

B1931036 (Studie mit Inotuzumab bei Patienten mit ALL-HR)

In dieser Studie wird die Induktions-Behandlung mit Inotuzumab Ozogamicin verglichen der Standard Rezidiv-Induktionstherapie, die eine Kombination von verschiedenen Chemotherapie Medikamenten ist, welche ALL-R3 genannt wird. Inotuzumab Ozogamicin (Besponsa®) ist für erwachsene Patienten mit Leukämie-Rezidiv zugelassen.

Welche Patienten können in die Studie aufgenommen werden?

Patienten mit der Diagnose einer rezidierten oder refraktären (d. h. gegen die vorherige Behandlung resistenten) CD22-positiven akuten lymphoblastischen Leukämie (ALL). Eingeschlossen werden Patienten, bei denen eine ALL mit hohem Risiko (HR) diagnostiziert wurde.

Die Patienten sollten bei Aufnahme in die Studie zwischen 1 und 18 Jahre alt sein.

Wie lange dauert die Studie und wie häufig sind die Besuche?

Die Behandlung innerhalb der Studie dauert einen Monat. In diesem Monat sind mindestens wöchentliche Besuche für klinische Kontrollen und Infusionen erforderlich. Danach werden noch einige Kontrollvisiten nötig sein.

Kontakt

Standort: Zürich, PI: Prof. Jean-Pierre Bourquin

Kontakt: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Weitere Informationen

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05748171](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05748171)

B1931036 (Trial with Inotuzumab for ALL-HR patients)

In this study, induction treatment with Inotuzumab Ozogamicin is compared to one of the standard induction treatments in a relapse situation, which is a combination of different chemotherapy drugs called ALL-R3. Inotuzumab Ozogamicin (Besponsa®) is approved for adult patients with leukemia relapse.

Which patients can be included in the trial?

Patients with a diagnosis of a relapsed or refractory (i.e. resistant to previous treatment) CD22 positive acute lymphoblastic leukemia (ALL). Patients who have been diagnosed with high-risk (HR) ALL are included.

Patient should be between 1 and 18 years of age, when registering for the trial.

How long does the study last and how frequent are the visits?

Treatment within the study lasts one month. During this month, at least weekly visits are required for clinical checks and infusions. After that, several follow-up visits will be necessary.

Contact

Site: Zürich, PI: Prof. Jean-Pierre Bourquin

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

More Information

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05748171](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT05748171)

B1931035 (Etude avec Inotuzumab pour les patients LAL-HR)

Dans cette étude, le traitement d'induction par Inotuzumab Ozogamicine est comparé à l'un des traitements d'induction standard des récives, qui est une combinaison de différents médicaments de chimiothérapie, appelé ALL-R3. L'inotuzumab ozogamicine (Besponsa®) est approuvé pour patients adultes atteints de leucémie en rechute.

Quels patients peuvent être inclus dans l'essai ?

Patients avec un diagnostic de CD22 positif en rechute ou réfractaire (c'est-à-dire résistant à un traitement antérieur) leucémie aiguë lymphoblastique (LAL). Les patients sont inclus chez qui une LAL à haut risque (HR) a été diagnostiquée.

Le patient doit être âgé de 1 à 18 ans au moment de son inscription à l'essai.

Combien de temps dure l'étude et quelle est la fréquence des visites ?

Le traitement dans le cadre de l'étude dure un mois. Pendant ce mois, des visites au moins hebdomadaires sont nécessaires pour les contrôles cliniques et les perfusions. Par la suite, quelques visites de contrôle seront encore nécessaires.

Contact

Site: Zürich, PI : Prof. Jean-Pierre Bourquin

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Plus d'information

KOFAM: [Lien](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05748171](#)