

KURZPROTOKOLL
ADAPTlate

Öffentlicher Titel	Phase III Studie zu Abemaciclib als adjuvante Therapie bei Hochrisiko-, HR+ und HER2-Brustkrebs im Frühstadium
Wissenschaftl. Titel	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
Kurztitel	ADAPTlate
Studienart	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig, Investigator Initiated Trial (IIT)
Studienphase	Phase III
Erkrankung	Geschlechtsorgane: Brustkrebs: adjuvant
Alter	18 Jahre und älter
Molekularer Marker	HER2/neu neg. PR HER2/neu neg./ER pos. ER HER2/neu neg./PR pos.
Prüfzentren	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	West German Study Group
Förderer	Eli Lilly and Company Genomic Health Cantargia AB
Registrierung in anderen Studienregistern	ClinicalTrials.gov NCT04565054 EudraCT 2019-001488-60 (primäres Register)
Links	Zu den Ein- und Ausschlusskriterien