

## 1. Mammakarzinom (Brustkrebs)

### BCP

Indikation	Brustkrebs in der Schwangerschaft und als Vergleichsgruppe bei Frauen unter 40 Jahren in jedem Stadium
Beschreibung	Prospektive und Retrospektive Registerstudie der GBG zur Diagnostik und Therapie des Mamma-Carcinoms in der Schwangerschaft oder jungen Frauen unter 40 Jahren
Ansprechpartner	Frau Dr. med. Dietzel-Drentwett / Herr Popovic
Link zur Studie	<a href="https://www.gbg.de/de/studien/bcp.php">https://www.gbg.de/de/studien/bcp.php</a>

### RSM

Indikation	Brustkrebs beim Mann in jedem Stadium
Beschreibung	Prospektive Registerstudie in Zusammenarbeit mit den klinischen Krebsregistern zur Diagnostik und Therapie des Mamma-Carcinoms des Mannes
Ansprechpartner	Herr Popovic / Frau Dr. med. Dietzel-Drentwett / Frau Dr. med. Sophia Schäfer-Rösch

### Praegnant

Indikation	Fortgeschrittener / metastasiertes Mammakarzinom
Beschreibung	Prospektives, akademisches, translationales Forschungsnetzwerk zur Optimierung der onkologischen Versorgungsqualität in der adjuvanten und fortgeschrittenen / metastasierten Situation, Versorgungsforschung, Pharmakogenomik, Biomarker und Pharmaoökonomie
Ansprechpartner	Herr Popovic / Frau Pechtl / Frau Dr. med. Sophia Schäfer-Rösch
Link zur Studie	<a href="http://www.praegnant.org/">http://www.praegnant.org/</a>

### BrainMet

Indikation	Metastasiertes Mammakarzinom mit Gehirnmetastasen
Beschreibung	Prospektive und retrospektive Registerstudie der GBG in Zusammenarbeit mit dem Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf (UKE) zur Diagnostik und Therapie von Hirnmetastasen beim Mammakarzinom
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Frau Dr. med. Tautu
Link zur Studie	<a href="https://www.gbg.de/de/studien/brainmet.php">https://www.gbg.de/de/studien/brainmet.php</a>

## PreCycle

Indikation	Fortgeschrittenes / metastasiertes Mammakarzinom
Beschreibung	Alle Patienten unter Ibrance (Palbociclib) können daran teilnehmen. Das Ziel der Studie ist es, den Einsatz von zwei digitalen Unterstützungssystemen in der Therapie zu vergleichen und deren Einfluss auf die Lebensqualität der Patienten zu untersuchen. Die digitalen Unterstützungssysteme basieren auf der eHealth Plattform CANKADO.
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Frau Dr. med. Dietzel-Drentwett / Herr Marjanovic
Link zur Studie	<a href="http://www.precycle.info/">http://www.precycle.info/</a>

## 2. Gynäkologische Tumore

### Expression VI /Hanna

Indikation	Eierstock-, Eileiteroder Bauchfellkrebs
Beschreibung	Caroline trifft Hanna -Holistische Analyse des Langzeitüberlebens bei Eierstockkrebs Eierstock-, Eileiter oder Bauchfellkrebs deren Diagnose vor mind. 5 Jahren gestellt wurde.
Ansprechpartner	Herr Popovic / Herr Dordevic / Herr Marjanovic
Link zur Studie	<a href="https://carolinmeetshanna.com/">https://carolinmeetshanna.com/</a>

### Expression VIII

Indikation	Low-Grade-Ovarialkarzinom oder Borderlinetumor des Ovar
Beschreibung	Individuelle Wahrnehmung und Informationsstand von Patientinnen mit einem Low-Grade-Ovarialkarzinom
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Herr Dordevic / Herr Marjanovic
Link zur Studie	<a href="https://studienportal-eierstockkrebs.de/wp-content/uploads/2022/01/Projektbeschreibung_Expression_VIII.pdf">https://studienportal-eierstockkrebs.de/wp-content/uploads/2022/01/Projektbeschreibung_Expression_VIII.pdf</a>

### ZeJula PASS

Indikation	Fortgeschrittenes / metastasiertes Mammakarzinom
Beschreibung	Nach der Marktzulassung durchgeführte Sicherheitsstudie zur Beurteilung der Risiken von myelodysplastischem Syndrom / akuter myeloischer Leukämie und Zweittumorerkrankung bei erwachsenen Patientinnen mit epithelalem Ovarial-,Eileiter-oder primärem Peritonealkarzinom, die eine Erhaltungstherapie mit ZEJULA® (Niraparib) erhalten.
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Herr Dordevic

## Regsa

Indikation	Sarkom
Beschreibung	Deutsche prospektive Registerstudie zur Erfassung der Behandlungspraxis von gynäkologischen Sarkomen in der klinischen Routine
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Herr Popovic

## Scout-1

Indikation	Fortgeschrittenes Ovarial-, Eileiter- oder primäres Peritonealkarzinom
Beschreibung	Diese multizentrische offene nicht-interventionelle Beobachtungsstudie soll neue Erkenntnisse über die reale Behandlung von Patientinnen mit neu diagnostiziertem fortgeschrittenem Ovarialkarzinom in Deutschland gewinnen, mit dem Schwerpunkt auf Wirksamkeit, Sicherheit und Bedürfnisse der Patientinnen von Behandlungsabläufen. Dabei werden vergleichend Patientinnen mit einer PARP-Erhaltungstherapie, Bevacizumab-Therapie und ohne jegliche Erhaltungstherapie untersucht.
Ansprechpartner	Herr Prof. Dr. med. Mundhenke / Frau Dr. Tautu / Frau Sipulina