

## **Inotuzumab**

In dieser Studie wird die Behandlung mit Inotuzumab Ozogamicin als Einzelwirkstoff und in Kombination mit Chemotherapie bei Kindern und jungen Erwachsenen untersucht. Inotuzumab Ozogamicin (Besponsa®) ist für erwachsene Patienten 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).

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?**

Wöchentliche Besuche sind für klinische Kontrollen und Infusionen erforderlich. Die Dauer der Studienbehandlung hängt vom Ansprechen ab.

### **Kontakt**

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

Kontakt: [sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch](mailto:sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch)

### **Weitere Informationen**

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrialsregister.eu: [2016-000227-71](#)

## **Inotuzumab**

In this study, treatment with Inotuzumab Ozogamicin as a single agent and in combination with chemotherapy is evaluated in children and young adults. Inotuzumab Ozogamicin (Besponsa®) is approved for adult patients.

### **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).

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?**

Weekly visits are necessary for clinical controls and infusions. Duration of the study treatment depends on the response.

### **Contact**

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

Contact: [sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch](mailto:sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch)

### **More Information**

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrialsregister.eu: [2016-000227-71](#)

## **Inotuzumab**

Dans cette étude, le traitement par Inotuzumab oOzogamicine en monothérapie et en association avec une chimiothérapie est évalué chez les enfants et les jeunes adultes. L'inotuzumab ozogamicine (Besponsa®) est approuvé pour patients adultes.

### **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).

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 ?**

Des visites hebdomadaires sont nécessaires pour les contrôles cliniques et les perfusions. La durée du traitement de l'étude dépend de la réponse.

### **Contact**

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

Contact: [sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch](mailto:sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch)

### **Plus d'information**

KOFAM: [Lien](#)

Clinicaltrialsregister.eu: [2016-000227-71](#)