

Unser Studienangebot (Stand November 2020)

Entität	Situation*	Kurztitel	Langtitel	Status [§]
Brustkrebs	Neoadjuvanz	Keynote 756 (MK3475-756)	Randomisierte, doppelblinde Phase-III-Studie von Pembrolizumab im Vergleich zu Placebo in Kombination mit einer neoadjuvanten Chemotherapie und einer adjuvanten endokrinen Therapie zur Behandlung von Östrogenrezeptor-positivem, humanem epidermalem Wachstumsfaktorrezeptor im Frühstadium 2-negativ (ER + / HER2 -) Brustkrebs.	Rekrutierend
Brustkrebs	Neoadjuvanz	GeparDouze	Randomisierte, doppelblinde Phase-III-Studie zur Untersuchung von Atezolizumab oder Placebo in Kombination mit einer neoadjuvanten Chemotherapie gefolgt von einer adjuvanten Monotherapie mit Atezolizumab oder Placebo bei triple-negativem Brustkrebs (TNBC).	Rekrutierend
Brustkrebs	Neoadjuvanz	Impassion 50 (BO 40747)	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Atezolizumab oder Placebo in Kombination mit dem neoadjuvanten Doxorubicin + Cyclophosphamid, gefolgt von Paclitaxel + Trastuzumab + Pertuzumab bei frühem HER2-positivem Brustkrebs.	Im Follow up
Brustkrebs	Neoadjuvanz	NeoMono	Eine adaptive randomisierte neoadjuvante zweiarmige Studie bei dreifach-negativem Brustkrebs, in der ein Mono-Atezolizumab-	In Initiierung

			Fenster gefolgt von einer Atezolizumab-CTX-Therapie mit einer Atezolizumab-CTX-Therapie verglichen wird (NeoMONO).	
Brustkrebs	OP Studie	Saman Tree Histolog Scanner®	Prospektive, einarmige, nicht-interventionelle Studie zur Darstellung der Oberfläche von Lumpektomie-Präparaten mit dem konfokalen Laser-Scanning-Mikroskop „Histolog® Scanner“ mit großem Sichtfeld zur Beurteilung von Schnitträndern bei Mammakarzinompräparaten im Vergleich zum intraoperativen Ultraschall und histopathologischem Befund“	Rekrutierend
Brustkrebs	Brustkrebs in der Schwangerschaft	BCP	Breast Cancer in Pregnancy – Prospektive Registerstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft.	Rekrutierend
Brustkrebs	Adjuvanz	Olympia	Randomisierte, doppelblinde, Placebo-kontrollierte, multizentrische Parallelgruppenstudie der Phase III zum Beurteilen der Wirksamkeit und Unbedenklichkeit von Olaparib im Vergleich mit einem Placebo zur adjuvanten Behandlung von Pat. mit BRCA1/2-Keimmutationen und primärem HER2-neg. Hochrisiko-Mammakarzinom, die eine definitive lokale Behandlung und neoadjuvante bzw. adjuvante Chemotherapie abgeschlossen haben.	Im Follow up
Brustkrebs	Adjuvanz	Katherine	Randomisierte, multizentrische, offene Phase III Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Trastuzumab	Im Follow up

			Emtansin im Vergleich zu Trastuzumab als adjuvante Therapie bei Patienten mit HER2-positivem primärem Brustkrebs und pathologischem Resttumor in Brust oder axillären Lymphknoten nach präoperativer Therapie.	
Brustkrebs	Adjuvanz	GBG 103 – DESTINY-B05	Eine multizentrische, randomisierte, offene, aktiv kontrollierte Phase-III-Studie mit Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) im Vergleich zu Trastuzumab Emtansin (T-DM1) bei Patienten mit Hochrisiko HER2-positivem primärem Brustkrebs, die nach Neoadjuvanz an einer invasiven Brustdrüsenerkrankung oder regionalen Lymphknoten leiden	In Initiierung
Brustkrebs	Fortgeschritten	Praegnant	Prospektives akademisches translationales Forschungsnetzwerk für die Optimierung der onkologischen Versorgungsqualität in der adjuvanten und fortgeschrittenen/ metastasierten Situation: Versorgungsforschung, Pharmakogenetik, Biomarker, Pharmakoökonomie.	Rekrutierend
Brustkrebs	Fortgeschritten	Ribanna	Nicht-interventionelle Studie für postmenopausale Frauen mit einem HR+/ Her2- lokal fortgeschrittenen/ metastasierten Mammakarzinom zur Bewertung der Effektivität des Behandlungsalgorithmus, beginnend mit Ribociclib in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder mit einer endokrinen Therapie oder mit	Rekrutierend

			einer Chemotherapie als Erstlinientherapie.	
Brustkrebs	Fortgeschritten	INAVO 120 WO41554	Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von GDV-0077 plus Palbociclib und Fulvestrant bei Patientinnen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasierten PIK3Ca- mutiertem Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs.	Rekrutierend
Brustkrebs	Fortgeschritten	CAPItello-291	Eine randomisierte doppelblinde Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib plus Fulvestrant im Vergleich zu Placebo plus Fulvestrant zur Behandlung von lokal fortgeschrittenem (inoperablem) oder metastasiertem Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs bei Wiederauftreten oder Fortschreiten bei oder nach der Behandlung mit einem Aromatasehemmer.	Rekrutierend
Brustkrebs	Fortgeschritten	WO42312	Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase-II-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von GDC-9545 im Vergleich zur ärztlichen Wahl der endokrinen Monotherapie bei Patientinnen mit vorbehandeltem Östrogenrezeptor-positivem, HER2-negativem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs.	In Initiierung
Brustkrebs	Fortgeschritten	PERFORM	Eine epidemiologische, prospektive Beobachtungsstudie zur Erhebung von Evidenz aus der Versorgungsrealität von Patientinnen und	In Initiierung

			Patienten mit HR+/HER2-fortgeschrittenem oder metastasierten Brustkrebs, die in der Erstlinie gemäß aktueller Behandlungsstandards mit einer endokrin-basierten Palbociclib-Kombinationstherapie behandelt werden.	
Brustkrebs	Fortgeschritten	MK7339-009-00 KEYLYNK-009	Eine offene randomisierte Phase-II/III-Studie mit Olaparib plus Pembrolizumab gegenüber Chemotherapie plus Pembolizumab nach Indikation des klinischen Nutzens mit einer Erstlinien-Chemotherapie plus Pembolizumab bei Patienten mit lokal rezidivierendem inoperablen oder metastatischem dreifach-negativem Brustkrebs (Triple Negative Breast Cancer, TNBC).	In Initiierung
Brustkrebs	Fortgeschritten	CO41863 VICKY	Eine doppelblinde, randomisierte placebo-kontrollierte, multizentrische Studie mit Venetoclax (Venclyxto) in Kombination mit T-DM1 beim 2L (3L) HER2 positiven Mammakarzinom	In Initiierung
Brustkrebs	Supportive Therapie	QUCIP	Multizentrische, nicht-interventionelle, prospektive Beobachtungsstudie zur Untersuchung der Wirksamkeit und Verträglichkeit der lokalen Behandlung von Chemotherapie-induzierter Polyneuropathie (CIPN) mit Qutenza bei Mammakarzinom-Patientinnen.	Rekrutierend
Brustkrebs und Eierstockkrebs	Prävention	HerediCaRe	Hereditary Cancer Registry – Registertudie zur Evaluierung und Verbesserung risiko-adaptierter Prävention für erblichen Brust- und	Rekrutierend

			Eierstockkrebs	
Eierstockkrebs	Adjuvanz und Fortgeschritten	Trophoblast-tumor-Register	Bundesweites Register zur Erfassung der Versorgungsrealität von Patientinnen mit gestationellen und nicht-gestationellen Trophoblasterkrankungen.	Rekrutierend
Eierstockkrebs	Fortgeschritten	C-Patrol	Einarmige, prospektive nicht-interventionelle Studie zur Erfassung von klinischen Therapiedaten und Lebensqualitäten von Patientinnen mit platin sensitivem BRCA-mutierten Ovarialkarzinomrezidiv unter Olaparib- Therapie.	Im Follow up
Eierstockkrebs	Fortgeschritten	TRUST Ovar-19	Studie zur primären radikalen Operation bei fortgeschrittenem Ovarialkarzinom/ Erweiterung für Deutschland: mit Evaluation von Fragilität und Langzeit-Lebensqualität.	Im Follow up
Eierstockkrebs	Fortgeschritten	PASS-NIS	Prospektive, einarmige, nicht-interventionelle Studie zur Bewertung des Risikos von myelodysplastischem Syndrom/ akuter myeloischer Leukämie und sekundären primären malignen Erkrankungen bei erwachsenen Patienten mit rezidiviertem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die eine Erhaltungstherapie mit Zejula® (Niraparib) erhalten.	Rekrutierend
Gynäkologische Malignome (Sarkome)	Adjuvanz und Fortgeschritten	REGSA	Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis gynäkologischer Sarkome in der klinischen Routine.	Rekrutierend

Gebärmutterhalskrebs	Adjuvanz	FERTISS	Operation bei Gebärmutterhalskrebspatientinnen außerhalb kontrollierter Studien im gebärfähigen Alter	Rekrutierend
Alle onkologischen Entitäten	Supportive Therapie	My Risk	Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit der oralen Gabe von Akynzeo® bei Patienten, die mäßig emetogene Chemotherapie (MEC) erhalten und bei denen anhand eines <i>Prediction Tools</i> ermittelt wurde, dass ein hohes Risiko zur Entwicklung einer Chemotherapie-induzierten Nausea und Emesis (CINV) besteht.	In Initiierung
Geburtshilfe	Screening	POS	Bundesweite Evaluation des Pulsoxymetrie-Screenings durch das Nationale Register für angeborene Herzfehler e. V. - Sub-Projekt 1A: Erfassung von Geburten in Geburtskliniken und in der außerklinischen Geburtshilfe	Rekrutierend

Legende:

- * Neoadjuvanz = vor der Operation
Adjuvanz = nach der Operation
Fortgeschritten = inoperabel oder Vorliegen von Fernmetastasen (Tochtergeschwulste)
- § Rekrutierend – Aktuelle Studien offen für die Einschleusung von Patientinnen
In Initiierung – Studien in Planung
im Follow-Up – Studien in Nachbeobachtung