

KURZPROTOKOLL **Capitello**

Öffentlicher Titel	Phase III Studie zu Capivasertib bei HR+/HER2- Brustkrebs
Wissenschaftl. Titel	A phase III double-blind randomised study assessing the efficacy and safety of capivasertib + fulvestrant versus placebo + fulvestrant as treatment for locally advanced (inoperable) or metastatic hormone receptor positive, human epidermal growth factor receptor 2 negative (HR+/HER2) breast cancer following recurrence or progression on or after treatment with an aromatase inhibitor (AI)
Kurztitel	Capitello
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, zweiarmig
Studienphase	Phase III
Erkrankung	Geschlechtsorgane: Brustkrebs: Zweitlinie oder höher
Alter	18 Jahre und älter
Molekularer Marker	HER2/neu neg. PR HER2/neu neg./ER pos. ER HER2/neu neg./PR pos.
Prüfzentren	Agaplesion Markus Krankenhaus Wilhelm-Epstein-Straße 4 60431 Frankfurt am Main PD Dr. med. Marc Thill Tel: 069 95332228 Fax: 069 95332733 marc.thill@fdk.info Centrum für Hämatologie und Onkologie Bethanien (Aktiv) Im Prüfling 17-19 60389 Frankfurt am Main Prof. Dr. med Hans Tesch Tel: 069 451080 Fax: 069 458257 hans.tesch@telemed.de
Sponsor	Astra Zeneca
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT04305496 (primäres Register) EudraCT 2019-003629-78
Links	zu den Ein- und Ausschlusskriterien