

Klinische Studien

Als zertifiziertes Brustzentrum nehmen wir an klinischen Therapiestudien teil, um aktuelle wissenschaftliche Erkenntnisse für unsere Patientinnen nutzbar zu machen. So haben unsere Patientinnen die Möglichkeit von neuesten Medikamenten und Behandlungen zu profitieren.

Offene Studien



Mammacarcinom mit inoperablem oder metastasiertem Mammakarzinom. Dokumentiert wird die reale Versorgungssituation über alle Therapielinien hinweg.



EUBREAST-01 Studie

Verzicht auf die Entfernung des Sentinel-Lymphknotens bei Patienten mit triple-negativen und HER2-positiven Mammakarzinom mit radiologischer und pathologischer Komplettremission in der Brust nach neoadjuvanter Systemtherapie:
eine einarmige, prospektiv-chirurgische Studie



Nicht-interventionelle, multizentrische, prospektive, einarmige Beobachtungsstudie (NIS). Geeignete Patienten werden zur Kombinationstherapie mit Palbociclib und einem Aromatasehemmer oder Fulvestrant zur Erstlinie eingeschlossen. Der Erstliniendokumentation folgt die Beobachtung der Folgetherapien, bis der Patient seine Studienteilnahme beendet.



Die prospektive, nicht-interventionelle Studie erfasst Real Word Daten zu Tucatinib bei Patienten und Patientinnen mit HER2-positivem, fortgeschrittenem Mammakarzinom nach mindestens zwei vorherigen Anti-HER2 Therapien gemäß Zulassung.

PROVIDENCE

Prospektive nicht-interventionelle Beobachtungsstudie zur Untersuchung der Auswirkungen von Health-Unterstützung auf patientenberichtete und klinische Daten aus der Alltagsroutine von Patientinnen mit HER2-positivem inoperablen oder metastasierten Brustkrebs, die mit Trastuzumab-Deruxtecan behandelt werden.



Neoadjuvante Chemotherapiestudie - Angepasste personalisierte Therapie zum Vergleich von Trastuzumab-Deruxtecan versus Paclitaxel +/-Carboplatin+ Trastuzumab+ Pertuzumab bei HER2+ Brustkrebs im Frühstadium



Studie bei frühem HR/PR- und HER2- Brustkrebs. Es handelt sich dabei um eine multizentrische, interventionelle, prospektive, zweiarmige, randomisierte, offene, kontrollierte neo-adjuvante Phase-II-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Sacituzumab Govitecan (SG, Trodelvy®) im Vergleich zu Sacituzumab Govitecan (SG, Trodelvy®) + Pembrolizumab (PEM, Keytruda®) bei prä- und postmenopausalen Frauen mit niedrigem Risiko.



Eine randomisierte, kontrollierte, offene, adjuvante, an dynamischen Markern adjustierte, personalisierte Therapiestudie der Phase-III zum Vergleich der Therapie von Abemaciclib plus endokriner Standardtherapie gegenüber alleiniger adjuvanter endokriner Standardtherapie bei Hormonrezeptor-positivem, HER2-Rezeptor negativem Brustkrebs im Frühstadium mit klinisch oder genomisch hohem Risiko für ein Spätrezidiv



Eine prospektive nicht-interventionelle multizentrische Kohorten Studie zur Untersuchung unterschiedlicher bildgebungsgesteuerter Techniken zur Lokalisation von malignen Brustläsionen.



PROOFS-Register

Daten aus der klinischen Praxis und Langzeitnachsorge prä- und postmenopausaler Patientinnen mit lumbalem Brustkrebs im Frühstadium, der ein mittleres bis hohes klinisches und niedriges genomisches Rezidivrisiko (bestimmt mittels MammaPrint®) aufweist, und die mit endokriner Therapie plus Unterdrückung der Ovarialfunktion (OFS) oder Standard-Chemotherapie, gefolgt von einer endokrinen Therapie, behandelt werden.

Geschlossene Studien, bzw. Studien im Follow up

Tumorregister-OPAL

OPAL-EBC

neoMono

ELEANOR

ADAPTcycle

SenoMac

RIBBIT

RIBANNA-NIS

INGE B

SOFT/TEXT

ICE

GAIN

H3E-MC-S080

ALLTO

SUCCESS-A

SUCCESS-B

SUCCESS-C

PreFace

GEPAR QUINTO

SENTINA

EvAluate

Tumorregister Mammakarzinom II

PIAT

BRAWO

NADIR

IMPROVE

GBG 82 – Olympia

REQUIRE

AkyPro

INSEMA