

**KURZPROTOKOLL**  
**BMS\_CA209-7FL**

<b>Öffentlicher Titel</b>	BMS_CA209-7FL: Phase III Studie zu Nivolumab bei neu diagnostiziertem, ER-positivem, HER2-negativem Hochrisiko-Brustkrebs
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	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
<b>Kurztitel</b>	BMS_CA209-7FL
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind
<b>Studienphase</b>	Phase III
<b>Erkrankung</b>	Geschlechtsorgane: Brustkrebs: Erstlinie
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	HER2/neu neg. HER2/neu neg./ER pos. ER
<b>Prüfzentren</b>	<b>Frauenheilkunde und Geburtshilfe</b> (Rekrutierung beendet) Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Tim Strauch Tel: 069 6301 83359 Fax: 069 69 6301 4797 <a href="mailto:tim.strauch@unimedizin-ffm.de">tim.strauch@unimedizin-ffm.de</a>
<b>Sponsor</b>	Bristol-Myers Squibb
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04109066 (primäres Register) EudraCT 2019-002469-37
<b>Links</b>	<a href="#">Studiendokumente zum Download (roXtra)</a> <a href="#">Zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>