



SENOLOGIE-Studien - UBZE Essen		
		Stand: 09/2008
	Studie	Indikation
Prävention	IBIS II Prevention	Phase III, postmeno. 40-70 J., ? Anastrozol vs. Placebo
Prävention	IBIS II DCIS	Phase III, postmeno 40-70 J. mit DCIS. TAM vs. Anastrozol-Placebo
Neoadjuvant	LAPADO	Phase I/II, neoad. CHT, non-pegylated liposomal doxorubicin HER2 pos.
Neoadjuvant	FEMZONE	Phase III, postmeno. ER/PR+; N0 oder N1, M0, ? 6 Monate präoperative Therapie mit Letrozol ± Zoledronsäure
Neoadjuvant	NATAN	Phase III, Tumorrest nach Anthrzy. und Taxan präop CHT- Min 4 Zyklen Einsatz von Zoledronsäure vs. Beobachtung
Neoadjuvant	NeoALTTO	Phase III, NeoAdjuvant Lapatinib and/or Trastuzumab Treatment, Combination plus paclitaxel, Her2 pos., Tu > 2 cm, M0
Adjuvant	ALTTO	Phase III, M0, Her2 pos., mind. 4 Zyklen anthrazykl. CHT, >Lapatinib ± Trastuzumab
Adjuvant	BC- Pregnancy	SSW
Adjuvant	IKP 211	postmeno. ER+, PR+; TAM; Aromataseinh. nach CHT
Adjuvant	NNBC III	Phase III, 18-70 J. PT1b-pT2, N0, M0, ? 6x FEC vs. 3xFEC+3xDOC, .
Adjuvant	PACT	Patients Anastrozole Compliance to Therapy Programme (PACT) begl. Informationsmaßnahme zur Therapie
Adjuvant	EvAluate-TM	Evaluation des Letrozol
Adjuvant	LERG-BC1	Prädiktive epigenetische Untersuchung zirkulierender Plasma DNA bei Pat. mit prim.gesichertem Mamma-Ca. Start vor OP!
Adjuvant-Beobachtung	OHERA	HER2-pos. Mamma-Ca. im Frühstadium, Beobachtung kardialer events unter Herceptin
Palliativ	RADAR	Phase II Bestimmung Effektivität von RAD001, Mamma-Ca. mit Knochenmetastasierung, Primärtumor ER, PR pos. oder neg. Radiolog. gesicherte ossäre-met. Her2 neg. RAD001+Zoledronsäure, > 18 J.
Palliativ	PELICAN	Phase III, Met. Mamma-Ca. first line, ER, PR neg. Her2 neg. Anthrazyklin Vorbehandl., 18-65 J. ? Caelyx vs. Capecitabine
Palliativ	CLEOPATRA	Phase III, Double-blind, Placebo-contr. Pertuzumab+trastuzumab + docetaxel vs. Trastuzumab + docetaxel. Pat. mit unbehandeltem Her2 pos. , metastasiertem Brustkrebs. Krankheitsfreies Intervall > 12 Monate (Abschluß (neo) adjuvante Therapie bis Diagnose von Metastasen, Ausnahme: Hormontherapie), ab 18 J.
Palliativ	VICTORIA	Phase III, Her2 neg. vinflunine+gemcitabine vs. Gemcitabine +paclitaxel met.BC, vorab CHT, krankheitsfreies Intervall nach Ende der CHT von > 12 Monate, 18-75 J.
Palliativ	IBC-Studie VEG108838	Phase III, Her2 pos. , inflammatorisches Mamma-Ca. herceptinresistent, Lapatinib ± Pazaopanib, ab 18 J.
Palliativ	Ertumaxomabin FBT-IV-ERT-BC-03	Phase II zur wiederholten Gabe monoklonaler Antikörper Ertumaxomab bei Pat. mit Her2 neu 1+ oder 2+ Expression . Fortgeschrittenes oder metastasiertes Mamma-Ca. (Stadium IIIb/IV) und Progress nach Hormontherapie, ab 18 J.

Weitere Informationen erhalten Sie über unser Studiensekretariat.
 Kontakt: Frau D. Schindowski, Tel: 0201-723 2575, Mail: dorothea.schindowski@uk-essen.de
<http://www.uni-brustzentrum-essen.de>