

## **Venetoclax**

In dieser Studie wird die Behandlung mit Venetoclax (Venclyxto®) in Kombination mit einer Backbone-Chemotherapie bei Kindern und jungen Erwachsenen untersucht. Venetoclax ist für die Behandlung von chronischer lymphatischer Leukämie und akuter myeloischer Leukämie bei Erwachsenen zugelassen und es ist zu erwarten, dass das Medikament auch bei bestimmten pädiatrischen Tumoren eine positive Wirkung hat.

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

Patienten mit rezidiviertem oder refraktärem Tumorerkrankungen

- a) akute Leukämie (myeloisch oder lymphoblastisch), einschliesslich TCF3-HLF-positiver ALL
- b) Non-Hodgkin-Lymphom
- c) (Hochrisiko) Neuroblastom
- d) andere solide Tumore mit Nachweis einer BCL-2-Expression

Der Patient sollte bei der Aufnahme in die Studie unter 25 Jahre alt sein.

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

Die Dauer der Studie hängt vom Ansprechen des Patienten ab. Im Allgemeinen sind in den ersten 4 Wochen häufige Besuche erforderlich, danach sind nur noch monatliche oder dreimonatliche (nach 6 Monaten) Besuche notwendig.

### **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: [NCT03236857](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT03236857)

## **Venetoclax**

In this study, treatment of Venetoclax (Venclyxto®) in combination with backbone chemotherapy is evaluated in children and young adults. Venetoclax is approved for treatment of chronic lymphocytic leukemia and acute myeloid leukemia in adults, and is expected to also have a positive effect on certain pediatric tumors.

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

Patients with relapsed or refractory cancer.

- a) acute leukemia (myeloid or lymphoblastic), incl. TCF3-HLF positive ALL
- b) non-Hodgkin lymphoma
- c) (high risk) neuroblastoma
- d) Other solid tumor with evidence of BCL-2 expression

Patient should be between below 25 years of age, when registering for the trial.

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

Duration of study depends on patient's response. Generally, frequent visits are needed in the first 4 weeks, afterwards only monthly or 3-monthly (after 6 months) visits are necessary.

### **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: [NCT03236857](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT03236857)