

Klinické studie

**Folikulární lymfom
relabující/refrakterní**

Studie pro pacienty s folikulárním lymfomem (FL) relabujícím/refrakterním

BeiGene/BGB 3111-312 pacienti s časným relapsem

LYMRIT 37-07 (Archer-1) pacienti po minimálně 2 liniích léčby, jen s pozdním relapsem po rituximabu

LYMRIT 37-01 (Paradigme) pacienti po minimálně 2 liniích léčby, jen pacienti refrakterní k rituximabu

TEMPO studie pro nemocné s relapsem indolentních B-NHL (SLL, MZL, FL)

PCI-32765/CAN3001 studie pro pacienty, kteří byli nejméně 6 měsíců ve studii s ibrutinibem

GTC3013-02 studie pro pacienty s B-NHL

BeiGene/BGB 3111-312

Název protokolu:	BeiGene/BGB 3111-312
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s relabovaným/refrakterním FL, časný relaps <12M, refrakterní pacienti
Design studie:	Obintuzumab + zanubrutinib/placebo, studie fáze III
Centrum:	IV. interní hematologická klinika, FN Hradec Králové a LF UK I. interní klinika VFN a 1.LF UK Interní hematologická a onkologická klinika, FN Brno a LF MUNI

LYMRIT 37-07 (Archer-1)

Název protokolu:	LYMRIT 37-07 (Archer-1)
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s relabovaným/refrakterním FL po minimálně 2 liniích léčby, jen s pozdním relapsem po rituximabu
Design studie:	Radioimunoterapie betalutin v kombinaci s rituximabem, single arm, studie fáze Ib
Centrum:	Klinika hematonekologie, FN Ostrava a LF OU

LYMRIT 37-01 (Paradigme)

Název protokolu:	PARADIGME (Lymrit 37-01)
Cílová skupina nemocných:	R/R FL po minimálně 2 liniích léčby, jen pac. refrakterní k rituximabu
Design studie:	Radioimunoterapie betalutin v monoterapii, single arm studie fáze II
Centrum:	Klinika hematonekologie, FN Ostrava a LF OU Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL

TEMPO

Název protokolu:	TEMPO
Cílová skupina nemocných:	1. a další relaps SLL, FL, MZL
Design studie:	Duvelisib (2 různá dávkovací schémata), studie fáze II
Centrum:	IV. Interní hematologická klinika FN Hradec Králové a LF UK Klinika hematoonkologie, FN Ostrava a LF OU

PCI-32765/CAN3001

Název protokolu:	PCI-32765/CAN3001
Cílová skupina nemocných:	Pacienti, kteří byli nejméně 6 měsíců ve studii s ibrutinibem
Design studie:	Ibrutinib, long-term, studie fáze IIIb
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1.LF UK

GTC3013-02

Název protokolu:	GTC3013-02
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s B-NHL
Design studie:	Epcoritamab + chemoterapie, studie fáze 1b/2
Centrum:	IV. Interní hematologická klinika, FN Hradec Králové a LF UK