

Klinické studie

**Folikulární lymfom
relabující/refrakterní**

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

GTC3013-02 studie pro relabované/refrakterní FL (a DLBCL)

IN-MIND studie pro relabované/refrakterní FL a MZL

MAHOGANY pro relabující/refrakterní FL a MZL

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

TED 16364 studie pro relabované/refrakterní NHL

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

LOTIS-7 studie pro relabující/refrakterní B-NHL

GTC3013-02

Název protokolu:	GTC3013-02
Cílová skupina nemocných:	1. linie DLBCL, IPI 3-5, 1. linie DLBCL starší, komorbidní, R/R FL a R/R DLBCL nevhodní k HD terapii
Design studie:	Epcoritamab + chemoterapie, studie fáze 1b/2
Centrum:	IV. interní hematologická klinika FN Hradec Králové a LF UK Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK

IN-MIND

Název protokolu:	MOR0208C301
Cílová skupina nemocných:	relabované/refrakterní FL a MZL
Design studie:	rituximab + lenalidomid + tafasitamab/placebo, studie fáze 3
Centrum:	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

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

ADCT-402-105

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

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

LOTIS-7

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