

# Klinické studie

## Lymfom z plášt'ových buněk relabující/refrakterní

Studie pro pacienty  
**s lymfomem z pláštěvých buněk (MCL)**  
relabujícím/refrakterním

---

**CLSG-MCL-POLA** studie pro relabující/refrakterní MCL

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

**MK-2140-006** studie pro pacienty B-NHL (MCL, FL, CLL)

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

# CLSG-MCL-POLA

<b>Název protokolu:</b>	<b>CLSG-MCL-POLA</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R MCL po léčbě BTKi
<b>Design studie:</b>	Pola-BR u pacientů po předchozí léčbě inhibítorem BTK, akademická studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno Interní hematologická klinika FN Královské Vinohrady a 3. LF UK Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL Klinika hematoonkologie FN Ostrava a LF OU I. interní klinika VFN a 1. LF UK Hematologicko-onkologické oddělení FN Plzeň a 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

# MK-2140-006

<b>Název protokolu:</b>	<b>MK-2140-006</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R B-NHL (MCL, CLL, FL)
<b>Design studie:</b>	Zilovetamab + nemtabrutinib, studie fáze 2
<b>Centrum:</b>	I.interní klinika VFN a 1.LF UK
<b>Předpokládané datum ukončení náboru:</b>	Nábor otevřen jen pro některé kohorty

# 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