

Studientitel, Nr., Akronym	ADAPT Eine prospektive, multizentrische, randomisierte Phase III Studie zur Optimierung einer individuellen Therapie unter Berücksichtigung persönlicher Risikofaktoren sowie des vorhergesagten Therapieansprechens	
Leiter der Klinischen Prüfung	Dr. N. Bangemann	
Prüfarzt	Dr. N. Bangemann 030/ 450664455	
Kontakt Studienzentrale	Kontakt:	Herr Spahrbier
	Tel.	030/ 450664297 Fax
	Email	Joerg.Spahrbier@charite.de
Studienziel	Vergleich über alle Subtypen hinweg, EFS Raten "Standard" vs. „best response subset“ (HR+: responder, HER2+/TN: pCR) Vergleich der „early response marker“ über alle Subtypen	
Behandlung	Behandlung ist Subtypen spezifisch	
Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?	Alle Pat. mit frühem Brustkrebs (M0)	
Wichtigste Einschlusskriterien	<ul style="list-style-type: none"> - histologisch gesichertes einseitiges invasives Mammakarzinom - T1 – T4, außer inflammatorisches Karzinom - keine Fernmetastasen - gesicherter Hormonrezeptor und HER-2-neu Status 	