

Studie	AXSANA EUBREAST 3
Patienten	Mamma CA primär cN+
Therapie	Prospektive, multizentrische Registerstudie zur Bewertung verschiedener leitlinienkonformer Operationsverfahren in der Axilla (Sentinel-Node Biopsie, Targeted Axillary Dissection, Axilladissektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie (AXillary Surgery After NeoAdjuvant Treatment)
Link:	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04373655

Studie	GBG-104 EUBREAST-01
Patienten	Mamma CA primär TNBC oder HER2-positiv
Therapie	Verzicht auf die Sentinel-Lymphknotenbiopsie bei Patienten mit triple-negativen oder HER2-positiven Mammakarzinom mit radiologischer und pathologischer Komplettremission in der Brust nach neoadjuvanter Systemtherapie eine einarmige, prospektiv-chirurgische Studie
Link:	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04101851

Studie	GBG 110- CAMBRIA-1
Patienten	Mamma CA primär HR-positiv HER2-negativ
Therapie	Studie zu Camizestrant bei ER+/HER2-Brustkrebs im Frühstadium nach mindestens 2 Jahren zusätzlicher endokriner Standardtherapie Zielpopulation : Patientinnen mit ER+/HER2-Brustkrebs im Frühstadium, die eine definitive lokoregionäre Therapie abgeschlossen haben und mindestens 2 Jahre lang eine zusätzliche Standard-ET mit oder ohne Cyclin-abhängigem Kinase-4- und -6(CDK4/6)-Inhibitor erhalten haben und derzeit krankheitsfrei sind, jedoch ein mittleres oder hohes Rezidivrisiko tragen.
Link:	https://www.gbg.de/studien/cambria-1

Studie	Lilly EMBER-4 J2J-MC-JZLH
Patienten	Mamma CA primär HR-positiv HER2-negativ
Therapie	randomisierte, unverblindete Phase-III-Studie zum Vergleich von adjuvanter Imlunestran und der adjuvanter Standard-ET nach ärztlichem Ermessen bei Teilnehmerinnen, die 2 bis 5 Jahre lang eine adjuvante Standard-ET des frühen ER+-HER2--Mammakarzinoms (Stadium I-III) erhalten haben. Patienten die auf der Grundlage der klinisch-pathologischen Merkmale ein erhöhtes Rezidivrisiko haben.
Link:	https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05514054

Studie	TROPION-Breast-02
Patienten	Mamma CA metastasiert TNBC
Therapie	Eine Studie zu Dato-DXd im Vergleich zur Chemotherapie nach Wahl des Prüfarztes bei Patientinnen mit lokal rezidivierendem, inoperablem oder metastasiertem dreifach negativem Brustkrebs, die nicht für eine PD-1/PD-L1-Inhibitorthherapie in Frage kommen
Link:	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05374512

MAMMAKARZINOM

Studie	NIS Providence
Patienten	Mamma CA metastasiert HER2-positiv oder HER2-low
Therapie	Prospektive nicht-interventionelle Studie (NIS) zur Untersuchung von patientenberichteten und klinischen Daten aus der Alltagsroutine bei Patienten mit HER2-positivem oder HER2-low, inoperablem oder metastasiertem Brustkrebs, die mit Trastuzumab-Deruxtecan behandelt werden
Link:	https://www.astrazenecaclinicaltrials.com/study/D9673R00028/

Studie	Pfizer PERFORM-NIS
Patienten	Mamma CA metastasiert HR pos. HER2 neg.
Therapie	epidemiologische, prospektive Beobachtungsstudie zur Erhebung von Evidenz aus der Versorgungsrealität von Patientinnen und Patienten mit HR+/HER2-Fortgeschrittenem oder metastasierten Brustkrebs, die in der Erstlinie gemäß aktuellen Behandlungsstandards mit einer endokrin-basierten Palbociclib-Kombinationstherapie behandelt werden
Link:	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04767594

Studie	GBG-79 BMBC; Registerstudie national
Patienten	Mammakarzinom mit Gehirnmastasen
Therapie	Registerstudie
Link:	https://www.gbg.de/de/studien/brainmet.php

Studie	GBG-29 BCP; Registerstudie
Patienten	Mammakarzinom in der Schwangerschaft oder < 40 Jahre und nicht schwanger
Therapie	Registerstudie
Link:	https://www.gbg.de/de/studien/bcp.php

OVARIALKARZINOM und MAMMAKARZINOM

Studie	BioNTech RB_T002
Patienten	Ovarial- oder Mammakarzinom, weitere Tumorentitäten
Therapie	Identifikation von individuellen Krebsmutationen und Testung ihrer Immunogenität durch Untersuchung von Blut- und Gewebeproben
Link:	kein Link vorhanden; Rücksprache Studiensekretariat Tel. 0611-43 3234

OVARIALKARZINOM

Studie	AGO-OVAR-26 MATAO
Patienten	Primärer, neu diagnostizierter (FIGO-Stadium II bis IV) und histologisch bestätigter niedrig- oder hochgradiger seröser oder endometrioider epithelialer Eierstock-/Eileiter-/Peritonealkrebs
Therapie	MAintenance Therapie/ Erhaltungstherapie mit Aromatasehemmer für Patientinnen mit epithelalem Ovarialkarzinom: eine randomisierte doppelblinde Placebo-kontrollierte multizentrische Phase III Studie einschließlich der LOGOS (LOW-Grade Ovarialkarzinom Substudie)
Link:	https://ago-ovar.de/profil/offene-studien/

Studie	NOGGO S15 FraStrROC
Patienten	epithelialer Eierstockkrebs (EOC), Karzinosarkom, primäres Peritonealkarzinom (PPC) oder Eileiterkrebs (FTC) in der Rezidivsituation (ab der 2. Therapielinie)
Therapie	nicht-interventionelle, prospektive, multizentrische Beobachtungsstudie, in der die Gebrechlichkeit, die Fragilität von Ovarialkarzinom-Patientinnen in der Rezidivsituation evaluiert wird.
Link:	kein Link vorhanden; Rücksprache Studiensekretariat Tel. 0611-43 3234

Studie	Expression VI (Carolin meets HANNA) NOGGO- Studie
Patienten	Ovarial-, Tuben- oder Peritonealkarzinom
Therapie	Weltweite Umfrage von langzeitüberlebenden Patientinnen mit Ovarial-, Tuben- oder Peritonealkarzinom das vor 5 Jahren diagnostiziert wurde
Link:	https://carolinmeetshanna.com/

Studie	Expression VIII NOGGO- Studie
Patienten	Ovarial-, Tuben- oder Peritonealkarzinom
Therapie	Umfrage für Patientinnen mit der Diagnose aller Subtypen eines Borderlinetumor des Ovars und Low-grade serösen Tuben- Peritoneal- und Ovarialkarzinom das vor 5 Jahren diagnostiziert wurde zum Thema Patientinnen-Aufklärung und Patientinnen-Information
Link:	kein Link vorhanden; Rücksprache Studiensekretariat Tel. 0611-43 3234

Studie	Expression IX NOGGO- Studie
Patienten	Endometriumkarzinom, Zervixkarzinom, seltene Tumore wie Granulosazelltumore & Sertoli-Leydig-Zelltumore
Therapie	Eine weltweite Umfrage zum Langzeitüberleben mit gynäkologischer Tumorerkrankung die vor 5 Jahren diagnostiziert wurden
Link:	kein Link vorhanden; Rücksprache Studiensekretariat Tel. 0611-43 3234

Gynäkologische Sarkome

Studie	REGSA
Patienten	gynäkologische Sarkome
Therapie	Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Link:	kein Link vorhanden; Rücksprache Studiensekretariat Tel. 0611-43 3234