

## Studien gynäkologischer Tumoren

Januar 2018

### Primäres Mamma-Carcinom - neoadjuvant

#### **NeoTrip**

Neoadjuvante Studie mit einem PDL-1-gezielten Antikörper bei Triple Negativ, lokal fortgeschrittenem Brustkrebs behandelt mit nab- Paclitaxel und Carboplatin.

#### **GeparX**

Denosumab als Ergänzung zur neoadjuvanten Therapie beim RANK/L-positiven oder RANK/L-negativen primären Mammakarzinom. Dies ist eine multizentrische, prospektive, 2x2 randomisierte, offene Phase IIb-Studie zum Vergleich einer neoadjuvanten Chemotherapie mit und ohne Denosumab bei Patientinnen mit unbehandeltem Brustkrebs.

### primäres Mamma-Carcinom - adjuvant

#### **Pallas (GBG 87)**

Eine Randomisierte Phase-III-Studie mit Palbociclib zusammen mit einer adjuvanten endokrinen Standardtherapie versus adjuvante endokrine Standardtherapie allein für hormonrezeptorpositive (HR+) / HER2-negative PatientInnen mit frühem Brustkrebs.

## **Mamma Carcinom – metastasiert**

### **MK-3475-355**

Die Studie besteht aus zwei Teilen. In Teil 1 wird die Sicherheit von Pembrolizumab (MK-3475) in Kombination mit einer von drei verschiedenen Chemotherapien bei der Behandlung von lokal rezidivierendem inoperablem oder metastasiertem Triple-negativem Brustkrebs (TNBC) beurteilt, das bisher nicht mit einer Chemotherapie behandelt wurde. In Teil 2 wird die Sicherheit und Wirksamkeit von Pembrolizumab plus Chemotherapie im Vergleich zur Sicherheit und Wirksamkeit von Placebo plus Chemotherapie bei der Behandlung von lokal rezidivierenden inoperablen oder metastatischen TNBC, die bisher nicht mit Chemotherapie behandelt wurde, beurteilt

### **RIBECCA**

Eine nationale, multizentrische, offene Phase IIIb Studie zur Behandlung von Frauen mit hormonrezeptor-positivem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs mit Ribociclib (LEE011) in Kombination mit Letrozol.

### **AIPAC**

Eine multizentrische, randomisierte, doppelblinde, placebokontrollierte Phase-IIb-Studie bei Patientinnen mit Hormonrezeptor-positivem, metastasierendem Mammakarzinom, die IMP321 (LAG-3Ig Fusionsprotein) oder Placebo als Begleittherapie zu einem Behandlungsregime bestehend aus einer Standard-Chemotherapie mit Paclitaxel erhalten

Für Fragen wenden Sie sich bitte an:

Frau Karin Baumbach

CHOP GmbH – Studienbüro des Centrums für Hämatologie und Onkologie Bethanien  
Prof. Dr. Tesch \* Prof. Dr. Knauf \* Priv. Doz. Dr. Grunewald \* Dr. Breuer \* Dr. Schmitt  
Usinger Str. 11 \* 60389 Frankfurt \* Tel. 069 / 56 00 56 – 21 \* Fax 069 / 56 00 56 – 25

[karin.baumbach@chop-studien.de](mailto:karin.baumbach@chop-studien.de)

Herr Dr. Peter Feilen

CHOP GmbH – Studienbüro des Centrums für Hämatologie und Onkologie Bethanien  
Prof. Dr. Tesch \* Prof. Dr. Knauf \* Priv. Doz. Dr. Grunewald \* Dr. Breuer \* Dr. Schmitt  
Usinger Str. 11 \* 60389 Frankfurt \* Tel. 069 / 56 00 56 – 182 \* Fax 069 / 56 00 56 – 25

[peter.feilen@chop-studien.de](mailto:peter.feilen@chop-studien.de)

[www.onkologie-bethanien.de](http://www.onkologie-bethanien.de)