

## Mammakarzinom und Gynäkologische Tumoren

Projektname	Typ	FPI	Akt.Pat. Zahl	Ziel	Bemerkung -Status-
Aktive Projekte					
TMK I+II	Register	04/07	4.250	Erweitert auf 4.500	Tumorregister Mammakarzinom Rekrutierung
MaLife	„	12/11	1.61900	1500	Erfassung der Lebensqualität Rekrutierung
MaFit (adj. Pat.)	„	„	1028	1.000	Einfluss von körperlicher Aktivität auf Rezidivwahrscheinlichkeit Rekrutierung beendet, Studie im Follow UP, Finale Analyse Q1/15
MaNut (adj. Pat.)	„	„	1027	1.000	Einfluss der Ernährung auf die Rezidivwahrscheinlichkeit Rekrutierung beendet, Studie im Follow UP, Finale Analyse Q1/15
SENORA	„	„	504	800	Darstellung der Versorgung älterer Pat. (> 70 J) Follow Up
ELDERLY	„	„	327	400	Erfassung von Therapiebesonderheiten bei Pat. > 70 unter CTx oder Immuntherapie (MAB) Follow Up
MaTox (adj. Pat.)	„	01/08	523	500	Erfassung der Langzeittoxizität der CTx bei adjuvanten Pat., speziell PNP und ZNP, Cardiotoxizität, etc. Abschlussanalyse Q2/14 Vollpublikation 2015
MaRep (neu)	Randomisiertes Register	03/13	615	600	Repäsentativitätsanalyse zum TMK. Sequentielle anonymisierte Erfassung von MC Pat. in zufällig ausgewählten Praxen abgeschlossen, ausgewertet
CARIN Cap + Bevacizumab +/- Vinorelbine	Phase II b	04/09	600	600	Her2neg: Etablierung eines effektiven Non-Anthrasyklin, non-Taxan First-line Schemas Finale Analyse Q4/14; ESMO 14 ASCO 14

					Vollpublikation 2015
PASO Paclitaxel +/- Sorafenib	Phase I/II	08/10	60	140	2nd und 3rd line Therapie, HER 2 negatives Karzinom Rekrutierung beendet Auswertung läuft
VicTORia Vinorelbin +/- Everolimus	Phase II b	02/12	112	166	2nd-line MMC Rekrutierung
CELAVIE Cap + Lapatinib +/- Vinorelbine	Phase I	10/10	12	14	Nach Trastuzumab Versagen, 1st oder 2nd line metastasiert HER2 positives Karzinom beendet, Auswertung läuft
IMPROVE HER2 neg, First- line	random. Phase IIb	Q4/14	3 FPI 11/14	192	Prim. Zielparame- ter „Patient preference“ Rekrutierung

### In Vorbereitung

Projektname	Typ	FPI	Akt.Pat. Zahl	Ziel	Bemerkung
PIKTAM Her2 neg, HR +	Random. Phase II	12/14	0	84	Phase II, single stage, open- labeled, multicenter, non- randomized three parallel groups to prospectively evaluate the efficacy of BKM120 in combination with tamoxifen in molecularly stratified patients with advanced breast cancer
INGE-B Her2 neg, HR +	Phase II	FPI Q2/15	0	120	Prospective, multi-center, single arm, non-comparative phase II study. Arm A: Combination of palbociclib (PD-033299) and aromatase inhibitor (AI) letrozole.