

Stand 24.06.24

Studie	Kurzbeschreibung	Status
PROOF's	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 (Bestimmung via MammaPrint) aufweist, und die mit endokriner Therapie plus Unterdrückung der Ovarialfunktion oder Standard-Chemotherapie, gefolgt von einer endokrinen Therapie, behandelt werden.	offen zur Rekrutierung
BreastCancerPregnancy	Vergleichsstudie zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft.	offen zur Rekrutierung
Brainmet	Prospektive und Retrospektive Registerstudie von Patientinnen mit Hirnmetastasen bei Brustkrebs.	offen zur Rekrutierung
SMARAGD	Eine nationale, prospektive, offene, longitudinale, nicht-interventionelle, multizentrische Beobachtungsstudie für Patientinnen mit einem Ovarial- oder Endometriumkarzinom bei Erstdiagnose oder bei Diagnose des ersten Rezidiv.	offen zur Rekrutierung
Psycho-Onkologisches Register	Eine Studie die sich mit den psychologischen Auswirkungen einer Krebserkrankung befasst.	offen zur Rekrutierung
Captor BC	Eine einarmige offene Phase-IV Studie, in der die Kombination von Ribociclib mit einer endokrinen Standardbehandlung untersucht wird, um molekulare und nicht-molekulare Biomarker zu entdecken und zu validieren, welche das Ansprechen auf das Medikament und die Resistenz gegen das Medikament vorhersagen. Für Patientinnen mit einem HR-positiven, HER2-negativen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Mammakarzinom in der ersten Therapielinie.	offen zur Rekrutierung
CAROLEEN	Eine nicht-interventionelle Studie zu Kisquali (Ribociclib) in Kombination mit einem Aromatasehemmer zur adjuvanten Behandlung von Patient*innen mit HR+/HER2- frühem Mammakarzinom mit hohem Rezidivrisiko zur Bewertung der Wirksamkeit, des Sicherheitsprofils, der Therapietreue und der Lebensqualität.	offen zur Rekrutierung
FLAMINGO	Eine randomisierte, multizentrische, placebokontrollierte Phase-III-Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit des HER2/neu-Peptids GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) bei HER2/neu-positiven Teilnehmern mit Resterkrankung oder Hochrisiko-PCR nach neoadjuvanter und postoperativer adjuvanter Trastuzumab-basierter Therapie	noch keine Initiierung
PRO2	Evaluation der digitalen Gesundheitsanwendung medidux TM bei Patienten mit HER2-positivem Brustkrebs während einer Chemotherapie in Kombination mit einer HER2-zielgerichteten Therapie (inklusive Tyrosinkinase-Inhibitoren [TKI]) oder einer Therapie mit einem Antikörper-Wirkstoff-Konjugat: Eine multizentrische, randomisierte, kontrollierte Studie	noch keine Initiierung