

Studien Homepage 09/2021

ADAPTcycle (WSG) EUDRACT-Nr.:2019-001488-60:

Personalisierte Therapie zum Vergleich der Wirksamkeit einer Chemotherapie (Infusionen verschiedener Substanzen) mit dem CDK 4/6-Hemmer **Ribociclib** in Kombination mit einer endokrinen Therapie (Tabletten) bei Hormonrezeptor-positivem, HER2-Rezeptor negativem, **frühem Brustkrebs** bei erhöhtem Rezidiv-Risiko. Die Studie prüft den Verzicht einer Chemotherapie unter bestimmten Voraussetzungen (Genexpressionsanalyse, Ki 67 nach endokriner Kurztherapie, Tumorausdehnung).

Die Behandlungsdauer mit Ribociclib beträgt 2 Jahre.

Ansprechpartner: Dr. Krauß, Prof. Stickeler

SASCIA (GBG 102) EUDURACT-Nr.: 2019-004100-35:

Testung des Antikörper-Medikamenten-Konjugats **Sacituzumab Govitecan** bei Frauen mit **frühem, HER2-negativem Brustkrebs** und hohem Rückfallrisiko nach der Standardchemotherapie und Operation bei Resttumor zum Zeitpunkt der Operation.

Das Medikament wird nach Operation und Strahlentherapie über 8 Zyklen (Infusion Tag 1+8 alle 3 Wochen) verabreicht.

Ansprechpartner: Dr. Krauß, Prof. Stickeler

ADAPT-late (WSG) EUDRACT-Nr.:2019-001488-60:

Ergänzung der bereits begonnenen endokrinen Therapie (Gegenhormontherapie) mit dem CDK 4/6-Hemmer **Abemaciclib** (Tabletten) bei Hormonrezeptor-positivem Brustkrebs und hohem Rückfallrisiko 2-6 Jahre nach erfolgter Operation zur Verbesserung der Langzeitprognose.

Die Behandlungsdauer mit Abemaciclib beträgt 2 Jahre.

Ansprechpartner: Dr. Krauß, Prof. Stickeler

Bei Interesse melden Sie sich gerne
im Studiensekretariat bei Frau Strauch oder Frau Richlowski
Tel.: 0241 80-37322
oder

im Brustzentrum bei Frau Moors

Tel.: 0241 80-80701