



Die patientengerechte Suche hilft Ihnen, passende Studien zu finden.

Kontaktadressen

mamazone – Frauen und Forschung gegen Brustkrebs e.V.

Hausanschrift
Max-Hempel-Str. 3
86153 Augsburg
Germany

Postanschrift
Postfach 31 02 20
86063 Augsburg
Germany

Tel. +49 (0)8 21 / 52 13-144
Tel./Fax +49 (0)8 21 / 52 13-143
E-Mail info@mamazone.de
Internet www.mamazone.de

Deutsche Gesellschaft für Senologie

Geschäftsstelle
Postfach 30 42 49
10757 Berlin
Germany

Tel. +49 (0)30 / 850 74 74-0
Fax +49 (0)30 / 85 07 98 27
E-Mail mail@senologie.org
Internet www.senologie.org

Klinische Forschung Brustkrebs

Die Studiendatenbank
für Brustkrebspatientinnen



Damit Sie sich
besser über klinische
Studien informieren
können, unterstützt
mamazone – Frauen und
Forschung gegen Brustkrebs
als Patientinnen-Initiative
die Studiendatenbank
der Deutschen
Gesellschaft
für Senologie.



Liebe Brustkrebspatientin!

Die Behandlung von Brustkrebs wird ständig erforscht, um die Therapien und die Überlebenschancen bei Brustkrebs weiter zu verbessern.

Warum überhaupt klinische Studien?

Es gibt klinische Studien für verschiedene notwendige Schritte der Behandlung, so zum Beispiel für die Chirurgie, für die Strahlentherapie, für die Behandlung mit Medikamenten oder für begleitende Maßnahmen wie Sport oder Psychotherapie.

Durch klinische Studien wurde erforscht,

- dass die Brust erhaltende Therapie nach festgelegten Kriterien in etwa die gleiche Überlebenschance ermöglicht wie radikalere Operationen,
- dass die Entfernung des Wächterlymphknotens eine gute Alternative zur radikaleren Entfernung sein kann,
- welche medikamentöse Therapie zum Einsatz kommen muss,
- welche Hilfen Frauen mit Brustkrebs sonst noch unterstützen können.

Frauen mit Brustkrebs müssen sich bei der Behandlung von Brustkrebs immer wieder entscheiden, welche Therapie sie als Chance zum Überleben nutzen möchten. Klinische Studien sind ein Weg, um – vielleicht – als erste Patientin von einer neuen Therapie zu profitieren.

Zwei Wege – ein Ziel

Durch klinische Forschung in klinischen Studien wurde die heutige „Standardtherapie“, die dem besten Stand des heutigen Wissens entsprechen soll, entwickelt.

Neben der Standardtherapie besteht oftmals die Möglichkeit, an einer klinischen Studie teilzunehmen.

Die Studienteilnahme bei Brustkrebs ist in bestimmten Fällen – zum Beispiel bei weiter fortgeschrittenen Tumoren oder bei dem gefährlichen „inflammatorischen“ Brustkrebs – sogar „Standard“.

Gute Gründe für eine Studienteilnahme

Eine Untersuchung des Wiener Chirurgen Prof. Michael Gnant hat gezeigt, dass Patientinnen mit Brustkrebs, die in Studien behandelt werden, länger leben und weniger Rückfälle haben als Patientinnen, die nicht in Studien behandelt werden. Vielleicht liegt dieses auch an der guten Studien-Nachsorge, die für Studienpatientinnen besonders gründlich ist.

Qualitätssicherung bei Studien

Generell verfolgen klinische Studien das Ziel, die Therapie zu optimieren. Gute klinische Studien entsprechen „GCP“, das sind die Standards der guten klinischen Praxis („Good Clinical Practice“).

Qualitätsgesicherte Studien müssen strenge Kriterien einhalten und werden zusätzlich von Ethikkommissionen geprüft. Außerdem werden sie international registriert. Die Deutsche Gesellschaft für Senologie wird deswegen die Studien zusätzlich mit www.controlled-trials.com verlinken.

Info und Zugang

Damit Sie sich besser über klinische Studien informieren können, unterstützt *mamazone – Frauen und Forschung gegen Brustkrebs* als Patientinnen-Initiative die Studiendatenbank der Deutschen Gesellschaft für Senologie.

Denn der Zugang zu Studiendatenbanken ist ein wichtiger Schritt für Patientinnen in der Entscheidungsfindung für die eigene Therapie.

mamazone – Frauen und Forschung gegen Brustkrebs wird sich in Zusammenarbeit mit der Deutschen Gesellschaft für Senologie weiter dafür engagieren,

- dass alle Informationen über den Zugang zu klinischen Studien für Patientinnen transparent werden,
- dass klinische Studien qualitätsgesichert sind durch internationale Registrierung und Einhaltung der guten klinischen Praxis,
- dass klinische Studien mit der „Internationalen Studienstandard-Nummer“ für kontrollierte Studien (ISRCTN) als Qualitätskennzeichen versehen werden,
- dass alle Studienergebnisse für Studien, an denen Patientinnen teilnehmen, ihnen auch offen zugänglich gemacht werden.

In der Studiendatenbank der Deutschen Gesellschaft für Senologie finden Sie Informationen zu Studienprotokollen, umfangreiche Hinweise zur Teilnahme an klinischen Studien und Kontaktdaten zur Studienleitung.