



Unser Studienangebot (Stand Januar 2020)

| Entität | Situation* | Kurztitel | Langtitel | Status ⁵ |
|------------|-----------------------------------|-----------------------------|--|---------------------|
| Brustkrebs | Neoadjuvanz | Keynote 756 (MK3475-756) | Randomisierte, doppelblinde Phase-3-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. | In Initiierung |
| 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. | 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 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. | Im Follow up |
| 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 Kisqali in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder mit einer | Rekrutierend |



| | | | | |
|----------------|---------------------|----------------------------|--|----------------|
| | | | endokrinen Therapie oder mit einer Chemotherapie als Erstlinientherapie. | |
| Brustkrebs | Fortgeschritten | INAVO120 WO41554 | Eine randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-III- Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von GDV-0077 + Palbociclib und Fulvestrant bei Patientinnen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasierten PIK3Ca- mutiertem Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs. | In Initiierung |
| Brustkrebs | Fortgeschritten | CAPItello-291 | Eine randomisierte doppelblinde Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib + Fulvestrant im Vergleich zu Placebo + 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. | 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. | In Initiierung |
| Eierstockkrebs | | Trophoblast-tumor-Register | Bundesweites Register zur Erfassung der Versorgungsrealität von Patientinnen mit gestationellen und nicht-gestationellen Trophoblasterkrankungen. | Rekrutierend |



| | | | | |
|---------------------|-----------------|------------------|--|----------------|
| Eierstock- krebs | | REGSA | Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis gynäkologischer Sarkome in der klinischen Routine. | Rekrutierend |
| Eierstock- krebs | Fortgeschritten | C-Patrol | Einarmige, prospektive nicht-interventionelle Studie zur Erfassung von klinischen Therapiedaten und Lebensqualitäten von Patientinnen mit platinsensitivem BRCA-mutierten Ovarialkarzinomrezidiv unter Olaparib- Therapie. | Im Follow up |
| Eierstock- krebs | 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 |
| Eierstock- krebs | 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 rezidiertem Ovarial-, Eileiter- oder primärem Peritonealkarzinom, die eine Erhaltungstherapie mit Zejula® (Niraparib) erhalten. | In Initiierung |
| Alle Entitäten | | 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 |



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