

Kontakt

Sponsor



Universitätsfrauenklinik Ulm

Studienzentrale

Prittwitzstraße 43
89075 Ulm

Telefon: +49 (0) 731-500-58652

E-Mail: minerva.ufk@uniklinik-ulm.de

Clinical Research Organization

Alcedis GmbH

Winchesterstraße 3
35394 Gießen

Telefon: +49 (0) 641-94436 36

Fax: +49 (0) 641-94436 70

E-Mail: minerva@alcedis.de



Weitere Informationen unter
www.minerva-studie.de



Die MINERVA Studie

Multizentrisch, offen, prospektiv, Phase IV

Kombination von Abemaciclib und endokriner Therapie bei **Hormonrezeptor-positivem, HER2-negativem, lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom** mit Fokus auf dem digitalen Nebenwirkungsmanagement.

HR+ HER2-

Lokal fortgeschrittener oder
metastasierter Brustkrebs*

Erstliniensituation

* prä- & postmenopausal (GnRH Analog
für prämenopausale Patientinnen)

Abemaciclib (Verzenio®)

+Aromatase Inhibitor

(Letrozol, Anastrozol, Exemestan)

oder

+ Fulvestrant

(Entscheidung des Prüfärztes)

Digitales Nebenwirkungsmanagement

Symptome erfassen mittels
digitaler Gesundheits-App



CANKADO

Patiententagebuch,
Lebensqualitätsfragebögen, Reports

spezieller
Fokus



Gute Gründe für eine Teilnahme an der MINERVA

- Einfache Rekrutierung von Studienpatientinnen
- Effektives Nebenwirkungsmanagement mithilfe der Gesundheitsapp CANKADO
- Hohes Dokumentationsentgelt
- Translationales Forschungsprogramm zur Untersuchung endokriner Resistenzentwicklung und personalisierter Therapie

Vorteile der Nutzung der Gesundheits-App CANKADO

- Effektive Visitenvorbereitung
- Frühzeitige Erkennung und Therapie von Nebenwirkungen
- Persönliche und individuelle Patientinnen-Arzt Kommunikation

Translationales Forschungsprogramm

Molekulare Analysen von Biomarkern (ct-DNA, Keimbahn-DNA, zirkulierende Tumorzellen) im Blut, um das Therapieansprechen und die intrinsische oder erworbene Resistenz gegen die kombinierte endokrine Behandlung mit Abemaciclib zu untersuchen.

Die wichtigsten Einschlusskriterien

- ✓ **Lokal fortgeschrittenes oder metastasiertes Mammakarzinom**
- ✓ **Tumorstatus hormonrezeptor-positiv, HER2-negativ** (histopathologisch, immunhistochemisch, in-situ bestätigt)
- ✓ **Indikation für eine Behandlung mit Abemaciclib in Kombination mit einer endokrinen Therapie im Rahmen einer Erstlinientherapie gemäß Fachinformation**
- ✓ **Mindestens 1 messbare Läsion** oder **nicht messbare Knochenläsion** (gemäß RECIST V1.1)

Die wichtigsten Ausschlusskriterien

- ✗ **Chemotherapie im metastasierten Setting**
- ✗ **Vorherige Therapie mit CDK4/6 Inhibitor im metastasierten oder lokal fortgeschrittenen Setting***
- ✗ **Systemische Krebstherapie** innerhalb der letzten 21 Tage vor Studieneinschluss
- ✗ **Strahlentherapie** innerhalb der letzten 14 Tage vor Studieneinschluss

*(Ausnahmen: CDK4/6-Inhibitor im neo-/adjuvanten Setting und Erstlinientherapie mit CDK4/6-Inhibitor (Ribociclib/Palbociclib) im metastasierten Setting für max. 3 Monate)

Rekrutierung
noch bis einschließlich Mai 2026
Interesse an einer Teilnahme?
Wir sind noch für neue Zentren geöffnet!