

# 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

**MCL3004 VEGA** studie pro relabované/refrakterní MCL

**BRUIN-MCL** studie pro relabované/refrakterní MCL, BTKi naive

**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

**BGB-3111-LTE1** studie pro pacienty s R/R 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

# MCL3004 VEGA

<b>Název protokolu:</b>	<b>MCL3004 VEGA</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R MCL po léčbě BTKi
<b>Design studie:</b>	R/R MCL, po alespoň 1 linii léčby, nepředléčení iBTK
<b>Centrum:</b>	Klinika hematonekologie FN Ostrava a LF OU

# BRUIN-MCL

<b>Název protokolu:</b>	<b>LOXO-BTK-20019</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní MCL, BTKi naive
<b>Design studie:</b>	pirtobrutinib vs. ibrutinib, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	IV. interní hematologická klinika FN Hradec Králové a 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

# 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>	B-NHL, po 2 liniích léčby, netransplantabilní
<b>Design studie:</b>	zilovertamab vedotin, studie fáze 2
<b>Centrum:</b>	Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno



# 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

# BGB-3111-LTE1

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