

Brustzentrum am Klinikum Fichtelgebirge

Studien (Stand: Februar 2011)

Unsere Patientinnen sollen von den großen Fortschritten auf dem Gebiet der Brustkrebsforschung profitieren. Deshalb setzen wir uns dafür ein, dass Sie Zugang zu den neuesten Behandlungsmethoden erhalten.

Wissenschaftler untersuchen in zahlreichen Studien neben den neuesten Wirkstoffen auch viel versprechende Kombinationen von bereits bekannten Präparaten. Nur so kann zuverlässig festgestellt werden, wie wirksam und verträglich Arzneimittel wirklich sind. Die meisten dieser Medikamente werden schon seit vielen Jahren mit großem Erfolg bei der Behandlung von Brustkrebs eingesetzt.

Ob eine Studienteilnahme für Sie in Frage kommt oder nicht, wird in der wöchentlich stattfindenden Tumorkonferenz mit Experten diskutiert, jedoch immer unter dem Aspekt, Ihnen nach Kenntnis die beste Behandlungsmethode zukommen zu lassen. Die Entscheidung darüber treffen Sie dann zusammen mit Ihrem behandelnden Arzt /Ihrer behandelnden Ärztin.

Hier eine kurze Übersicht der aktuellen Studien, die in unserem Brustzentrum, natürlich unter Einhaltung der gesetzlichen Bestimmungen sowie der „Guten Klinischen Praxis“ (GCP), durchgeführt werden:

IBIS-DCIS

Multizentrische randomisierte Phase-III-Studie zum Vergleich der Wirksamkeit von Anastrozol vs. Tamoxifen bei postmenopausalen Patientinnen mit ductalem Carcinoma in situ

IBIS-Prävention

Multizentrische, randomisierte, doppelblinde Phase-II-Studie für postmenopausale Frauen mit erhöhtem Brustkrebsrisiko. 5 Jahre Einnahme Anastrozol vs. Placebo

REACT

Multizentrische, randomisierte doppelblinde Phase-III-Studie zum Vergleich von Celecoxib vs. Placebo bei Patientinnen mit primärem Mammakarzinom nach ggf. vorausgegangener Chemo- und/oder Strahlentherapie

SUCCESS-B

Multizentrische, prospektiv randomisierte Phase-III-Studie zum Vergleich einer Kombinations-Chemotherapie mit FEC-Docetaxel vs. FEC-Docetaxel-Gemcitabine sowie einer biologischen Zieltherapie bei Her2-neu-Überexpression

PANTHER

Multizentrische, kontrollierte, randomisierte Phase-III-Studie einer dosisdichten Chemotherapie mit EC, gefolgt von Docetaxel vs. Standard-Chemotherapie mit FEC, gefolgt von Docetaxel bei Patientinnen mit primärem Hochrisiko-Mammakarzinom

SUCCESS-C

Multizentrische, prospektiv randomisierte Phase-III-Studie zum Vergleich einer Chemotherapie mit FEC-Docetaxel vs. Docetaxel-Cyclophosphamid. Zusätzliche Randomisierung in Ernährungsberatung und Sportprogramm vs. Kontrollgruppe ohne Intervention

ICE-II

Multizentrische, randomisierte Phase-(III)-Studie zum Vergleich von EC oder CMF vs. Nab-Paclitaxel in Kombination mit Capecitabine bei fitten älteren Patientinnen mit erhöhtem Rezidivrisiko bei primärem Mammakarzinom.

TaBeA

Multizentrische, randomisierte Phase-III-Studie zur Bestimmung der Wirksamkeit von Taxanen und Bevacizumab (Avastin) plus/minus Capecitabine (Xeloda) als Firstlinetherapie bei Patientinnen und Patienten mit Her-2-negativem metastasierten Mammakarzinom

Frühere, bereits abgeschlossene Studien:

ADEBAR, ALTTO, ARA-Plus, d2, d4, EC-DOC, Evaluate, Evaluate-Preface, Femzone, GAIN, ICE, Mamma-2, neoadjuv. EC-Protokoll, neoadjuv. ET/CMF-Protokoll, NECTA, NNBC-3, OVAR-5, RADAR, SUCCESS, TEACH