

Mammakarzinom

Titel, Phase	präv.	adj.	neo-adj.	metast.	Menopausenstatus	Tumorstadium	Studienziel	Studie durchgeführt in
<b>EGF114299</b> Phase III-Studie				X	Postmenopausal	ER und/oder PR-positive, HER2 positiv, vorher Trastuzumab und endocrine Therapie als neoadjuvante und/oder adjuvante Therapie, Stage IV invasives Mamma-Ca, ECOG 0 – 1	Prüfung der Wirksamkeit und Verträglichkeit von Lapatinib + Trastuzumab + AI versus Trastuzumab + AI versus Lapatinib + AI als first-line Therapie bei postmenopausalen Brustkrebspatientinnen, die vorher Trastuzumab und eine endocrine Therapie als neoadjuvante und/oder adjuvante Therapie erhielten	Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe der Universität Regensburg am Caritas-Krankenhaus St. Josef
<b>Afatinib</b> Phase II-Studie				X		Patientinnen mit metastasierendem, HER2, IHC 2+, HER2 FISH-negativem Brustkrebs	Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von BIBW 2992 in Kombination mit Vinorelbin i.v. Chemotherapie zur Behandlung von Patientinnen mit metastasierendem Brustkrebs und einer HER2 2+ Überexpression in der Immunhistochemie [IHC] und HER2-negativ bei in situ-Hybridisierung [ISH] nach Versagen der Erstbehandlung der metastasierenden Erkrankung und Vorbehandlung mit Anthrazyklinen	Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe der Universität Regensburg am Caritas-Krankenhaus St. Josef
<b>Breast Cancer in Pregnancy</b> Registerstudie						Pat. mit histologisch gesichertem Mammakarzinom und Schwangerschaft  Schriftliche Einwilligung für die Datenerhebung für prospektive Teilnehmer. Für retrospektive Teilnehmer ist eine Einwilligung nicht erforderlich solange die Daten anonym erfasst werden.	Primäres Zielkriterium: - Fetal outcome 4 Wochen nach Entbindung  Sekundäres Zielkriterium: - Mütterliches outcome bezüglich der Schwangerschaft - Stadium und biologische Eigenschaften des Mammakarzinoms - Mamma-Karzinom-Therapie (Medikamente, Ansprechen auf CHT, Op-Typ) - Sensitivität und Spezifität der	Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe der Universität Regensburg am Caritas-Krankenhaus St. Josef

Titel, Phase	präiv.	adj.	neo-adj.	metast.	Menopausen status	Tumorstadium	Studienziel	Studie durchgeführt in
							Diagnostik, klinische Untersuchung, Ultraschall, Mammographie, MRI - Outcome des Neugeborenen 5 Jahre nach Therapie - Outcome des Mammakarzinoms 5 Jahre nach Therapie	
<b>GeparSepto</b> Phase III-Studie			X			- cT2 - cT4a-d - cT1c und cN+ - cT1c und pNSLN+ - cT1c und ER-negativ und PR-negativ oder - cT1c und Ki67>20% - cT1c und HER2 Positiv	Vergleich der Rate pathologisch vollständigen Ansprechens (pCR = ypT0 ypN0) nach neoadjuvanter Behandlung mit nab-Paclitaxel mit lösungsmittelhaltigem Paclitaxel als Teil der neoadjuvanten Behandlung von operablem oder lokal fortgeschrittenem primärem Brustkrebs.	Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe der Universität Regensburg am Caritas-Krankenhaus St. Josef
<b>AEZS 108-049</b> Phase II-Studie				X		Histologisch gesicherter Brustkrebs (entweder aus Primärtumor oder Metastasengewebe), charakterisiert als - ER-negativ (0) - PR-negativ (0) und - HER2/neu-negativ - nachgewiesene Expression von LHRH-Rezeptoren	Untersuchung zur Wirksamkeit von AEZS-108 anhand des medianen progressionsfreien Überlebens (PFS) im Vergleich zu üblicherweise als Monotherapie eingesetzten Zytostatika (SSCC: standard single agent cytotoxic chemotherapy)	Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe der Universität Regensburg am Caritas-Krankenhaus St. Josef