



# Klinické studie

## Lymfom z marginální zóny relabující/refrakterní

Studie pro pacienty  
**s lymfomem z marginální zóny (MZL)**  
relabujících/refrakterní

---

**IN-MIND** studie pro relabované/refrakterní FL a MZL

**MAHOGANY** pro relabujících/refrakterní FL a MZL

**ADCT-402-105** studie pro relabované/refrakterní B-NHL

**TED 16364** studie pro relabované/refrakterní NHL

**LOTIS-7** studie pro relabujících/refrakterní B-NHL

**BGB-3111-LTE1** studie pro pacienty s R/R B-NHL

# IN-MIND

<b>Název protokolu:</b>	<b>MOR0208C301</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní FL a MZL
<b>Design studie:</b>	rituximab + lenalidomid + tafasitamab/placebo, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	IV. interní hematologická klinika FN Hradec Králové a LF UK Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK I. interní klinika VFN a 1. LF UK

# MAHOGANY

<b>Název protokolu:</b>	<b>MAHOGANY</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní FL a MZL
<b>Design studie:</b>	zanubrutinib + rituximab (obinutuzumab) vs. rituximab + lenalidomid, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL

# ADCT-402-105

<b>Název protokolu:</b>	<b>ADCT-402-105</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní B-NHL
<b>Design studie:</b>	loncastuximab tesirin v kombinaci s lenalidomidem, gemcitabinem, polatuzumab vedotinem, umbralisibem, studie fáze 1b
<b>Centrum:</b>	Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK

# TED 16364

<b>Název protokolu:</b>	<b>TED 16364</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní NHL
<b>Design studie:</b>	trispécifická protilátka, v monoterapii, s navyšující se dávkou, studie fáze I
<b>Centrum:</b>	I. interní klinika VFN a 1. LF UK

# LOTIS-7

<b>Název protokolu:</b>	<b>ADCT-402-105</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R B-NHL, po 2 liniích léčby, potvrzená exprese CD19
<b>Design studie:</b>	loncastuximab tesirine + gemcitabin, lenalidomid, polatuzumab vedotin, umbralisib, studie fáze 1
<b>Centrum:</b>	Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno

# BGB-3111-LTE1

<b>Název protokolu:</b>	<b>BGB-3111-LTE1</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní NHL, účast ve studii BGB-3111
<b>Design studie:</b>	zanubrutinib vs. zanubrutinib + tislelizumab
<b>Centrum:</b>	I.Interní klinika VFN a 1.LF UK