

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	Frauenheilkunde und Geburtshilfe (Rekrutierung beendet) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Tim Strauch Tel: 069 6301 83359 Fax: 069 69 6301 4797 tim.strauch@unimedizin-ffm.de 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@unimedizin-ffm.de
Sponsor	Bristol-Myers Squibb
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT04109066 (primäres Register) EudraCT 2019-002469-37
Links	Studiendokumente zum Download (roXtra) Zu den Ein- und Ausschlusskriterien