

ITCC-101 (Studie mit Venetoclax)

In dieser Studie wird die Behandlung mit Venetoclax (Venlyxto®) in Kombination mit einer Backbone-Chemotherapie bei Kindern und jungen Erwachsenen untersucht. Die Patienten werden nach dem Zufallsprinzip einer Behandlung mit oder ohne Venetoclax zugewiesen. Die Wahrscheinlichkeit, Venetoclax zu erhalten, beträgt 50%.

Venetoclax ist für die Behandlung von chronischer lymphatischer Leukämie und akuter myeloischer Leukämie bei Erwachsenen zugelassen.

Welche Patienten können in die Studie aufgenommen werden?

Patienten mit der Diagnose einer rezidivierten akuten myeloischen Leukämie (AML).

Die Patienten sollten bei Aufnahme in die Studie unter 22 Jahre alt sein.

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

Die Behandlung innerhalb der Studie dauert, je nach Ansprechen auf die Therapie, ein bis zwei Monate. Für die Backbone-Chemotherapie bleiben die Patient*innen die ersten Tage im Spital. Danach sind mindestens wöchentliche Besuche für klinische Kontrollen erforderlich. Venetoclax kann zu Hause als Tablette eingenommen werden.

Kontakt

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

Kontakt: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Weitere Informationen

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05183035](https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05183035)

ITCC-101 (Trial with Venetoclax)

In this study, treatment of Venetoclax (Venlycto®) in combination with backbone chemotherapy is evaluated in children and young adults. Patients are randomly assigned to treatment with or without venetoclax. The probability of receiving venetoclax is 50%.

Venetoclax is approved for treatment of chronic lymphocytic leukemia and acute myeloid leukemia in adults.

Which patients can be included in the trial?

Patients with a diagnosis of a relapsed acute myeloid leukemia (AML).

Patient should be between below 22 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 to two months, depending on the response to the therapy. Patients remain in hospital for the first few days of backbone chemotherapy. After that, at least weekly visits are required for clinical check-ups. Venetoclax can be taken at home as a tablet.

Contact

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

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

More Information

KOFAM: [Link](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05183035](#)

ITCC-101 (Etude avec Vénétoclax)

Dans cette étude, le traitement par Vénétoclax (Venlyto®) en combinaison avec une chimiothérapie est évalué chez les enfants et les adolescents. Les patients sont assignés de manière aléatoire à un traitement avec ou sans Vénétoclax. La probabilité de recevoir le Vénétoclax est de 50%.

Le Vénétoclax est autorisé pour le traitement de la leucémie lymphoïde chronique et de la leucémie myéloïde aiguë chez l'adulte.

Quels patients peuvent être inclus dans l'essai ?

Patients avec un diagnostic de leucémie myéloïde aiguë récidivante.

Le patient doit être âgé de moins de 22 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 à deux mois, selon la réponse au traitement. Pour la chimiothérapie, les patients restent à l'hôpital les premiers jours. Ensuite, des visites de contrôle clinique sont nécessaires au moins une fois par semaine. Le Vénétoclax peut être pris à domicile sous forme de comprimés.

Contact

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

Contact: sabine.holzapfel@kispi.uzh.ch

Plus d'information

KOFAM: [Lien](#)

Clinicaltrials.gov: [NCT05183035](#)