

## **KURZPROTOKOLL** **Capitello**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Phase III Studie zu Capivasertib bei HR+/HER2- Brustkrebs
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	A phase III double-blind randomised study assessing the efficacy and safety of capivasertib + fulvestrant versus placebo + fulvestrant as treatment for locally advanced (inoperable) or metastatic hormone receptor positive, human epidermal growth factor receptor 2 negative (HR+/HER2) breast cancer following recurrence or progression on or after treatment with an aromatase inhibitor (AI)
<b>Kurztitel</b>	Capitello
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, randomisiert, Pharma-Studie, doppelblind, zweiarmig
<b>Studienphase</b>	Phase III
<b>Erkrankung</b>	Geschlechtsorgane: Brustkrebs: Zweitlinie oder höher
<b>Alter</b>	18 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	HER2/neu neg. PR HER2/neu neg./ER pos. ER HER2/neu neg./PR pos.
<b>Prüfzentren</b>	<b>Agaplesion Markus Krankenhaus</b> Wilhelm-Epstein-Straße 4 60431 Frankfurt am Main PD Dr. med. Marc Thill Tel: 069 95332228 Fax: 069 95332733 <a href="mailto:marc.thill@fdk.info">marc.thill@fdk.info</a> <b>Centrum für Hämatologie und Onkologie Bethanien (Aktiv)</b> Im Prüfling 17-19 60389 Frankfurt am Main Prof. Dr. med Hans Tesch Tel: 069 451080 Fax: 069 458257 <a href="mailto:hans.tesch@telemed.de">hans.tesch@telemed.de</a>
<b>Sponsor</b>	Astra Zeneca
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT04305496 (primäres Register) EudraCT 2019-003629-78
<b>Links</b>	<a href="#">zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>