

# Klinické studie

## Difúzní velkobuněčný B lymfom relabující/refrakterní

Studie pro pacienty  
**s difúzním velkobuněčným B lymfomem (DLBCL)**  
relabujícím/refrakterním

---

**GTC3013-02** studie pro relabované/refrakterní DLBCL a FL

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

**ADCT-402-311** studie pro relabované/refrakterní DLBCL

**MINDWAY** studie pro relabované/refrakterní DLBCL

**firmMIND** studie pro relabované/refrakterní DLBCL

**M22-132** studie pro nově dg. i relabované/refrakterní DLBCL

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

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

# Studie pro pacienty s difúzním velkobuněčným B lymfomem (DLBCL) relabujícím/refrakterním

---

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

**DALY 2** studie pro relabované/refrakterní DLBCL

**PCNSL SIV** studie pro R/R PCNSL

# GTC3013-02

<b>Název protokolu:</b>	<b>GTC3013-02</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	nově dg. i R/R FL a R/R DLBCL nevhodní k HD terapii
<b>Design studie:</b>	Epcoritamab + chemoterapie, studie fáze 1b/2
<b>Centrum:</b>	Klinika hematoonkologie FN Ostrava a OU 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

# KRT - 232111

<b>Název protokolu:</b>	<b>KRT232-111</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL (a CLL)
<b>Design studie:</b>	akalabrutinib + KRT 232, studie fáze 1b/2
<b>Centrum:</b>	IV. interní hematologická klinika FN Hradec Králové a LF UK

# MINDWAY

<b>Název protokolu:</b>	<b>MOR208C115</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL, netransplantabilní, do 70 let
<b>Design studie:</b>	Tafasitamab v alternativním dávkování + lenalidomid , studie fáze 1b/2
<b>Centrum:</b>	Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno

# firmMIND

<b>Název protokolu:</b>	<b>firmMIND</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL
<b>Design studie:</b>	tafasitamab + lenalidomid, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL I.interní klinika VFN a 1.LF UK

# 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



# M22-132

<b>Název protokolu:</b>	<b>M22-132</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	nově dg. a relabované/refrakterní DLBCL
<b>Design studie:</b>	epcoritamab v kombinaci s dalšími protinádorovými léčivými (např. lenalidomid, ibrutinib, pola-R-CHP), studie fáze 1b/2
<b>Centrum:</b>	IV. interní hematologická klinika FN Hradec Králové a LF UK

# ADCT-402-311

<b>Název protokolu:</b>	<b>ADCT-402-311</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL
<b>Design studie:</b>	Loncastuximab + rituximab vs. imunochemoterapie, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK Klinika hematoonkologie FN Ostrava a OU Interní hematologická klinika FN Královské Vinohrady a 3. 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 Klinika hematoonkologie FN Ostrava a LF OU

## DALY 2

<b>Název protokolu:</b>	<b>M-2020-371</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R DLBCL, nevhodné k ASCT
<b>Design studie:</b>	bispecifické CAR-T (CD19 a CD20) vs. CHT, studie fáze 2
<b>Centrum:</b>	Klinika hematookologie FN Ostrava a LF OU

# PCNSL SIV

<b>Název protokolu:</b>	<b>M-2020-371</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R PCNSL
<b>Design studie:</b>	emavusertib + ibrutinib
<b>Centrum:</b>	I. interní klinika VFN a 1. LF UK