

# Klinické studie

## Difúzní velkobuněčný B lymfom relabující/refrakterní

# Studie pro pacienty s difúzním velkobuněčným B lymfomem (DLBCL) relabujícím/refrakterním

---

**LOTIS-7** studie pro pacienty s R/R B-NHL

**firmMIND** studie pro pacienty s R/R DLBCL

**EPCORE DLBCL-4** studie pro pacienty s R/R DLBCL

**M22-132** studie pro pacienty s nově dg. DLBCL a  
relabovaným/refrakterním MCL, FL, DLBCL

**LOTIS-5** studie pro pacienty s relabovaným refrakterním DLBCL

**MK-2140-006** studie pro pacienty B-NHL (Richterova transformace, FL)

**PCNSL SIV** studie pro pacienty s R/R PCNSL

# 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 Onkologická klinika FN Motol a 2. LF UK Klinika hematoonkologie FN Ostrava a LF OU Interní hematologická klinika FN Královské Vinohrady a 3. LF UK

# firmMIND

<b>Název protokolu:</b>	<b>INCMOR 0208-305</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL
<b>Design studie:</b>	tafasitamab + lenalidomid, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL I.interní klinika VFN a 1.LF UK Interní hematologická a onkologická klinika FN Brno

# EPCORE DLBCL-4

<b>Název protokolu:</b>	<b>M22-128</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R DLBCL, unfit pro ASCT
<b>Design studie:</b>	epcoritamab sc.+ lenalidomid vs. R-Gemox studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL

# M22-132

<b>Název protokolu:</b>	<b>M22-132</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	nově dg. a relabované/refrakterní DLBCL, MCL a FL
<b>Design studie:</b>	epcoritamab v kombinaci s dalšími protinádorovými léčivy (např. lenalidomid, ibrutinib, pola-R-CHP), studie fáze 1b/2
<b>Centrum:</b>	Klinika hematonekologie FN Ostrava a LF OU

# LOTIS-5

<b>Název protokolu:</b>	<b>ADCT-402-311</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	relabované/refrakterní DLBCL
<b>Design studie:</b>	loncastuximab + rituximab vs. imunochemoterapie, studie fáze 3
<b>Centrum:</b>	Interní hematologická klinika FN Královské Vinohrady a 3. LF UK

# MK-2140-006

<b>Název protokolu:</b>	<b>MK-2140-006</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R B-NHL (Richterova transformace, FL)
<b>Design studie:</b>	zilovertamab + nemtabrutinib, studie fáze 2
<b>Centrum:</b>	I.interní klinika VFN a 1.LF UK



# PCNSL SIV

<b>Název protokolu:</b>	<b>CA-4948-101</b>
<b>Cílová skupina nemocných:</b>	R/R PCNSL
<b>Design studie:</b>	emavusertib + ibrutinib
<b>Centrum:</b>	I.interní klinika VFN a 1.LF UK