

Studienfinder

im Brustzentrum und gynäkologischen Krebszentrum des St. Josefs-Hospitals

Patientinnen mit primärem Mammakarzinom

Adjuvante Studien / Neoadjuvante Studien

Cambria-2 (geplant)

Adjuvante Studie mit Camizestrant upfront. Für Patientinnen mit ER+/HER2- Brustkrebs im Frühstadium sowie mittelhohem oder hohem Rückfallrisiko. Keine Metastasierung. Augenarzt involviert

Proofs-Registry

HR+/HER2-, prä- und postmenopausale Patienten mit luminalen Brustkrebs im Frühstadium. Mamma Print Test. Therapie: Standard-Chemotherapie vs. endokrine Therapie

Pro2 (geplant) #Evaluation der digitalen Gesundheitsanwendung medidux™ während Chemotherapie. Patientinnen sind HER2-pos.

Lobster (geplant)

Neoadjuvante Phase-II-Studie zur Bewertung von Capivasertib+Fulvestrant im Vergleich zu Fulvestrant primär lobulärer Brustkrebs mit hohem Risiko

Operative Studien

I-Prepare (geplant)

Präpektorale Rekonstruktion bei Patientinnen, die sich wegen Brustkrebs einer Mastektomie unterziehen. Internationale Kohortenstudie

Eubreast-01

Verzicht auf die Sentinel-LK-Biopsie bei Patienten mit triple-negativen und HER2-positiven MammaCA mit radiologischer und pathologischer Komplettremission in der Brust

Gynäkolog. Tumore

ECLAT Studie

Optimierungsstudie zur Untersuchung der Wertigkeit der pelvinen und paraaortalen Lymphonodektomie bei Patientinnen mit einem Endometriumkarzinom des Stadium I und II mit hohem Rezidivrisiko

Ovar 28

Niraparib vs. Niraparib in Kombination mit Bevacizumab bei Patientinnen mit Carboplatin-Taxan-basierter Chemotherapie bei fortgeschrittenem Ovarialkarzinom (Phase-III-Studie). Primärerkrankung

Smaragd

NIS-Studie (Tumorregister). Patientinnen mit fortgeschrittenem, oder metastasierten epithelalem Ovarial-, Eileiter-, oder primärem peritonealem Karzinom (FIGO) Stadium IIB-IV (m)EC FIGO Stadium III-IV.

Fortgeschrittenes Mammakarzinom

Captor-BC

Umfassende Analyse der räumlichen, zeitlichen und molekularen Muster bzgl. der Wirksamkeit und Resistenz von Ribociclib bei Patientinnen mit fortgeschrittenem Brustkrebs.

Gilead Ascent 03 + 04

Phase-3-Studie mit Sacituzumab, Govitecan und Pembrolizumab im Vergleich zur Behandlung nach Arzentscheidung. Patientinnen mit local fortgeschrittenen, inoperablem oder metastasierten triple negative Brustkrebs (PDL-1 negativ und positiv möglich)

Adaptlate (geplant)

Umfassende Analyse bezüglich der Wirksamkeit und Resistenz von Ribociclib bei Patientinnen mit fortgeschrittenem Brustkrebs

Element (geplant):

HR+/Her2- lokal fortgeschr. oder metastasiert. Zugabe von Elacestrant zu Niraparib vs. Niraparib allein.

Minerva

Nationale "Erstlinien" Phase IV Studie zur Evaluation von Sicherheit, Wirksamkeit und Lebensqualität der Behandlung mit Abemaciclib plus Aromataseinhibitor (AI) oder Fulvestrant. Fokus auf digitalem Nebenwirkungsmanagement durch Gesundheits-App.

Kooperation mit der Universitätsmedizin Mainz

Verschiedene Studien in der Vorbereitung. Weiterführende Informationen sind hier zu finden:

<http://www.unimedizin-mainz.de/uct/studien/tumortherapie-studien.html>

Sonstiges

Laserstudie

Klinische Studie zur Laserbehandlung bei OAB (überaktiver Blase) und vaginaler Atrophie

Panthera Register

Evaluation der subjektiv wahrgenommenen Beckenbodenfunktion bei Patientinnen mit gynäkologischen Tumoren und Mammakarzinom unter systemischer Tumortherapie mittels eines validierten Fragebogens

REGSA Register

Prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine

BrainMet Registerstudie: Prospektiv und Retrospektiv möglich. Mammakarzinom mit Hirnmetastasen ab Jahr 2000

BCP (Breast Cancer in Pregnancy)

Registerstudie der GBG zur Diagnostik und Therapie des Mammakarzinoms in der Schwangerschaft mit jungen, nicht schwangeren Patientinnen (< 40 Jahre) als Vergleichskohorte

Kontaktdaten
Studienszimmer:

Tel. 0611 / 177-2164
Fax: 0611 / 177-2169

Kontaktdaten
Studienszimmer:
Leiter der Prüfgruppe:
Dr. Lehnert

Studiensekretariat:
A. Lunkenheimer
C. Vasiliadis



Erstellt von
A. Lunkenheimer im Februar 2024

gültig: 12 Monate