

# 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 Arztentscheidung. 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