

ForPatients

by Roche

Tumore al seno

A Study to Evaluate the Pharmacokinetics, Efficacy, and Safety of Subcutaneous Administration of the Fixed-Dose Combination of Pertuzumab and Trastuzumab in Combination With Chemotherapy in Participants With HER2-Positive Early Breast Cancer

Studio volto a valutare la farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza della somministrazione sottocutanea della combinazione a dose fissa di pertuzumab e trastuzumab in associazione con chemioterapia in partecipanti con carcinoma mammario HER2-positivo in stadio iniziale

Trial Status

Attiva, non in fase di reclutamento

Trial Runs In

21 Countries

Trial Identifier

NCT03493854 2017-004897-32
WO40324

Le informazioni sono reperite direttamente dai siti web di registri pubblici come [ClinicalTrials.gov](https://clinicaltrials.gov), [EuClinicalTrials.eu](https://euclinicaltrials.eu), [ISRCTN.com](https://isrctn.com) ecc. e non sono state modificate.

Official Title:

Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in aperto e a due bracci volto a valutare la farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza della somministrazione sottocutanea della combinazione a dose fissa di pertuzumab e trastuzumab in associazione con chemioterapia in pazienti con carcinoma mammario HER2-positivo in stadio iniziale

Trial Summary:

Questa sperimentazione consiste in uno studio di fase III, internazionale, a due bracci, in aperto, multicentrico e randomizzato volto a esaminare la farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza della combinazione a dose fissa (FDC) di pertuzumab e trastuzumab per somministrazione sottocutanea (s.c.) in associazione con chemioterapia in pazienti con carcinoma mammario positivo per il recettore del fattore di crescita dell'epidermide umano 2 (HER2) in stadio iniziale nel contesto neoadiuvante/adiuvante.

Hoffmann-La Roche

Sponsor

Fase III

Phase

NCT03493854 2017-004897-32 WO40324

Trial Identifiers

Eligibility Criteria:

ForPatients

by Roche

Gender
All

Age
18 Years

Healthy Volunteers
No

Inclusion Criteria:

Per ulteriori informazioni riguardanti lo studio e i criteri di inclusione, clicca sul seguente codice: [NCT03493854](#)

Exclusion Criteria:

Per ulteriori informazioni riguardanti lo studio e i criteri di esclusione, clicca sul seguente codice: [NCT03493854](#)