



## Sehr geehrte PerFECT-Studienzentren,

die Rekrutierungszeit ist beendet und insgesamt konnten **106 Patienten** in die Studie eingeschlossen werden.

**Somit haben wir Dank Ihres Engagements unser Minimalziel erreicht. Vielen Dank für Ihre Unterstützung!**

Für Juni 2018 ist eine Zwischenauswertung geplant.

Wir freuen uns weiterhin auf eine gute Zusammenarbeit.

Im Namen des PerFECT-Steering Board

Prof. Dr. med. Peter Fasching

Prof. Dr. med. Sara Brucker

## Zwischenauswertung

Für Juni 2018 ist eine Zwischenauswertung geplant.

Wir möchten Sie deshalb bitten bis zu diesem Zeitpunkt Ihre Dokumentation auf einen aktuellen Stand zu bringen.

Bitte finden Sie im nachfolgenden Kasten Informationen zur richtigen eCRF-Dokumentation.

## Praktische Studiendurchführung

Im Folgenden finden Sie wichtige Informationen, die die praktische Studiendurchführung sowie die e-CRF-Dokumentation betreffen:

### Therapieende/Studienende:

Ein Abbruch/Ende der Chemotherapie bedeutet kein Therapieende.

- Das Therapieende ist nach dem Absetzen der studiengegenständlichen Antikörper erreicht.
- Das Studienende ist erreicht, wenn der Patient einen Progress erlitten hat.

### Dokumentation Krebsmedikation

Die Dokumentation der Krebsmedikation erfolgt im Reiter „Pertuzumab/Trastuzumab/Taxan“.

- Wird das Taxan wöchentlich verabreicht, ist für jede dieser Verabreichungen innerhalb eines Zyklus eine Zeile anzulegen. Wird zu einem Verabreichungszeitpunkt kein Antikörper gegeben, ist dieser mit „0 mg“ einzutragen.
- Dokumentation nach Absetzen des Taxans:  
Nach Absetzen der Taxantherapie werden die Antikörper weiter im Reiter „Pertuzumab/Trastuzumab/Taxan“ dokumentiert. Die Beendigung der Taxanverabreichung ist dann dauerhaft durch das jeweilige Eintragen der Dosis „0 mg“ zu dokumentieren.

### Dokumentation Verlaufsbeurteilung:

Wenn zu einem Dokumentationszeitpunkt eine Verlaufsbeurteilung der Tumorerkrankung in der klinischen Routine nicht stattgefunden hat, dokumentieren Sie dies im eCRF bitte mit Hilfe der Kommentarfunktion.

### Dokumentation Adverse Events:

Bitte nehmen Sie für jedes Krebsmedikament einen eigenen Eintrag vor und geben für jede Krebsmedikation den Kausalzusammenhang an.

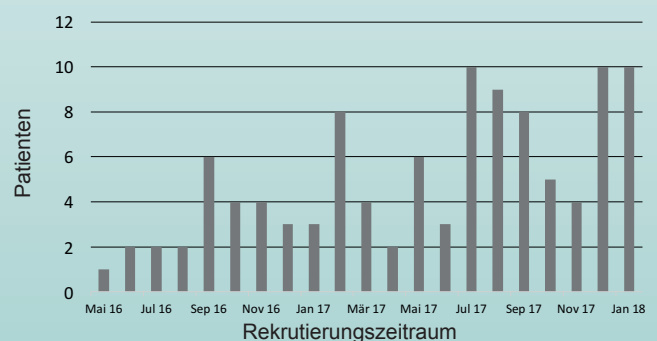
## Studienzentren

Herzlichen Dank an folgende Zentren, die in den letzten zwei Monaten eine oder mehrere Patientinnen in die Studie einschließen konnten (alphabetische Reihenfolge):

Zentrum	Einschluss letzter Patient
Amberg, Gesundheitszentrum S. Marien GmbH	26.01.2018
Berlin, Praxisklinik, MediOnko-Institut GbT	26.01.2018
Bonn, Zentrum für ambulante Hämatologie und Onkologie am Marienhospital	11.01.2018
Erlangen, Universitätsfrauenklinik	28.12.2017
Esslingen, Klinikum für Frauenheilkunde und Geburtshilfe	24.01.2018
Halle, Hämatologisch-onkologische Gemeinschaftspraxis	31.01.2018
Heidelberg, Universitätsfrauenklinik	14.12.2017
Karlsruhe, St. Vincentius-Kliniken gAG	16.01.2018
Mannheim, Universitätsklinik, Gynäkologisches Krebszentrum	22.12.2017
Nürnberg, Klinikum Nord, Frauenheilkunde	29.01.2018
Westerstede, Gemeinschaftspraxis für Hämatologie und Onkologie	22.01.2018

## Rekrutierungsstatistik

### Monatliche Rekrutierung



## PerFECT Webseite

Aktuelle Informationen zu Inhalt und Ziele der Studie finden Sie auf unserer Webseite:

[www.perfect-studie.net](http://www.perfect-studie.net)

### Leitung

Prof. Dr. med. Peter Fasching  
Universitätsfrauenklinik Erlangen  
Universitätsstraße 21-23  
91054 Erlangen

### Sponsor

Universitätsklinikum Tübingen  
Department für Frauengesundheit  
Forschungsinstitut für Frauengesundheit Baden-Württemberg  
Ärztliche Direktorin: Prof. Dr. med. Sara Brucker  
Calwerstr. 7, 72076 Tübingen

### Steering Board

Prof. Dr. med. Peter Fasching  
Prof. Dr. med. Sven Becker  
Prof. Dr. med. Tanja Fehm  
Prof. Dr. med. Andreas Schneeweiss  
Prof. Dr. med. Hans Tesch  
Prof. Dr. med. Sara Brucker

### Studien- & Projektmanagement

Dr. Susanne Moritz  
ClinSol GmbH & Co. KG  
Tel.: +49 931-730416-25  
moritz@clin-sol.com

