

## Primäres Mammakarzinom

Studie	Indikation	Therapie
<b>Ember-4</b> (adjuvant) Eu CT: 2022-501007-28-00	nach vorheriger mind. 2-5-jähriger Endokriner Therapie, ER+ Her2 negativ	Immunestrant vs SoC
<b>Treat ctDNA</b> (adjuvant)	ER positiv, Her2 neg., ctDNA positiv	Elacestrant vs. SoC
<b>FLAMINGO-01 (Impfung)</b> (adjuvant) EU CT: 2023-504323-25	Her2 positiv, Hochrisiko nach neoadjuvanter und postoperativen adjuvanten Trastuzumab basierten Therapie; HLA-A*02 positiv	GLSI-100 vs. Placebo
<b>WIDER</b> (adjuvant) EU CT: 2022-503001-38	HR positiv, Her2 negativ,	Ribociclib + AI
<b>Ascent 05</b> EU CT: 2024-512279-10	triple-negativem Brustkrebs, die nach einer Operation und neoadjuvanter Therapie eine invasive Resterkrankung aufweisen	Pembrolizumab + Sacituzumab Govitecan vs. SoC
<b>Highlight 01</b> (adjuvant) EU CT: 2024-510719-31-00	Behandlung von Hitzewallungen unter endokriner Therapie bei Hormon positiven MaCa	Fezolinetant vs. Placebo
<b>ELEGANT</b> (adjuvant) EU CT: 2024-515445-42	Elacestrant im Vergleich zur Standard-Endokrintherapie bei Frauen und Männern mit lymphknoten-positivem, Östrogenrezeptor-positivem, HER2-negativem Brustkrebs im Frühstadium mit hohem Rezidivrisiko – eine globale, multizentrische, randomisierte, offene Phase-3-Studie	Elacestant vs. SoC
<b>Caroleen</b> (adjuvant) EU CT: NA	Eine nicht-interventionelle Studie zu Kisqali (Ribociclib) in Kombination mit einem Aromatasehemmer bei Patientinnen mit frühem Brustkrebs im Stadium II und III (HR+/HER2-), um die Wirksamkeit in der Praxis, das Sicherheitsprofil, die Patienten-Compliance und die Lebensqualität zu bewerten	Ribociclib + AI
<b>Axsana</b> EU CT: UNK	Prospektive, multizentrische Registerstudie zur Bewertung verschiedener leitlinienkonformer Operationsverfahren in der Axilla (Sentinel-Node Biopsie,	Keine

ID	Version	Freigeber	Freigabe am	Gültig bis
[Dokumentenummer]	[Revision]	[Freigeber]	[Freigabedatum]	

	Targeted Axillary Dissection, Axilladissektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie	
<b>Eubreast-01</b> EU CT: UNK	Verzicht auf SLNB bei triple-negativen und HER2-positiven Mammakarzinom-Patientinnen mit radiologischer und pathologischer Komplettremission nach neoadjuvanter Chemotherapie	keine
<b>Endomag</b> EU CT: UNK	Indikation zu Verwendung eines Markers	Nutzung von Magseed Pro® Marker und Sentimag® Gen3 System
<b>Melody</b> EU CT: UNK	Ist eine prospektive, nicht-interventionelle, multizentrische Kohortenstudie zur Bewertung verschiedener bildgebungsgestützter Methoden zur Lokalisierung nicht tastbarer bösartiger Brustläsionen	Keine
<b>Survive</b> NCT05658172	Standard Nachsorge im Gegensatz zu einer intensivierten Nachsorge bei PatientInnen mit früher Brustkrebserkrankung)	keine
<b>DFG Mammastudie / PET/MRT Untersuchung</b>	Beurteilung und Vorhersage des lokoregionären Therapieansprechens bei Her2 positives MammaCa unter Anwendung von Künstlicher Intelligenz	Keine

## Metastasiertes Mammakarzinom

Studie	Indikation	Therapie
<b>Dynasty Breast 02</b> 2023-507331-17	Her2 low, HR positiv; nach Progress in der endokrinen Therapie <b>In Vorbereitung</b>	DB-1303 vs. SoC
<b>Element</b> EU CT: 2023-504925-38	HR pos, Her2 neg. mit g/t BRCA1/2 und/oder g/t Palb2 Mutation	Elacestrant plus Niraparib vs. Niraparib
<b>Captor-B</b> 2022-000637	Met. Mamma CA Her2 - molekulare Analyse <b>firstline</b>	Ribociclib + SoC
<b>INAVO122</b> EU CT: 2022-502046-28-00	Her2 positiv, Pik3CA positiv	Inavolisib plus Phesgo® vs. Placebo vs. Phesgo®
<b>Register Mamma Ca beim Mann</b> EU CT: UNK	MaCa	SoC
<b>Jazz (EmpowHer)</b>	3rd line, met Her2 positiv,	Zanidatamab und Chemotherapie vs TDX-d

ID	Version	Freigeber	Freigabe am	Gültig bis	Seite 2 von 3
[Dokumentenummer]	[Revision]	[Freigeber]	[Freigabedatum]		

## Ovarialkarzinom

Studie	Indikation	Therapie
<b>Nis Smaragd</b>	fortg. Ovarial- Eileiter u. primäres peritoneum Ca	SoC
<b>ELEC</b> EU CT: 2024-512563-31-00	Fortg. Endometrium Ca	Elacestrant
<b>NIS Scout-01</b> D0817R00030	Ovarial Ca.	SoC

ID	Version	Freigeber	Freigabe am	Gültig bis
[Dokumentenummer]	[Revision]	[Freigeber]	[Freigabedatum]	