

Interfant 99.

Gepubliceerd: 05-09-2005 Laatste bijgewerkt: 13-12-2022

A late intensification course (VIMARAM) improves the outcome of infants with acute lymphoblastic leukemia.

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON21662

Bron

NTR

Verkorte titel

Interfant 99

Aandoening

Acute lymphoblastic leukemia.

Ondersteuning

Primaire sponsor: Interfant Collaborative Group.

Overige ondersteuning: N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

Event Free Survival.

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

Outcome for infant ALL is relatively poor. The Interfant-99 protocol has 3 aims:

1. assess the outcome of a hybrid therapy schedule including AML elements on an ALL backbone.
2. assess the value of a late intensification course (VIMARAM) including high-dose araC.
3. determine which clinical and biological factors have independent prognostic relevance.

Doel van het onderzoek

A late intensification course (VIMARAM) improves the outcome of infants with acute lymphoblastic leukemia.

Onderzoeksopzet

N/A

Onderzoeksproduct en/of interventie

Intensification course VIMARAM.

Contactpersonen

Publiek

Erasmus Medical Center, Sophia Children's Hospital, Department of Oncology/Hematology,
P.O. Box 2060
Rob Pieters
Dr. Molewaterplein 60

Rotterdam 3015 GJ
The Netherlands
+31 (0)10 4636691

Wetenschappelijk

Erasmus Medical Center, Sophia Children's Hospital, Department of Oncology/Hematology,

P.O. Box 2060
Rob Pieters
Dr. Molewaterplein 60

Rotterdam 3015 GJ
The Netherlands
+31 (0)10 4636691

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

1. Age < 366 days;
2. Acute lymphoblastic leukemia.

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

Prior therapy for leukemia (except emergency treatment).

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	Geneesmiddel

Deelname

Nederland	
Status:	Werving gestopt

(Verwachte) startdatum: 01-01-1999
Aantal proefpersonen: 500
Type: Werkelijke startdatum

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 05-09-2005
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

Geen registraties gevonden.

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL147
NTR-old	NTR182
Ander register	: N/A
ISRCTN	ISRCTN24251487

Resultaten

Samenvatting resultaten

Lancet. 2007 Jul 21;370(9583):240-50.