

## Studienübersicht

### Brustzentrum Sana Klinikum Berlin Lichtenberg

Studientitel	Kurzbeschreibung	Status /Rekrutierung
NeoRad-Studie	Präoperative Radiotherapie versus postoperative Radiotherapie nach neoadjuvanter Chemotherapie („NeoRad“) beim Hochrisiko-Mammakarzinom: - eine prospektiv randomisierte, internationale multizentrische Phase III-Studie - ClinicalTrials.gov Unique protocol Identifier: NCT04261244	offen
EUBREAST-01 Studie	Verzicht auf die Sentinel-Lymphknotenbiopsie 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. ClinicalTrials.gov Unique protocol Identifier: NCT04101851	offen
Melody	internationale, prospektive , nicht-interventionelle multizentrische Kohortenstudie im Rahmen des EUBREAST-Netzwerks zur Bewertung versch. Bildgebungsgestützter Methoden zur Lokalisierung nicht tastbarer bösartiger Brustläsionen	offen
INSEMA (GBG 75)	Vergleich einer Sentinel Lymphknoten Biopsie versus keine Sentinel-Lymphknoten Biopsie bei Patientinnen mit frühem invasiven Brustkrebs und geplanter brusterhaltender Operation: eine prospektive, randomisierte Operative Studie.	abgeschlossen
AXSANA (EUBREAST 03)	Axillary surgical techniques after neoadjuvant chemotherapy. Prospektive, multizentrische Registerstudie zur Bewertung verschiedener leitlinienkonformer Operationsverfahren in der Axilla (Sentinel-Node Biopsie, Targeted Axillary Dissection, Axilladissektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie.	offen
GBG-29 Breast Cancer in Pregnancy, Studie der GBG	Prospektive und Retrospektive Registerstudie der German Breast Group (GBG) zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft mit jungen, nicht schwangeren Patientinnen (<40 Jahre) als Vergleichskohorte	offen
Registerstudie "Mammakarzinom des Mannes"	Ziel dieser Registerstudie ist die Erfassung von Daten zur Anamnese, Diagnostik, Pathologie, Therapie und Verlauf der Erkrankung. Diese Daten sollen Grundlage für die Beurteilung der derzeit durchgeführten Diagnostik und Therapie sein.	offen

**Praxis Dr. Till / Dr. Schilling**

Studientitel	Kurzbeschreibung	Status /Rekrutierung
DETECT V	Die DETECT V Studie ist weltweit eine der ersten Studien, die die duale HER2-gerichtete Therapie (Trastuzumab und Pertuzumab) plus Ribociclib in Kombination mit entweder endokriner Therapie oder Chemotherapie bei Patientinnen mit metastasiertem HER2-positivem, Hormonrezeptor-positivem Mammakarzinom untersucht.	offen
IRENE	Häufigkeit und Rückbildung von Eribulin-induzierter peripherer Neutropathie	offen
OPAL EBC -Registerstudie	Early Breast Cancer (EBC)-Kohorte: Weibliche und männliche Patienten mit frühem lokal begrenztem Mammakarzinom, die ihre systemische Initialtherapie beginnen.	offen
OPAL ABC - Registerstudie	Advanced Breast Cancer (ABC)-Kohorte: Weibliche und männliche Patienten mit behandlungsbedürftigem fortgeschrittenen Mammakarzinom, die eine palliative Erstlinientherapie beginnen.	offen
BrainMet	Registerstudie zu Erkrankungsverläufen von Brustkrebspatientinnen mit Hirnmetastasen. In weiteren wissenschaftlichen Projekten sollen die gewonnenen Informationen dazu beitragen die Ursachen für die Entstehung von Hirnmetastasen bei Brustkrebs zu ergründen.	offen
NIS EmRISK	In der Studie sollen mithilfe eines Fragebogens patientinneneigene Risikofaktoren ermittelt werden, die prädiktiv für die Entwicklung von Übelkeit und Erbrechen unter Chemotherapie sind.	offen
DESTINY Breast05	Eine multizentrische, randomisierte, offene, aktiv-kontrollierte Phase-III-Studie mit Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) im Vergleich zu Trastuzumab Emtansine (T-DM1) bei Patienten mit HER2-positivem primärem Brustkrebs mit hohem Risiko, die nach einer neoadjuvanten Therapie eine invasive Resterkrankung in der Brust oder den axillären Lymphknoten aufweisen (DESTINY-Breast05)	offen
NIS PERFORM	PERFORM: Eine epidemiologische, prospektive Beobachtungsstudie zur Erhebung von Evidenz aus der Versorgungsrealität von Patientinnen und Patienten mit HR+/HER2- fortgeschrittenem Brustkrebs, die in der Erstlinie gemäß aktuellem Behandlungsstandard mit einer endokrinen basierten Palbociclib-Kombinationstherapie behandelt werden.	offen
NIS TRACE	INDIKATION: Mammakarzinom Kohorte 1: 1st line oder 2nd line palliativ Kohorte 2: 3rd line oder 4th line palliativ THERAPIE: Tucatinib + Trastuzumab + Capecitabin	offen
NIS CaninCinV	NIS zur Untersuchung der Anwendung von Canemes im Rahmen der ärztl. Routine zur Sicherheit und Lebensqualität, welches erwachsene Pat. zur Therapie d. CTx-induzierten Übelkeit u. Erbrechen bei Mamma-Ca od. Ovarial-Ca erhalten, u. zwar nach Versagen von 5HT3- u./o. NK1-Rezeptor-Antagonisten entweder als alleinige Therapie od. als zusätzl. Medikation bei andauernder Übelkeit	offen

**Praxisklinik Krebsheilkunde - Dr. Klare/ Dr. Gläser / Frau Brinkel**

Studientitel	Kurzbeschreibung	Status /Rekrutierung
SASCIA	Phase-III-Studie zur postneoadjuvanten Behandlung mit dem Antikörper-Medikamenten-Konjugat Sacituzumab Govitecan bei Frauen mit frühem, HER2-negativem Brustkrebs und hohem Rückfallrisiko nach einer Standardbehandlung im neoadjuvanten Setting - SASCIA	offen
ADAPTlate	Phase III Studie zu Abemaciclib als adjuvante Therapie bei Hochrisiko-, HR+ und HER2- Brustkrebs im Frühstadium	offen
DESTINY Breast05	Eine multizentrische, randomisierte, offene, aktiv-kontrollierte Phase-III-Studie mit Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) im Vergleich zu Trastuzumab Emtansine (T-DM1) bei Patienten mit HER2-positivem primärem Brustkrebs mit hohem Risiko, die nach einer neoadjuvanten Therapie eine invasive Resterkrankung in der Brust oder den axillären Lymphknoten aufweisen (DESTINY-Breast05)	offen
GeparPiPPa	Eine randomisierte, offene Phase-II-Studie zum Vergleich einer neoadjuvanten endokrinen Therapie in Kombination mit Trastuzumab, Pertuzumab +/- dem PI3K-Inhibitor Inavolisib bei Patienten mit HER2-positivem, HR-positivem, PIK3CA-mutiertem primären Brustkrebs.	offen
PROOFS-Registerstudie	Daten aus der klinischen Praxis und Langzeitnachsorge prä- und perimenopausaler Patientinnen mit luminalem 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.	offen

Stand 30.09.2024