

Klinické studie

Klinika hematonekologie

FN Ostrava a OU

Seznam probíhajících studií

CLSG-CNS-01 studie pro nově dg. DLBCL

FRONT-MIND studie pro nově dg. DLBCL, IPI 3-5

ESCALADE studie pro nově dg. DLBCL, non-GC, < 70 let, IPI 2-5

ADCT-402-311 studie pro relabované/refrakterní DLBCL

MINDWAY studie pro relabované/refrakterní DLBCL

KRT - 232111 studie pro relabované/refrakterní DLBCL (a CLL)

CLSG-MCL-POLA studie pro relabované/refrakterní MCL po léčbě BTKi

MCL3004 VEGA studie pro relabované/refrakterní MCL

CLSG-PTCL-CHEPA studie pro nově dg. PTCL (CD30+)

Studie pro pacienty s difúzním velkobuněčným B lymfomem (DLBCL)

CLSG-CNS-01 akademická studie pro pacienty s nově dg. DLBCL

FRONT-MIND studie pro nově dg. DLBCL, IPI 3-5

ESCALADE studie pro nově dg. DLBCL, non-GC, < 70 let, IPI 2-5

ADCT-402-311 studie pro relabované/refrakterní DLBCL

MINDWAY studie pro relabované/refrakterní DLBCL

KRT - 232111 studie pro relabované/refrakterní DLBCL (a CLL)

CLSG-CNS-01

Název protokolu:	CLSG-CNS-01
Cílová skupina nemocných:	DLBCL, nově dg.
Design studie:	i. th. MTX vs. systémový HD-MTX u pac. s DLBCL a rizikem CNS diseminace, akademická studie fáze III
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	10/2015
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor pokračuje

FRONT-MIND

Název protokolu:	MOR0208C310
Cílová skupina nemocných:	nově dg. DLBCL, IPI 3-5
Design studie:	R-CHOP + lenalidomid/placebo + tafasitamab/placebo, studie fáze 3
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	09/2021
Předpokládané datum ukončení náboru:	pravděpodobně 1/2023

ESCALADE

Název protokolu:	D8227C00001
Cílová skupina nemocných:	nově dg. DLBCL, non-GC, < 70 let, IPI 2-5
Design studie:	R-CHOP + akalabrutinib/placebo, studie fáze 3
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	11/2021
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor pokračuje

ADCT-402-311

Název protokolu:	ADCT-402-311
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní DLBCL
Design studie:	Loncastuximab + rituximab vs. imunochemoterapie, studie fáze 3
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	09/2020
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor pokračuje

MINDWAY

Název protokolu:	MOR208C115
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní DLBCL, netransplantabilní, do 70 let
Design studie:	Tafasitamab v alternativním dávkování + lenalidomid , studie fáze 1b/2
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	2022
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor pozastaven, očekává se znovuotevření

KRT - 232111

Název protokolu:	KRT232-111
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní DLBCL (a CLL)
Design studie:	akalabrutinib + KRT 232, studie fáze 1b/2
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	11/2021
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor pokračuje

Studie pro pacienty s mantle cell lymfomem (MCL)

CLSG-MCL-POLA akademická studie pro R/R MCL po léčbě BTKi

MCL3004 VEGA studie pro relabované/refrakterní MCL

CLSG-MCL-POLA

Název protokolu:	CLSG-MCL-POLA
Cílová skupina nemocných:	R/R MCL po léčbě BTKi
Design studie:	Pola-BR u pacientů po předchozí léčbě inhibítorem BTK, akademická studie fáze 3
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	12/2021
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor otevřen

MCL3004 VEGA

Název protokolu:	MCL3004 VEGA
Cílová skupina nemocných:	R/R MCL, po alespoň 1 linii léčby, nepředléčení iBTK
Design studie:	rituximab + ibrutinib, rituximab + lenalidomid nebo bortezomib, studie fáze 3
Kontaktní osoby na centru:	MUDr. Juraj Ďuraš (PI), MUDr. Milan Navrátil, MUDr. Michal Kaščák
Datum zahájení studie:	2022
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor otevřen

Studie pro pacienty s periferním T-lymfomem (PTCL)

CLSG-PTCL-CHEPA akademická studie pro nově dg. PTCL (CD30+)

CLSG-PTCL-CHEPA

Název protokolu:	CLSG-PTCL-CHEPA
Cílová skupina nemocných:	nově dg. PTCL (CD30+)
Design studie:	brentuximab vedotin + CHEP, akademická studie fáze 2
Kontaktní osoby na centru:	-
Datum zahájení studie:	3/2022
Předpokládané datum ukončení náboru:	nábor otevřen