

## Studienübersicht am Brustzentrum

Stand: August 2009

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Studienkurzbeschreibung
Gemeinschaftsklinikum Kemperhof Koblenz	Astra Zeneca GmbH Tinsdaler Weg 183 2280 Wedel	PACT Patient's Anastrozole Compliance to Therapy programme  Studie ist zu, läuft noch bis 2012	Eine randomisierte Untersuchung bei postmenopausalen Patientinnen mit hormonsensitivem Brustkrebs im Frühstadium zur Prüfung der Frage, ob begleitende Informationsmaßnahmen zur Therapie und dem Umgang mit der Erkrankung die Therapietreue während der adjuvanten Behandlung beeinflussen.
Gemeinschaftsklinikum Kemperhof Koblenz	Astra Zeneca GmbH Tinsdaler Weg 183 2280 Wedel	COMPACT Compliance and Arthralgias in Clinical Therapy	Beobachtungsstudie bei postmenopausalen Patientinnen mit hormonsensitivem Brustkrebs im Frühstadium zur Prüfung des Auftretens von Gelenkbeschwerden und deren Behandlungskosten sowie der Therapietreue im ersten Jahr nach Beginn einer antihormonellen Therapie mit Anastrozol.
Gemeinschaftsklinikum Kemperhof Koblenz	Novartis GmbH Nürnberg	EVALUATE-TM Evaluation des Letrozol- Therapiemanagements und der Therapie-Realkosten	Beobachtungsstudie bei postmenopausalen Patientinnen mit hormonsensitivem Brustkrebs zur Prüfung der Wirksamkeit, der Verträglichkeit, der Therapietreue und der Therapie-Realkosten im Laufe des ersten Jahres der antihormonellen Therapie mit Letrozol.
Gemeinschaftsklinikum St. Elisabeth Mayen	Astra Zeneca GmbH Tinsdaler Weg 183 2280 Wedel	PACT Patient's Anastrozole Compliance to Therapy programme, Plan-B-Studie  Studie ist zu, läuft noch bis 2012	Eine randomisierte Untersuchung bei postmenopausalen Patientinnen mit hormonsensitivem Brustkrebs im Frühstadium zur Prüfung der Frage, ob begleitende Informationsmaßnahmen zur Therapie und dem Umgang mit der Erkrankung die Therapietreue während der adjuvanten Behandlung beeinflussen.
Gemeinschaftsklinikum St. Elisabeth Mayen	Novartis GmbH Nürnberg	EVALUATE-TM Evaluation des Letrozol- Therapiemanagements und der Therapie-Realkosten	Beobachtungsstudie bei postmenopausalen Patientinnen mit hormonsensitivem Brustkrebs zur Prüfung der Wirksamkeit, der Verträglichkeit, der Therapietreue und der Therapie-Realkosten im Laufe des ersten Jahres der antihormonellen Therapie mit Letrozol.
Gemeinschaftsklinikum St. Elisabeth Mayen	Institut für Frauengesundheit Erlangen	EVALUATE-PreFACE-Studie	Offene, prospektive, multizentrische Studie zur Untersuchung des Einflusses von pharmakogenetischen Markern auf die Wirksamkeit und Nebenwirkungsrate bei postmenopausalen, steroidrezeptorpositiven Mammakarzinompatienten, die mit Letrozol behandelt werden.

Krankenhaus/Praxis	Studienzentrale	Studie	Studienkurzbeschreibung
Gemeinschaftsklinikum St. Elisabeth Mayen	West German Study Group	Plan-B-Studie	Adjuvant-Nodal positiv oder Nodal negativ mit mindestens einem Risikofaktor (Tumor größer 2 cm, Grading 2 oder höher, ER+PR-negativ)
Praxisklinik für Hämatologie und Onkologie Dres. Köppler, Heymanns, Weide, Thomalla, van Roye Koblenz	GBG Forschungs GmbH Schleussner Str. 42 63263 Neu-Isenburg	SOFT-Studie	Prämenopausale Patientinnen mit reseziertem ER- oder PR- positivem Mammakarzinom, die nach einer neoadjuvanten oder adjuvanten Chemotherapie prämenopausal bleiben, oder prämenopausale Patientinnen, die keine neoadjuvante oder adjuvante Chemotherapie erhalten und nur antihormonell behandelt werden.
Praxisklinik für Hämatologie und Onkologie Dres. Köppler, Heymanns, Weide, Thomalla, van Roye Koblenz	GBG Forschungs GmbH Schleussner Str. 42 63263 Neu-Isenburg	LEA-Studie	Erstlinientherapie des lokal fortgeschrittenen oder Metastasierten Mammakarzinomes mit der Indikation zur antihormonellen Therapie.
Praxisklinik für Hämatologie und Onkologie Dres. Köppler, Heymanns, Weide, Thomalla, van Roye Koblenz	AIO	CARIN-Studie	Capecitabin und Bevacizumab +/- Vinorelbin in der Erstlinientherapie des HER2/neu-negativen metastasierten oder lokal fortgeschrittenen Mammakarzinoms
Praxisklinik für Hämatologie und Onkologie Dres. Köppler, Heymanns, Weide, Thomalla, van Roye Koblenz	GSK	COMPLETE-Studie	Randomisierte, offene Phase-III-Studie zur Untersuchung einer Taxan-basierten Chemotherapie in Kombination mit Lapatinib oder Trastuzumab als First-line-Therapie bei Frauen mit HER2/neu-positivem metastasiertem Brustkrebs.
Onkologische Praxis Frau Dr. Nolte	West German Study Group	Plan-B-Studie	Adjuvant-Nodal positiv oder Nodal negativ mit mindestens einem Risikofaktor (Tumor größer 2 cm, Grading 2 oder höher, ER+PR-negativ)
Onkologische Praxis Dres. med. Maasberg, Schmitz, Keller Mayen	West German Study Group	Plan-B-Studie	Adjuvant-Nodal positiv oder Nodal negativ mit mindestens einem Risikofaktor (Tumor größer 2 cm, Grading 2 oder höher, ER+PR-negativ)