KURZPROTOKOLL SASCIA

Öffentlicher Titel Phase III Studie zu Sacituzumab und Govitecan bei HER2-negativem Brustkrebs

Wissenschaftl. Titel Phase-III-Studie zur postneoadjuvanten Behandlung mit dem Antikörper- Medikamenten

-Konjugat Sacituzumab Govitecan bei Frauen mit frühem, HER2- negativem Brustkrebs und hohem Rückfallrisiko nach einer Standardbehandlung im neoadjuvanten Setting -

SASCIA

Kurztitel SASCIA

Studienart multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig

Studienphase Phase III

Erkrankung Geschlechtsorgane: Brustkrebs: neoadjuvant

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

Prüfzentren Agaplesion Markus Krankenhaus (Aktiv)

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

Sana Klinikum Offenbach (Aktiv) Ambulantes Onkologisches Zentrum

Starkenburgring 66 63069 Offenbach

Prof. Dr. Christian Jackisch

Tel: 069 8405 3850 Fax: 069 8405 4456

Christian.Jackisch@sana.de

Klinikum Hanau GmbH (Aktiv)

Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe

Leimenstraße 20 63450 Hanau Roland Fricker Tel: 06181 296-2510

Fax: 06181 296-2540

Roland_Fricker@klinikum-hanau.de

Universitätsklinikum Frankfurt (Aktiv)

Medizinische Klinik II, Hämatologie/Onkologie Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main

Silvia Koss

Tel: 069 6301-80429 Fax: 069 6301-83655 silvia.koss@kgu.de

Sponsor German Breast Group

Studienregistern

Registrierung in anderen EudraCT 2019-004100-35

KURZPROTOKOLL SASCIA

Links

Studiendokumente zum Download (roXtra) zu den Ein- und Ausschlusskriterien