

<b>Studientitel, Nr., Akronym</b>	MALE Eine prospektive, randomisierte, multizentrische Phase II Studie zur Evaluierung der Östradiol-suppression unter Tamoxifen alleine vs. Tamoxifen plus GnRH Analoga vs. Aromatase Inhibitor plus GnRH Analoga in der <b>neo-/adjuvanten und palliativen Therapie männlicher Patienten</b> mit Brustkrebs	
<b>Leiter der Klinischen Prüfung</b>	Dr. N. Bangemann	
<b>Prüfarzt</b>	Dr. N. Bangemann 030/ 450664455	
<b>Kontakt Studienzentrale</b>	Kontakt:	Herr Spahrbier
	Tel.	030/ 450664297 Fax
	Email	Joerg.Spahrbier@charite.de
<b>Studienziel</b>		
<b>Behandlung</b>	Tamoxifen alleine vs. Tamoxifen plus GnRH Analoga vs. Aromatase Inhibitor plus GnRH Analoga	
<b>Welche Patienten werden in die Studie aufgenommen?</b>	männlicher Patienten mit Brustkrebs	
<b>Wichtigste Einschlusskriterien</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• gesichertes, invasives Karzinom der Brust oder DCIS</li> <li>- positiver Hermonrezeptorstatus</li> </ul>	