

**KURZPROTOKOLL**  
**ADAPTlate**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase III Studie zu Abemaciclib als adjuvante Therapie bei Hochrisiko-, HR+ und HER2-Brustkrebs im Frühstadium
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A randomized, controlled, open-label, phase-III trial on Adjuvant Dynamic marker - Adjustes Personalized Therapy comparing abemaciclib combined with standard adjuvant endocrine therapy versus standard adjuvant endocrine therapy in (clinical or genomic) high risk, HR+/HER2- early breast cancer
<b>Kurztitel</b>	ADAPTlate
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig, Investigator Initiated Trial (IIT)
<b>Studienphase</b>	Phase III
<b>Erkrankung</b>	Geschlechtsorgane: Brustkrebs: adjuvant
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	HER2/neu neg. PR HER2/neu neg./ER pos. ER HER2/neu neg./PR pos.
<b>Prüfzentren</b>	<b>Centrum für Hämatologie und Onkologie Bethanien (Aktiv)</b> Im Prüfling 17-19 60389 Frankfurt am Main Prof. Dr. med Hans Tesch Tel: 069 451080 Fax: 069 458257 <a href="mailto:hans.tesch@telemed.de">hans.tesch@telemed.de</a>
<b>Sponsor</b>	West German Study Group
<b>Förderer</b>	Eli Lilly and Company Genomic Health Cantargia AB
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04565054 EudraCT 2019-001488-60 (primäres Register)
<b>Links</b>	<a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>