

## Vurderingsskjema med tanke på studieinkludering til utfyllelse ved planlagt oppstart av primærbehandling eller i forbindelse med mistenkt eller påvist tilbakefall hvor ny behandlingssituasjon oppstår

Behandlings-situasjon	Innledende klassifikasjon	Ytterligere klassifikasjon	Aktuell studie	Biopsi	Potensiell studiekandidat	Signatur + dato (anføres for den aktuelle behandlingssituasjon)
<input type="checkbox"/> Kirurgi/inkludering relatert til kirurgisk behandling	<input type="checkbox"/> Primært operabel lokalisert brystkreft (Stadium 1-2)		<input type="checkbox"/> Energy Balance and Breast Cancer Aspects (EBBA2) (PI Inger Thune) ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier</a> )		Potensiell studiekandidat?	
	<input type="checkbox"/> Preoperativ systemisk behandling planlagt/gjennomføres og pasienten er inkludert i I-BCT studien	Hvis tumorstørrelse T2/3	<input type="checkbox"/> Neo-BCT-2 studien (PI Helle Skjerven) ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier for I-BCT studien</a> ; kun neoadjuvant)		<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie	
<input type="checkbox"/> Adjuvant	<input type="checkbox"/> Pasienter som mottar eller skal oppstarte EC eller EC etterfulgt av trastuzumab	1. HER2+ pasienter som har gjennomført EC og skal starte opp trastuzumab 2. HER2- pasienter som skal oppstarte EC og har kardiovaskulære risikofaktorer	<input type="checkbox"/> SUCCOR studien – kontakte kontakt på cardiologisk avd RH hvis kandidater (lenke til inkluderingskriterier: ikke aktivert ennå)		Potensiell studiekandidat?	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie
<input type="checkbox"/> Preoperativ systembehandling	<input type="checkbox"/> T2>2 cm eller T3-4 HER2- G3 eller HER2- ER+ PgR- eller HER2- ER+ med Ki67>15%(T3-4)/20%(T2)		<input type="checkbox"/> I-BCT (PI Olav Engebråten) ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier</a> )	Potensiell biopsimulighet <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei	Potensiell studiekandidat?	
	<input type="checkbox"/> ER+ postmenopausale pasienter med T>4 cm som ikke egner seg for eller ønsker kjemoterapi	Må ligge til rette for 2-3 åpne biopsier	<input type="checkbox"/> NEOLETEXE på Ahus (Jürgen Geisler) (lenke til inkluderingskriterier: ikke aktivert ennå)		<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie	
	<input type="checkbox"/> ER+ postmenopausale pasienter med synkrone metastaser		<input type="checkbox"/> MonaLeesa 3 ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier</a> )			
	<input type="checkbox"/> Pasienter som mottar eller skal oppstarte EC eller EC etterfulgt av trastuzumab	3. HER2+ pasienter som har gjennomført EC og skal starte opp trastuzumab 4. HER2- pasienter som skal oppstarte EC og har kardiovaskulære risikofaktorer	<input type="checkbox"/> SUCCOR studien – kontakte kontakt på cardiologisk avd RH hvis kandidater (lenke til inkluderingskriterier: ikke aktivert ennå)			
<input type="checkbox"/> Primærsituasjon med synkrone metastaser	<input type="checkbox"/> HER2-, grunnlag for å oppstarte kjemoterapi		<input type="checkbox"/> I-BCT ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier</a> )	Potensiell biopsimulighet <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei	Potensiell studiekandidat?	
	<input type="checkbox"/> ER+ postmenopausale pasienter Grunnlag for endokrin behandling med synkrone metastaser		<input type="checkbox"/> MonaLeesa 3 ( <a href="#">lenke til inkludering og ekskluderingskriterier</a> )		<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie	

## Vurderingsskjema med tanke på studieinkludering til utfyllelse ved planlagt oppstart av primærbehandling eller i forbindelse med mistenkt eller påvist tilbakefall hvor ny behandlingssituasjon oppstår

Behandlings-situasjon	Innledende klassifikasjon	Ytterligere klassifikasjon	Aktuell studie	Biopsi	Potensiell studiekandidat	Signatur + dato (anføres for den aktuelle behandlingssituasjon)
<input type="checkbox"/> <b>Nyoppstått metastasesituasjon etter tidligere behandling for lokalisert CaMa</b>	<input type="checkbox"/> Metastase eller metastaseutredning hvor biopsi er mulig/planlegges		<input type="checkbox"/> Oslo2 residivprotokoll (kan kombineres med I-BCT) ( <a href="#">lenke til protokoll</a> )		Potensiell studiekandidat? <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie	
	<input type="checkbox"/> HER2- Grunnlag for å oppstarte kjemoterapi og ikke adjuvant taxan siste 24 mnd		<input type="checkbox"/> I-BCT ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> ; kan kombineres med Oslo 2)	Potensiell biopsimulighet <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei		
	<input type="checkbox"/> ER+ HER2- postmenopausal, grunnlag for å oppstarte endokrin behandling		<input type="checkbox"/> MonaLeesa 3 ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )			
<input type="checkbox"/> <b>Tidligere behandlet for metastaser med konstatert progresjon</b>	<input type="checkbox"/> Grunnlag for endokrin behandling uten tidligere kjemoterapi (kun endokrin behandling) for metastatisk sykdom	Pre/postmenopausale med bone dominant disease med $\geq 2$ skjelettmetastaser og 1 eller 2 skjelettrelaterte hendelser (RT, fraktur, kirurgi)	<input type="checkbox"/> Bayer 16298 (Endokrin behandling +/-Xofigo) ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )		Potensiell studiekandidat? <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei, på medisinsk grunnlag <input type="checkbox"/> Nei, ingen passende studie	
		Indikasjon for behandling med exemestan og everolimus hos postmenopausale med bone dominant disease med $\geq 2$ skjelettmetastaser og 1 eller 2 skjelettrelaterte hendelser (RT, fraktur, kirurgi)	<input type="checkbox"/> Bayer 17096 (Exemestane/everolimus +/-Xofigo) ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )			
		ER+ HER2- postmenopausal, grunnlag for å oppstarte endokrin behandling i 2. linje	<input type="checkbox"/> MonaLeesa 3 ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )			
	Progrediert på exemestan og everolimus i foregående behandlingslinje og ikke kandidat for 16298	<input type="checkbox"/> Belle 3 ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )				
	<input type="checkbox"/> Grunnlag for endokrin behandling hvor kjemoterapi er gitt i en linje tidligere for metastatisk sykdom	Progrediert på exemestan og everolimus i foregående behandlingslinje	<input type="checkbox"/> Belle 3 ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )			
<input type="checkbox"/> Kandidat for kjemoterapi	HER2- Ikke adjuvant taxan siste 24 mnd og ikke tidligere behandlet med taxan for metastaser	<input type="checkbox"/> I-BCT ( <a href="#">lenke til inklusjon og eksklusjons-kriterier</a> )	Potensiell biopsimulighet <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nei			