

Contessa (EudraCT number 2017-002961-23)

Studientitel: Eine multinationale, multizentrische, randomisierte Phase 3-Studie mit Tesetaxel plus einer reduzierten Dosis an Capecitabin versus einer Capecitabin-Monotherapie bei Patientinnen mit HER2-negativem, Hormonrezeptor-positivem fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom, die zuvor mit Taxanen behandelt wurden.

Bei dieser Studie wird untersucht, ob Brustkrebspatientinnen, die bereits mit Taxanen behandelt wurden, von einer Gabe Tesetaxel mit dosis-reduzierter Capecitabine-Therapie im Vergleich zur Monotherapie mit Capecitabine profitieren.

Studienmedikament: Tesetaxel ist ein oral verfügbares Chemotherapeutikum aus der Gruppe der Taxane. Es zeigt anti-neoplastische Eigenschaften, da es nach Bindung und Stabilisierung von Tubulin die Zellteilung blockiert. Außerdem hemmt es die Versorgung des Tumors mit neuen Blutgefäßen und somit das Fortschreiten der Krebserkrankung.

Patientengruppe: Die Studie richtet sich an Patientinnen mit **HER2-negativem und Hormonrezeptor-positivem fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom**, die zuvor mit Taxanen behandelt wurden.

Studiendesign:

