

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 Universitätsmedizin 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@unimedizin ffm.de
Sponsor	German Breast Group
Registrierung in anderen Studienregistern	EudraCT 2019-004100-35

***KURZPROTOKOLL
SASCIA***

Links

[Studiendokumente zum Download \(roXtra\)](#)
[zu den Ein- und Ausschlusskriterien](#)