## KURZPROTOKOLL BMS CA209-7FL

Öffentlicher Titel BMS CA209-7FL: Phase III Studie zu Nivolumab bei neu diagnostiziertem, ER-

positivem, HER2-negativem Hochrisiko-Brustkrebs

Wissenschaftl. Titel A Randomized, Multicenter, Double-blind, Placebo-controlled Phase 3 Study of

Nivolumab Versus Placebo in Combination With Neoadjuvant Chemotherapy and Adjuvant Endocrine Therapy in Patients With High-risk, Estrogen Receptor-Positive (ER+), Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative (HER2-) Primary Breast

Cancer

Kurztitel BMS\_CA209-7FL

Studienart multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind

Studienphase Phase III

**Erkrankung** Geschlechtsorgane: Brustkrebs: Erstlinie

Alter 18 Jahre und älter Molekularer Marker HER2/neu neg.

HER2/neu neg./ER pos.

ER

Prüfzentren Universitätsklinikum Frankfurt (Rekrutierung beendet)

Klinik für Frauenheilkunde und Geburtshilfe

Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main

Tim Strauch

Tel: 069 6301 83359 Fax: 069 69 6301 4797 tim.strauch@kgu.de

**Sponsor** Bristol-Myers Squibb

Registrierung in anderen ClinicalTrials.gov NCT04109066 (primäres Register)

Studienregistern EudraCT 2019-002469-37

Links Studiendokumente zum Download (roXtra)

Zu den Ein- und Ausschlusskriterien