

Klinické studie

**Chronická lymfocytární leukémie/lymfom z
malých lymfocytů
relabované/refrakterní**

Studie pro pacienty
**s chronickou lymfocytární leukémií/lymfomem z
malých lymfocytů (CLL/SLL)**
relabované/refrakterní

LOXO-BTK-20020 studie pro pacienty s CLL/SLL

LOXO-BTK-20022 studie pro pacienty s CLL/SLL

LOXO-BTK-20030 studie pro pacienty s CLL/SLL

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

TED 16364 studie pro relabované/refrakterní NHL

MK-2140-006 studie pro relabující/refrakterní B-NHL

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

LOXO-BTK-20020

Název protokolu:	LOXO-BTK-20020
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní CLL/SLL
Design studie:	rameno A: LOXO-305 (Pirtobrutinib) rameno B: Idelalisib + R X BR
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1. LF UK

LOXO-BTK-20022

Název protokolu:	LOXO-BTK-20022
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní CLL/SLL
Design studie:	rameno A: LOXO-305 + Venetoclax + R rameno B: Venetoclax + R
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1. LF UK Interní hematologická klinika FN Královské Vinohrady a 3. LF UK

LOXO-BTK-20030

Název protokolu:	LOXO-BTK-20030
Cílová skupina nemocných:	nově dg. i R/R CLL/SLL
Design studie:	Rameno A: LOXO-305 (pirtobrutinib) Rameno B: ibrutinib
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1. LF UK

KRT - 232111

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

TED 16364

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

MK-2140-006

Název protokolu:	MK-2140-006
Cílová skupina nemocných:	B-NHL, po 2 liniích léčby, netransplantabilní
Design studie:	zilovertamab vedotin, studie fáze 2
Centrum:	Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno

BGB-3111-LTE1

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