

## **SCOUT (Larotrectinib)**

In dieser Studie wird die Behandlung mit Larotrectinib untersucht. Larotrectinib (Vitraki®) ist in der Schweiz für Tumoren mit einer bestimmten genetischen Mutation (NTRK-Genfusion) zugelassen, auch für Kinder.

### **Welche Patienten können in die Studie aufgenommen werden?**

Patienten mit der Diagnose eines rezidivierten oder refraktären (d.h. gegen eine vorherige Behandlung resistenten) Hirn- oder Rückenmarkstumors mit nachgewiesener NTRK-Genfusion können teilnehmen. Die Patienten sollten bei der Anmeldung zur Studie unter 21 Jahre alt sein. Ältere Patienten können nach Rücksprache mit dem Sponsor in Betracht gezogen werden.

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

In den ersten 4 Wochen sind wöchentliche Besuche erforderlich, danach sind nur noch monatliche Besuche notwendig. Die Dauer der Studienbehandlung hängt vom Ansprechen ab.

### **Kontakt**

Standort: Zürich, PI: Dr. Nicolas Gerber

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

### **Weitere Informationen**

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT02637687](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT02637687)

## **SCOUT (Larotrectinib)**

In this study, treatment with Larotrectinib is evaluated. Larotrectinib (Vitraki®) is approved, also for children, in Switzerland for tumors with a certain genetic mutation (NTRK gene fusion).

### **Which patients can be included in the trial?**

Patients with a diagnosis of a relapsed or refractory (i.e. resistant to previous treatment) brain or spinal cord tumor with documented NTRK gene fusion

Patients should be below 21 years of age, when registering for the trial. Older patients can be considered after consultation with the sponsor.

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

Weekly visits are needed in the first 4 weeks, afterwards only monthly visits are necessary. Duration of the study treatment depends on the response.

### **Contact**

Site: Zürich, PI: Dr. Nicolas Gerber

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

### **More Information**

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT02637687](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT02637687)

## **SCOUT (Larotrectinib)**

Dans cette étude, le traitement par Larotrectinib est évalué. Le larotrectinib (Vitraki®) est approuvé, également pour les enfants, en Suisse pour les tumeurs présentant une certaine mutation génétique (fusion du gène NTRK).

### **Quels patients peuvent être inclus dans l'essai ?**

Patients ayant reçu un diagnostic de tumeur du cerveau ou de moelle épinière en rechute ou réfractaire (c'est-à-dire résistant à un traitement antérieur) avec fusion documentée du gène NTRK  
Les patients doivent être âgés de moins de 21 ans lors de leur inscription à l'essai. Les patients plus âgés peuvent être considérés après consultation du Sponsor.

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

Des visites hebdomadaires sont nécessaires au cours des 4 premières semaines, ensuite seules des visites mensuelles sont nécessaires. Durée de le traitement de l'étude dépend de la réponse.

### **Contact**

Site : Zürich, PI : Dr Nicolas Gerber

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

### **Plus d'information**

KOFAM : [Lien](#)

Clinicaltrials.gov : [NCT02637687](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT02637687)