

PALLIATIVE STUDIEN ZU BRUSTKREBS

PALLIATIVE THERAPIE

Eine palliative Chemotherapie bei metastasiertem Brustkrebs kann die Ursache des bösartigen Tumorleidens nicht beseitigen. Sie zielt darauf, den Krankheitsverlauf zu verzögern, tumorbedingte Beschwerden zu lindern und die Lebensqualität zu erhalten.

VIOLETTE (D5336C00001)

Status: offen

Eine unverblindete, randomisierte, multizentrische Phase-II-Studie zur Beurteilung der Sicherheit und Wirksamkeit von Wirkstoffen, die auf die Reparatur von DNA-Schäden gerichtet sind, in Kombination mit Olaparib im Vergleich zu einer Olaparib-Monotherapie bei der Behandlung von Patientinnen mit dreifach negativem Mammakarzinom, stratifiziert nach Veränderungen bei den mit der homologen Rekombinationsreparatur (HRR) im Zusammenhang stehenden Genen (einschließlich BRCA1/2).

CAPItello-291 (AStraZeneca)

Status: offen

Eine doppelblinde, randomisierte Phase III Studie, zur Überprüfung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib + Fulvestrant versus Plazebo + Fulvestrant als Behandlung des lokal fortgeschrittenen (inoperablen) oder metastasierten Hormonrezeptorpositiven, Her2negativen (HR+/Her2-) Brustkrebs nach einem Progress während oder nach der Behandlung mit einem Aromatasehemmer (CAPItello-291).

AtractiB

Status: geplant

Eine klinische Phase 2 Studie zur Bewertung der Wirksamkeit und Sicherheit von Erstlinien Atezolizumab in Kombination mit Paclitaxel und Bevacizumab (Avastin®) bei Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem Triple-Negativ Brustkrebs (AtractiB).

PADMA (GBG 93)

Status: offen

Eine randomisierte, offene, multizentrische Phase IV Studie zur Evaluierung von Palbociclib und endokriner Therapie im Vergleich zu einer chemotherapiebasierten Behandlungsstrategie bei Patientinnen mit Hormonrezeptor-positivem / Her2negativem metastasiertem Brustkrebs in der Real-World-Situation.

Capitello

Status: offen

Eine doppelblinde, randomisierte Phase-III-Studie zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Capivasertib + Fulvestrant im Vergleich zu Placebo + Fulvestrant als Behandlung für ein lokal fortgeschrittenes (inoperables) oder metastasiertes Hormonrezeptor-positives, humaner epidermaler Wachstumsfaktorrezeptor 2-negatives (HR+/HER2-) Mammakarzinom nach einem Rezidiv oder einer Progression während der oder im Anschluss an die Behandlung mit einem Aromatase-Inhibitor (CAPItello-291).

PALMIRA

Status: offen

Internationale, multizentrische, randomisierte, open-label klinische Phase-II Studie zu Wirksamkeit und Sicherheit der Weiterführung von Palbociclib in Kombination mit einer endokrinen Zweitlinientherapie bei Patienten mit hormonrezeptorpositivem / HER2-negativem fortgeschrittenem Brustkrebs, die während der Erstlinienbehandlung mit Palbociclib klinischen Nutzen erzielt haben.

PATINA

Status: offen

Eine randomisierte, offene, Phase III Studie zur Evaluierung der Wirksamkeit und Sicherheit von Palbociclib + Anti- HER2 Therapie + endokrine Therapie vs. Anti-HER2 Therapie + endokrine Therapy nach Induktionsbehandlung für den Hormonrezeptor positiven (HR+)/ Her2-positiven metastasierten Brustkrebs.

Klinische Studien

Madeleine Modrow (M.Sc. Public Health)

Leitung Studienzentrum

Interdisziplinäres Brustzentrum

T (069) 95 33 - 66 754

F (069) 95 33 - 26 96

madeleine.modrow@agaplesion.de

INFORMATION