Negative	A randomized, double-blind, Phase III clinical trial of neoadjuvant chemotherapy with Atezolizumab or Placebo in patients with triple-negative breast cancer followed by adjuvant continuation of Atezolizumab or Placebo
adjuvant	NATALEE(TRIO033) HR+/HER2-	A phase III, multicenter, randomized, open-label trial to evaluate efficacy and safety of ribociclib with endocrine therapy as an adjuvant treatment in patients with hormone receptor-positive, HER2-negative, early breast cancer.
Palliativ	Desiree HER2-/HR+	Eine multizentrische, randomisierte doppelblinde, Phase-II-Studie zum Vergleich der Verträglichkeit bei einschleichender Dosierung von Everolimus bei Pat. mit MBC.
Palliativ	DETECT IVa (Everolimus/Ribociclib) HER2-	Multizentrische, prospektive, offene Phase II Studie bei Patientinnen mit HER2-negativem metastasiertem Brustkrebs und persistierenden HER2-negativen zirkulierenden Tumorzellen (CTCs). Ribociclib Kohorte: Postmenopausale Patientinnen mit hormonrezeptorpositiven, HER2-negativen metastasiertem Brustkrebs mit HER2-negativen zirkulierenden Tumorzellen (CTCs) und Indikation für eine endokrine Standardtherapie.
Palliativ	DETECT V HER2+/HR+	Chemo- versus endocrine therapy in combination with dual HER2-targeted therapy of Herceptin® (trastuzumab) and Perjeta® (pertuzumab) plus Kisqali® (ribociclib) in patients with HER2 positive and hormone-receptor positive metastatic breast cancer.
Palliativ	PADMA HER2-/HR+	A randomized, open-label, multi-center phase IV study evaluating palbociclib plus endocrine treatment versus a chemotherapy-based treatment strategy in patients with hormone receptor positive / HER2 negative breast cancer in a real world setting.
Palliativ	Palmira	Internationale, multizentrische, randomisierte, offene klinische Phase-II-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit der Fortsetzung von Palbociclib in Kombination mit einer endokrinen Zweitlinientherapie bei Patientin mit hormonrezeptorpositivem / HER2-negativem fortgeschrittenen Brustkrebs, die während der Erstlinienbehandlung mit Palbociclib einen klinischen Nutzen erzielt haben.
Palliativ	PreCYCLE HER2-/HR+	Multicenter, randomized phase IV intergroup trial to evaluate the impact of e Health-based patient reported outcome (PRO) assessment on quality of life in patients with hormone receptor positive, ER2 negative locally advanced or metastatic breast cancer treated with Palbociclib and an aromatase inhibitor- or Palbociclib and Fulvestrant.
NIS palliativ	IRENE	Charakterisierung und Bestimmung der Inzidenz einer Eribulininduzierten PN sowie der Häufigkeit und der Zeit bis zur Rückbildung der Eribulin-induzierten PN bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom, die im Anschluss an ein oder zwei vorherige Chemotherapieeregime im Rahmen der fortgeschrittenen Erkrankung gemäß ärztlicher Praxis mit Eribulin behandelt werden.
NIS palliativ	RIBANNA HER2-/HR+	Eine nicht-interventionelle Studie für Frauen mit einem HR+/HER2- lokal fortg./met. Brustkrebs zur Bewertung der Effektivität des Behandlungsalgorithmus, beginnend mit Kisqali® (Ribociclib) in Kombination mit einem AI / Fulvestrant o. mit einer endokrinen Therapie o. CTX als Erstlinientherapie in der klinischen Routine.
Sonstige Register	BCP	Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft. Auch für nicht-Schwangere <40.
Sonstige Register	planB-LT-FU-Registry HER2-/HR+	Long term follow up registry for outcome evaluation in HR-positive/HER2-negative early breast cancer patients treated within the prospective PlanB study and relapse free after 5 years of endocrine therapy.
Sonstige Register	Register Mann-Ca	Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms des Mannes.