

varisano Krankenhaus Bad Soden | Brustzentrum Main-Taunus  
Kronberger Str. 36 65812 Bad Soden am Taunus

Sehr geehrte Patientin,

wir bieten Ihnen hier am Standort Bad Soden folgende Studien an:

**AXSANA- Studie** AXSANA (AXillary Surgery After NeoAdjuvant Treatment) / EUBREAST 3

Register-Studie zur Bewertung verschiedener Operationsfahren der Lymphknoten in der Achselhöhle bei Brustkrebs nach neoadjuvanter Chemotherapie (Wächterlymphknoten, TAD (gezielt Entfernung des primär befallenden Lymphknotens) und klassische Axilla Operation).

**PROOFS- Studie**

Daten aus der klinischen Praxis und Langzeitnachsorge prä- und perimenopausaler Patientinnen mit luminalen Brustkrebs im Frühstadium, der ein mittleres bis hohes klinisches und niedriges genomisches Rezidivrisiko (bestimmt mittels MammaPrint®) aufweist, und die mit endokriner Therapie plus Unterdrückung der Ovarialfunktion (OFS) oder Standard-Chemotherapie, gefolgt von einer endokrinen Therapie, behandelt werden.

Ob Sie für eine Studie in Frage kommen, prüfen wir für Sie und kommen auf Sie zu. Bei Fragen oder dem Wunsch nach Einschluss in eine andere Studie, kommen Sie gerne auf uns zu.

Weitere angebotene Studien im Rhein-Main-Gebiet finden Sie auch unter:

<https://www.onconetrheinmain.de/studien>

Ihr Team des Brustzentrums Main-Taunus

## Studienliste Brustzentrum Main-Taunus, Stand 09/24

<b>In domo angebotene Studien</b>		
Studie	Einschlusskriterien (vereinfacht)	Besonderheiten
<p><b>AXSANA</b> Prospektive, multizentrische Registerstudie zur Bewertung verschiedener leitlinienkonformer Operationsverfahren in der Axilla (Sentinel-Node Biopsie, Targeted Axillary Dissection, Axilladisektion) nach neoadjuvanter Chemotherapie</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Verdacht auf oder gesicherte axilläre Lymphknotenmetastasierung</li> <li>• Geplante primäre Systemtherapie</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Einschluss so früh wie möglich. Fragebögen möglichst bis 5 Tage vor der Operation ausfüllen lassen.</li> <li>• Bitte Zahl und Größe der in der Sonografie gefundenen Lymphknoten dokumentieren</li> <li>• Bitte Zahl und Größe des / der gecolten Lymphknoten dokumentieren</li> </ul>
<p><b>PROOFS</b> Nicht-interventionelle Studie zur Evaluation des Fernrezidiv-freien Überlebens bei allen Patientinnen, die mit (intensivierter) endokriner Therapie allein (ohne Chemotherapie) - und mit ovarieller Suppression in Fällen mit erhöhtem klinischem Risiko gemäß den aktuellen AGO-Empfehlungen - behandelt wurden.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Patientinnen mit frühem Mammakarzinom</li> <li>• HR-positiv</li> <li>• HER2-negativ</li> <li>• Mittleres oder hohes klinisches Rezidivrisiko</li> <li>• Prä- oder perimenopausal</li> <li>• Geringes genomisches Rezidivrisiko bestimmt durch MammaPrint®</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Einschluss schon vor MammaPrint® möglich! (Pre-Screening)</li> <li>• Test nodalpositiver Patientinnen über Studienkontingent kostenlos möglich</li> </ul>
<b>Ex domo angebotene Studien</b>		
Rhein-Main-Gebiet	Interaktive Studienliste des OncoNet Rhein-Main unter: <a href="https://www.onconetrheinmain.de/studien/">https://www.onconetrheinmain.de/studien/</a>	
Deutschlandweit	Bei Wunsch der Patientin nach Studienteilnahme außerhalb des Rhein-Main-Gebietes oder speziellen Fragen bitte an Studienbeauftragten Arzt wenden.	