

Kurzprotokoll
RIBBIT

Öffentlicher Titel	Klinische Studie zur Untersuchung der Wirksamkeit und der Lebensqualität von postmenopausalen Patientinnen mit metastasiertem HER2-negativem, Hormonrezeptor-positivem Brustkrebs unter Erstlinienbehandlung mit einer Kombinationstherapie aus Ribociclib und einem Aromataseinhibitor oder einer Therapie mit Paclitaxel mit / ohne Bevacizumab
Wissenschaftl. Titel	A randomized, open-label, multicenter, two-arm, phase III study to evaluate efficacy and quality of life in postmenopausal patients with metastatic hormone receptor-positive HER2-negative breast cancer receiving ribociclib in combination with aromatase inhibitor or paclitaxel with or without bevacizumab in first line
Kurztitel	RIBBIT
Titel am Standort	Essen, WTZ: RIBBIT Tübingen, CCC: BZ_CLEE011A2207
Studienphase	Phase III
Erkrankung	Gyn: Mamma-Ca: Alle Linien
Alter	Erwachsene ohne Altersbegrenzung
Prüfzentren	Tübingen: Südwestdeutsches Tumorzentrum - Comprehensive Cancer Center Tübingen (Aktiv) Eva-Maria Grischke ufk.studienzentrale@med.uni-tuebingen.de
Sponsorart	Industrie Studie
Registrierung in anderen Studienregistern	EudraCT 2017-002930-22 NIH NCT03462251 (primäres Register)
Links	Weiterführende Informationen (NIH) (https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03462251?term=RIBBIT&rank=1) Weiterführende Informationen (EudraCT) (https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-002930-22/DE)

Einige Angaben stellen Näherungswerte dar (z.B. Alter). Die genaueren Angaben finden Sie unter 'Links'.