

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	Innere Medizin 2 (Aktiv) Hämatologie / Medizinische 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
Links	Studiendokumente zum Download (roXtra) zu den Ein- und Ausschlusskriterien