

## Nicht interventionelle Brustkrebsstudien

Nicht-interventionelle Studien (NIS) sind dadurch gekennzeichnet, dass die Therapie gemäß der üblichen ärztlichen Behandlungspraxis durchgeführt wird. Sie folgen keinem vorab festgelegten Prüfplan. Auf diese Weise erhält man einen direkten Erkenntnisgewinn über die medizinische Behandlungspraxis z.B. nach Zulassung neuer Medikamente.

Wir bieten in unserem zertifizierten Brustzentrum folgende NI-Studien an:

### **Perform (Pfizer)**

#### **Status: offen**

Eine Beobachtungsstudie von Patienten mit HR+/Her2- metastasiertem oder fortgeschrittenem Brustkrebs, die in der Erstlinie mit einer endokrinbasierten Palbociclib Kombinationstherapie behandelt werden.

### **Ribanna**

#### **Status: Rekrutierung geschlossen, Nachbeobachtung**

Eine nicht-interventionelle Studie für postmenopausale Frauen mit einem HR+/Herz-negativ lokal fortgeschrittenen/ metastasierten Brustkrebs zur Bewertung der Effektivität des Behandlungsalgorithmus, beginnend mit Kisqali (Ribociclib) in Kombination mit einem Aromatasehemmer oder mit einer endokrinen Therapie oder mit einer Chemotherapie als Erstlinientherapie.

### **Providence (alcedis)**

#### **Status: offen**

Die Providence ist eine nicht interventionelle Studie zur Erhebung von patientenberichteten Daten aus der klinischen Routine von Patientinnen mit HER2 positiven inoperablen oder metastasierten BC, die Trastuzumab Deruxtecan (Enhertu ®) als Zweitlinientherapie erhalten und denen die APP „CANKADO PRO-React Onco“ angeboten wird. Es soll untersucht werden, ob die Verwendung von „CANKADO PRO-React Onco“ die Alltagsbedingungen der Patientinnen, die in der Zweitlinie behandelt werden, beeinflusst.

### **Kontakt:**

Studienzentrum des zertifizierten Brustzentrums Rotenburg  
Oberarzt Tobias Hesse, Verantwortlicher Studienarzt (Principal Investigator)  
Svenja Behrens, Study Nurse  
T (04261) 77-66 09, F (04261) 77-20 69