

Klinické studie

Difúzní velkobuněčný B lymfom relabující/refrakterní

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

B-MIND (Morphosys) pacienti nevhodní k
vysokodávkované chemoterapii a ASCT

NP 30179 studie pro pacienty s R/R agresivním B-NHL

PCI-32765/CAN3001 studie pro pacienty, kteří byli
nejméně 6 měsíců ve studii s ibrutinibem

GTC3013-02 studie pro pacienty s B-NHL

KRT-232-111 studie pro pacienty s R/R DLBCL nebo
R/R CLL

B-MIND (Morphosys)

Název protokolu:	B-MIND (Morphosys)
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s relabovaným/refrakterním DLBCL nevhodní k HD CHT a ASCT
Design studie:	R-bendamustine + R maintenance vs. MOR 00208 (anti CD19) + bendamustine + MOR 00208 maintenance, studie fáze IIIb
Centrum	I. interní klinika VFN a 1.LF UK IV. interní hematologická klinika, FN Hradec Králové a LF UK Hemato-onkologická klinika FN Olomouc a LF UPOL

NP 30179

Název protokolu:	NP 30179
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s relabujícím/refrakterním agresivním NHL
Design studie:	Bispecifická monoklonální protilátka, studie fáze I
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1.LF UK

PCI-32765/CAN3001

Název protokolu:	PCI-32765/CAN3001
Cílová skupina nemocných:	Pacienti, kteří byli nejméně 6 měsíců ve studii s ibrutinibem
Design studie:	Ibrutinib, long-term, studie fáze IIIb
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1.LF UK

GTC3013-02

Název protokolu:	GTC3013-02
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s B-NHL
Design studie:	Epcoritamab + chemoterapie, studie fáze 1b/2
Centrum:	IV. Interní hematologická klinika, FN Hradec Králové a LF UK

KRT-232-111

Název protokolu:	KRT-232-111
Cílová skupina nemocných:	Pacienti s R/R DLBCL nebo s R/R CLL
Design studie:	KRT-232+Acalabrutinib, studie fáze 1b/2
Centrum:	I. interní klinika VFN a 1.LF UK