

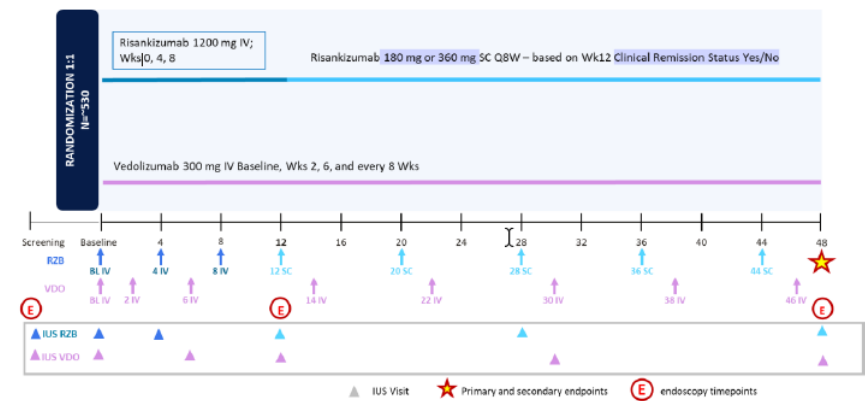
# Aktuelle IBD Studien

Kontaktaufnahme mit dem Studienteam jederzeit über  
ibdstudien@insel.ch oder zu Bürozeiten unter (031) 632 80 67

## NEU: M25-540

*A Phase 3b, Multicenter, Randomized, Open-Label Study of **Risankizumab** Compared to **Vedolizumab** for the Treatment of Adult Subjects With Moderate to Severe **Ulcerative Colitis** Who are Naïve to Targeted Therapies*

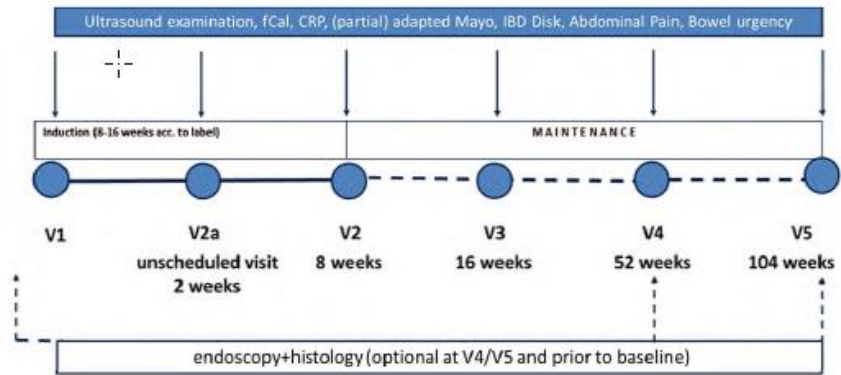
Die Rekrutierung für diese Studie läuft. Hier wird über einen Zeitraum von 48 Wochen eine Erstlinien-Biologika-Therapie mit dem anti-IL-23 Präparat Risankizumab mit dem Leukozytenmigrationshemmer Vedolizumab verglichen. Die Patient\*innen dürfen keine Vortherapie mit einem Biologikum haben (Ausschlusskriterium). Die Studie ist unverblindet und es gibt keine Placebogruppe



## EUROPE

*Early therapeutic Response and predictivity of long-term effectiveness of **Upadacitinib** in ulcerative colitis*

Eine Beobachtungsstudie für Patient\*innen mit Colitis ulcerosa, für die im klinischen Setting eine Umstellung der Therapie auf Upadacitinib geplant ist. Der Beobachtungszeitraum ist zwei Jahre.



## NEU: M24-885

*A Phase 2a Multicenter, Randomized, Platform Study of Targeted Therapies with **Risankizumab**, **ABBV-382** and **Lutikizumab** for the Treatment of Adult Subjects with Moderate to Severe **Crohn's Disease**.*

Die Studie umfasst eine 24-wöchige durchgehende Induktions- und Erhaltungsphase sowie eine 72-wöchige Langzeitphase. Verwendet werden das etablierte Risankizumab sowie die neueren Substanzen Lutikizumab und ABBV-382 (ein Leukozytenmigrationsinhibitor) in verschiedenen Armen und teils als Kombinationen. Die Studie ist unverblindet, es gibt keine Placebogruppe.

### Common Comparator Arm

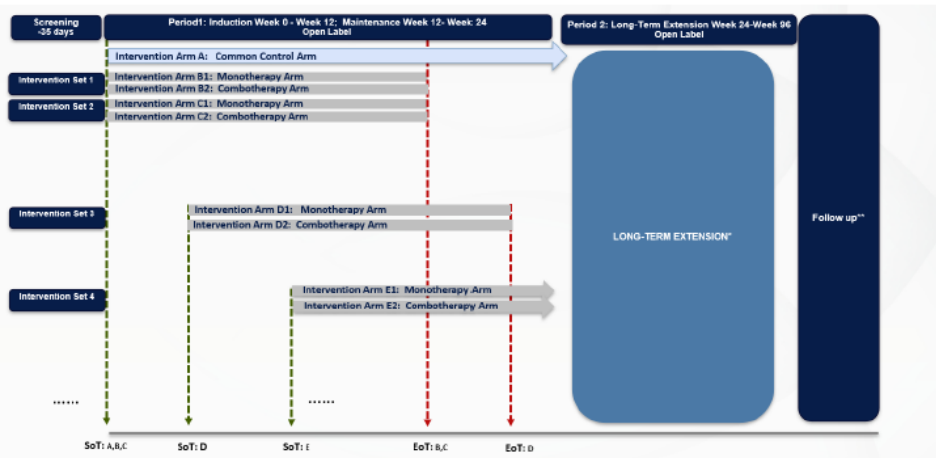
- Treatment arm: Risankizumab monotherapy

### Intervention Set 1

- Treatment arm: Coadministration of risankizumab and ABBV-382
- Treatment arm: ABBV-382 monotherapy

### Intervention Set 2

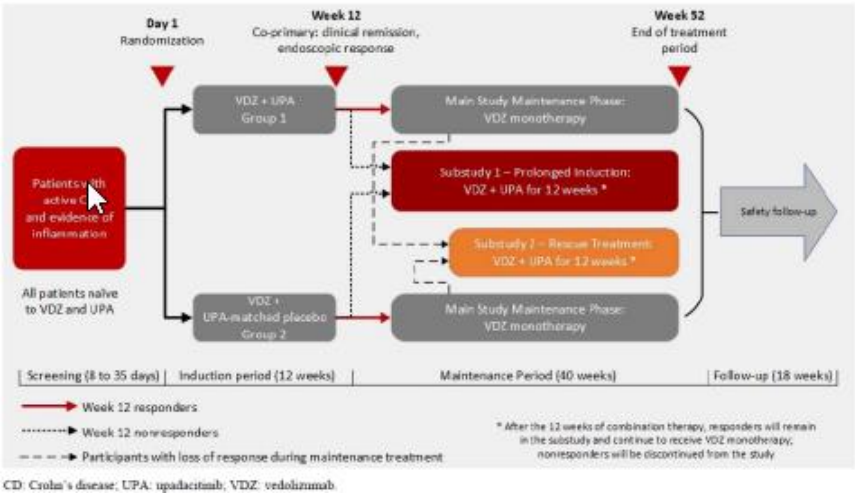
- Treatment arm: Coadministration of risankizumab and lutikizumab
- Treatment arm: Lutikizumab monotherapy



## NEU: Victriva

*A Study to Compare the Efficacy and Safety of **Vedolizumab** with and Without **Upadacitinib** in Adults With Moderately to Severely Active **Crohn's Disease***

Hier wird über einen Zeitraum von 52 Wochen untersucht, ob bei Patient\*innen mit Morbus Crohn eine 12-wöchige Therapie mit dem JAK Inhibitor zusätzlich zu einer Langzeittherapie mit dem Leukozytenmigrationsinhibitor Vedolizumab Behandlungsvorteile bringt. Ausgeschlossen sind Patient\*innen, die vormalig bereits mit Upadacitinib oder Vedolizumab behandelt wurden.



CD: Crohn's disease; UPA: upadacitinib; VDZ: vedolizumab