

Klinické studie

Ostatní diagnózy

Studie pro pacienty s ostatními diagnózami

TED 16364 studie pro relabované/refrakterní NHL

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

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

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

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

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