



# Chemotherapie des frühen Mammakarzinoms

	Seite
<b>Editorial</b>	4
<b>Highlights vom SABCS 2005:</b> <b>Chemotherapie beim frühen Mammakarzinom</b> <i>Prof. Dr. med. Manfred Kaufmann, Frauenklinik, Universitätsklinikum Frankfurt/Main</i> <i>Prof. Dr. med. Walter Jonat, Klinik für Gynäkologie und Geburtshilfe, Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Campus Kiel</i>	
<b>BCIRG 006-Studie: HER2-positives frühes Mammakarzinom</b> <b>TCH-Regime – ohne erhöhte Kardiotoxizität</b>	5–7
■ <b>TCH-Regime bei erhöhtem kardialen Risiko</b> <i>Interview mit Prof. Dr. Dennis Slamon, University of California, Los Angeles/USA</i>	8
■ <b>Anthrazyklin-induzierte Kardiotoxizität nicht unterschätzen</b> <i>Interview mit Prof. Dr. John Crown, Medical Oncology Unit, St. Vincent's University Hospital, Dublin/Irland</i>	9
<b>BCIRG 005-Studie: HER2-negatives Mammakarzinom im Fokus</b> <b>TAC-Regime – eine etablierte Therapieoption</b>	11/12
■ <b>TAC – eine validierte Therapie</b> <i>Interview mit Prof. Dr. med. Wolfgang Eiermann, Frauenklinik vom Roten Kreuz, München</i>	13
<b>GeparTRIO-Studie: Konzept für eine individualisierte Therapie</b> <b>Präoperativ die Chemosensitivität testen</b>	14/15
■ <b>Patientenadaptierte Behandlung als Ziel</b> <i>Interview mit Priv. Doz. Dr. med. Gunter von Minckwitz, GBG Forschungs GmbH, Neu-Isenburg</i>	16
<b>Phase III-Studien-Endauswertung: TC-Regime wirksamer als AC-Kombination</b> <b>Docetaxel/Cyclophosphamid – Anthrazyklin-freie Therapieoption</b>	17/18
■ <b>TC-Regime: Option ohne Anthrazyklin</b> <i>Interview mit Dr. Stephen Jones, US Oncology Research Centre, Houston/USA</i>	19