

**KURZPROTOKOLL**  
**CCTL019A2205B**

<b>Öffentlicher Titel</b>	Langzeit-Follow-up-Studie nach Behandlung mit CAR T-Zellen
<b>Wissenschaftl. Titel</b>	Long Term Follow-Up of Patients Exposed to Lentiviral-Based CD19 directed CAR T-Cell Therapy
<b>Kurztitel</b>	CCTL019A2205B
<b>Studienart</b>	multizentrisch, prospektiv, Therapiestudie, offen/unverblindet, einarmig, Pharma-Studie
<b>Studienphase</b>	Phase II/III
<b>Erkrankung</b>	Blut: Akute lymphatische Leukämie (ALL): sonstige Studien für akute Leukämien Kinder: Leukämien und Lymphome: Rezidiert/refraktär
<b>Einschlusskriterien</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- All patients who have received CD19 CAR T-cell therapy, murine (CTL019) and/or humanized (CTL119) CD19-directed CAR T cell treatment, manufactured by Novartis or University of Pennsylvania (Penn) and participated in a Novartis or Penn sponsored treatment protocol or a Novartis managed access program</li><li>- Patients who have provided informed consent for the long term follow up study prior to their study participation</li></ul>
<b>Ausschlusskriterien</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- There are no specific exclusion criteria for this study</li></ul>
<b>Alter</b>	2 Jahre und älter
<b>Molekularer Marker</b>	CD19
<b>Prüfzentren</b>	<b>Universitätsklinikum Frankfurt (Aktiv)</b> Klinik für Kinder- und Jugendmedizin Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Prof. Dr. med. Peter Bader Tel: 069 6301-7542 Fax: 069 6301-4202 <a href="mailto:peter.bader@kgu.de">peter.bader@kgu.de</a>
<b>Sponsor</b>	Novartis Pharma
<b>Registrierung in anderen Studienregistern</b>	ClinicalTrials.gov NCT02445222 (primäres Register) EudraCT 2014-001673-14
<b>Links</b>	<a href="#">zu den Ein- und Ausschlusskriterien</a>