

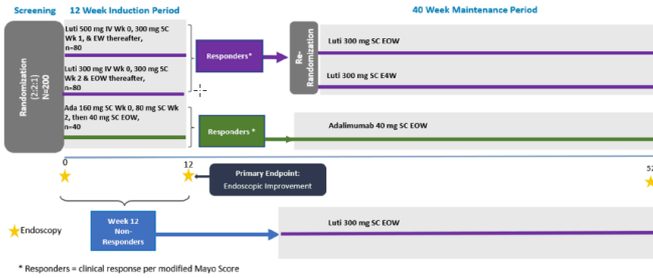
Aktuelle IBD Studien

Kontaktaufnahme mit dem Studienteam jederzeit über ibdstudien@insel.ch oder zu Bürozeiten unter (031) 63 28067

M23-703

A Multicenter, Randomized Study to Evaluate the Safety and Efficacy of **Lutikizumab** for Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active **Ulcerative Colitis**

Lutikizumab ist ein rekombinanter Antikörper gegen Interleukin-1 alpha und beta. In dieser Studie wird eine Therapie mit Lutikizumab (500 mg oder 300 mg) mit dem zugelassenen anti-TNF Präparat Adalimumab über einen Zeitraum von 52 Wochen verglichen. Es gibt keine Placebogruppe. Wichtiges Ausschlusskriterium ist eine vormalige Behandlung mit Adalimumab (Humira).



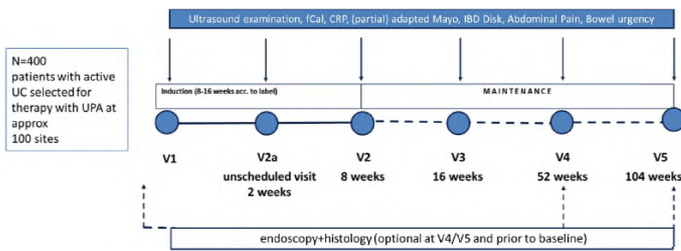
Stand 26.3.2025

Niklas Krupka

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.



Stand 26.3.2025

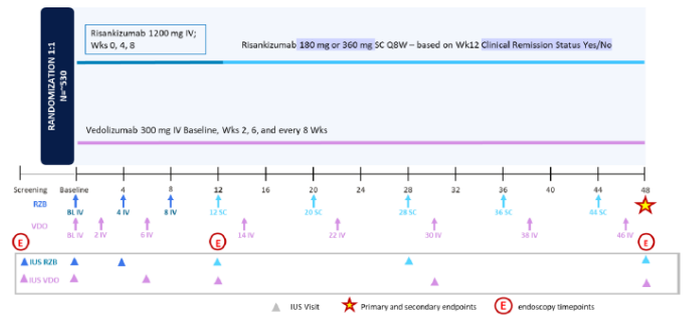
Niklas Krupka

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 wird in Kürze starten. 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.

Figure 1. Study Schematic



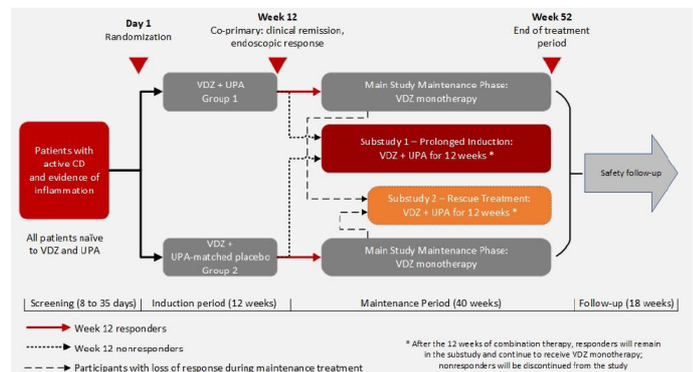
Stand 26.3.2025

Niklas Krupka

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**

Die Studie startet voraussichtlich im Sommer 2025. 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

Stand 26.3.2025

Niklas Krupka