

Weitere dokumentierte Information

ID: WE-KH-1564520-9 - öffentlich

Studienübersicht Brustzentrum Kemperhof Koblenz & St. Elisabeth Mayen 2024

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Status	Studienkurzbeschreibung
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	Westdeutsche Studiengruppe GmbH (WSG)	ADAPT late	offen	Eine randomisierte, offene, adjuvante, an Dynamischen Markern adjustierte, personalisierte Therapiestudie der Phase-III zum Vergleich der Therapie von Abemaciclib plus endokriner Standardtherapie gegenüber alleiniger adjuvanter endokriner Standardtherapie bei Hormonrezeptor-positivem, HER2-Rezeptor negativem Brustkrebs im Frühstadium mit klinisch oder genomisch hohem Risiko für ein Spätrezidiv
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	German Breast Group	BrainMet	offen	Registerstudie: Brain Metastases in Breast Cancer (BMBC)
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	Roche	CO44194	geplant	Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde Phase II-Studie mit Tobemstomig/RO7247669 in Kombination mit Nab-Paclitaxel vs. Pembrolizumab in Kombination mit Nab-Paclitaxel bei unbehandeltem PD-L1 positivem, lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem, tripple-negativem Brustkrebs
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	German Breast Group	CAMBRIA-2	geplant	A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Camizestrant (AZD9833, a Next-Generation, Oral Selective Estrogen Receptor Degradar) Versus Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) as Adjuvant Treatment for Patients with ER+/HER2-Early Breast Cancer and an Intermediate-High or High Risk of Recurrence Who Have Completed Definitive Locoregional Treatment and Have No Evidence of Disease

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Status	Studienkurzbeschreibung
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	Universitätsfrauenklinik Ulm	DETECT V	Rekrutierungsende	Eine multizentrische, randomisierte Phase III-Studie zum Vergleich einer Chemo- versus einer endokrinen Therapie in Kombination mit einer dualen HER2-gerichteten Herceptin/Perjeta Therapie bei Patientinnen mit HER2-positivem und hormonrezeptorpositivem metastasiertem Brustkrebs
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	German Breast Group	GeparPiPPa	offen	Neoadjuvante Phase II-Studie mit Patientinnen mit HER2-positiven , HR-positiven Mammakarzinom mit PIK3CA Mutation. Vergleich der endokrinen Therapie in Kombination mit Trastuzumab / Pertuzumab +/- PIK3 Inhibitor Inavolisib.
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	Pfizer Oncology	PERFORM	offen	Prospektive nicht-interventionelle Studie mit Palbociclib. Erstlinientherapie mit Palbociclib + ET.
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	Universitätsklinikum Tübingen Forschungsinstitut für Frauengesundheit Baden-Württemberg	Praegnant	offen	Prospektives akademisches translationales Forschungsnetzwerk für die Optimierung der onkologischen Versorgungsqualität in der fortgeschrittenen / metastasierten Situation: Versorgungsforschung, Pharmakogenetik, Biomarker, Pharmakoökonomie
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	German Breast Group	SASCIA	offen	Postneoadjuvante Phase III-Studie bei primären HER2-negativen Mammakarzinom-Patientinnen mit einem hohen Rezidivrisiko nach einer neoadjuvanten Standardbehandlung. Die Patientinnen erhalten Sacituzumab Govitecan.
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	AstraZeneca AB	TROPION-Breast02	Rekrutierungsende	Phase III 1st line Studie. Patientinnen mit einem lokal fortgeschrittenen oder metastasierten triple negativen Mammakarzinom, die nicht für eine PD-1/PD-L1 AK-Therapie in Frage kommen. Die Patientinnen erhalten Datopotamab Deruxtecan vs. Chemo.

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Status	Studienkurzbeschreibung
InVO - Institut für Versorgungsforschung in der Onkologie Dres. Weide, van Roye, Chakupurakal, Lutz, Günther Koblenz	AstraZeneca AB	SERENA-6	offen	A Phase III, Double-blind, Randomised Study to Assess Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) + CDK4/6 Inhibitor (Palbociclib or Abemaciclib) vs Continuing Aromatase Inhibitor (Letrozole or Anastrozole)+ CDK4/6 Inhibitor in HR+/HER2-MBC Patients With Detectable ESR1Mutation Without Disease Progression During 1L Treatment With Aromatase Inhibitor+ CDK4/6 Inhibitor- A ctDNA Guided Early Switch Study
Institut für Versorgungsforschung Maasberg/Schmitz/Keller Mayen/Koblenz	German Breast Group	BCP Register	offen	Prospektive und Retrospektive Registerstudie der German Breast Group (GBG) zur Diagnostik und Therapie des Mammacarcinoms in der Schwangerschaft mit jungen, nicht schwangeren Patientinnen (<40 Jahre) als Vergleichkohorte
Institut für Versorgungsforschung Maasberg/Schmitz/Keller Mayen/Koblenz	Heinrich-Heine Universität Düsseldorf	DETECT III	offen	Multizentrisch, prospektiv randomisierte Phase III Studie zum Vergleich einer antineoplastischen Therapie allein vs. eine antineoplastische Therapie plus Lapatinib bei Patientinnen mit initial HER2-negativ metastasiertem Brustkrebs und HER2-positiv zirkulierenden Tumorzellen
Institut für Versorgungsforschung Maasberg/Schmitz/Keller Mayen/Koblenz	Pfizer Oncology	Perform	offen	Studie zur Bewertung der Wirksamkeit von Palbociclib (Ibrance) in der Behandlung von Patientinnen mit lokal fortgeschrittenem oder metastasierten Mammacarcinom (aBC/mBC) in der klinischen Praxis.
Institut für Versorgungsforschung Maasberg/Schmitz/Keller Mayen/Koblenz	German Breast Group	SASCIA	offen	Postneoadjuvante Phase III-Studie bei primären HER2-negativen Mammakarzinom-Patientinnen mit einem hohen Rezidivrisiko nach einer neoadjuvanten Standardbehandlung. Die Patientinnen erhalten Sacituzumab Govitecan.
Institut für Versorgungsforschung Maasberg/Schmitz/Keller Mayen/Koblenz	Clinsol GmbH&CoKG, Würzburg	Praegnant	offen	Prospektives akademisches translationales Forschungsnetzwerk für die Optimierung der onkologischen Versorgungsqualität in der fortgeschrittenen / metastasierten Situation: Versorgungsforschung, Pharmakogenetik, Biomarker, Pharmakoökonomie
Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe, Gemeinschaftsklinikum Mittelrhein, Kemperhof	Zentrum Familiärer Brust- und Eierstockkrebs Universitätsklinikum Köln	HeridiCare	offen	Registerstudie ; Erfassung medizinischer und genetischer Daten von Patientinnen mit familiärer Belastung für Brust- und Eierstockkrebs in einem zentralen Patientenregister

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Status	Studienkurzbeschreibung
Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe, Gemeinschaftsklinikum Mittelrhein, Kemperhof	NOGGO e.V. Berlin	RESCUE	offen	Prospektive Auswertung der klinischen Ergebnisse von Patientinnen mit primärem Brustkrebs, die mit dem Endopredict-Genexpressionstest getestet wurden - eine prospektive Studie zur Gesundheitsversorgung (RESCUE, Reaching for Evidencebased Chemotherapy Use in Endocrine sensitive breast cancer)