

## Protokoll för möte med Svenska Lymfomgruppen

Onsdagen den 19 januari 2011, Karolinska Universitetssjukhuset, Solna

Närvarande: Herman Nilsson-Ehle, Göteborg, Sverker Hasselblom, Göteborg, Ingemar Lagerlöf, Linköping, Birgitta Sander, Karolinska Solna, Marie Nordström, Karolinska Solna, Martin Erlanson, Umeå, Gunilla Enblad, Uppsala, Hans Hagberg, Uppsala, Ola Lindén, Lund, Lotta Hansson, Karolinska Solna, Cecilia Arnesson, Lund, Susanne Fredén, Jönköping, Eva Kimby, Karolinska Stockholm, Lena Brandefors, Luleå, Christer Sundström, Uppsala, Thomas Relander, Lund.

1. Föregående mötesprotokoll gicks igenom och godkändes.
2. Pågående och planerade studier:
  - a. *Mantelcellslymfom:*  
MCL-4 (LenaBeRit): Inklusionen stoppad, amendment under utarbetande.  
MCL-5 (högdoscytarabin+SCT): samarbete med England. Formaliteter på väg att klaras av men studien inte klar för inklusion än. Pilotpatienter behandlade.
  - b. *Diffusa storcelliga B-cellslymfom:*  
CHIC-studien som riktar sig till pat med ökad risk för CNS-recidiv öppnar inom kort. Startmöte 1 mars. Prövarinitierad NLG-studie. Godkänd av EPN och LV; startat i Finland och Norge.  
En Roche-initierad fas-3 studie diskuterades (CHOP-21 + rituximab eller GA-101). Intresset var begränsat, i synnerhet då CHOP-14 ej var tillåten, dessutom konkurrens med CHIC.  
ORCHARRD studien: randomiserad studie vid recidiv av DLBCL: DHAP + rituximab alt ofatumumab följt av högdosbehandling. Inklusion pågår vid flera centra.
  - c. *CNS-lymfom:*  
Den nordiska studien stängdes i december 2010 efter att ha inkluderat 57 patienter. Ingen konsensus om nästa steg i studieväg; några alternativa studier att ansluta sig till finns.
  - d. *Indolenta lymfom:*  
Den nordiska rituximab ± interferon-studien skall nu analyseras avseende kliniska resultat trots att man inte uppnått planerat antal events. Samtidigt pågår genexpressionsstudier i samarbete med Andreas Rosenwald, bl.a. jämförelse av genuttryck mellan rituximabkänsliga och rituximabrefraktära.  
  
NLG-SAKK-studien startar inom kort. Ny primärbehandlingsstudie, randomiserad fas-3: rituximab x 4+4 med eller utan lenalidomid. Huvudprövare är Eva Kimby och Emanuele Zucca. Godkänd i etiknämnd i Schweiz; EPN och LV i Sverige förväntas vara klara inom kort.  
En Roche-initierad studie för primärbehandling av FL med investigator's choice (CVP/CHOP-21/Bendamustin) + GA-101 alt rituximab diskuterades kort men bedömdes mindre intressant pga konkurrens med NLG/SAKK-studien.  
  
Gauss-studien för recidiverande FL som tidigare svarat på rituximab, där man randomiserat mellan rituximab och GA-101-behandling, har stängts efter full inklusion.  
Gadolin-studien; fas-3 studie för pat med rituximabrefraktära FL, där randomisering sker mellan Bendamustin enbart och Bendamustin + GA-101 planeras starta i februari.
  - e. *KLL*  
FC±Cam avslutad efter 290 inkluderade patienter. Avslutad i förtid pga

resultaten som publicerats med FCR.

Ofatumumab: studie av ofatumumab-underhåll vid 2-3 remission på gång.

f. *Hodgkinlymfom*

RatHL-studien har startat efter omfattande förberedelser. PET-styrd behandling vid HL st II-IV där ABVD ges initialt. Baserat på PET-respons sker eskalering till BEACOPP alt. de-eskalering till AVD. Samarbete med England, där 300 patienter inkluderats. Totalt mål är 1200 inkluderade patienter. PET-center för Sverige är Lund.

g. *Perifera T-cellslymfom*.

Två förstalinjesstudier är aktuella: För pat 18-60 år gäller ACT-1, där patienterna får CHOP-14x6 och randomiseras till att få eller inte få tillägget av 30 mg Alemtuzumab cykel 1-4. Responderande patienter går igenom högdosbehandling. Denna studie är öppen och har nästan 50 inkluderade patienter, varav 6 från Sverige. ACT-2 riktar sig till pat 60-80 år och har identiskt upplägg men ingen högdosbehandling. Denna studie är just nu stängd i Sverige pga pågående amendment, men är öppen i flera länder, bl.a. Tyskland. Ca 50 inkluderade patienter. Säkerhetskommittén kommer att utvärdera säkerheten i anslutning till Luganomötet (100 randomiserade patienter totalt).

3. Hemsida för SLG: Mats Jerkeman har undersökt marknaden och fått en offert från ett danskt företag som gjort arbete för DLG:s räkning. Offerten ligger på cirka 20 000 DKK. Beslutades att lägga uppdraget till detta företag (MJ). Diskussion om reklamplats på hemsidan; beslut att avstå tills vidare.
4. Allogen stamcellstransplantation vid lymfom.  
Man diskuterade vikten av nationella/nordiska riktlinjer för konditionering, GvH-profylax etc. Praxis idag är mycket varierande inom denna lilla patientgrupp. Arbete pågår via SBMT.
5. INCA
  - a. Ett förslag till regler hade distribuerats av ordföranden. Detta diskuterades och smärre justeringar föreslogs. Ordföranden skickar förslaget på remiss till Blodcancerregistrets styrgrupp och återkommer i ärendet.
  - b. Eva Kimby rapporterade från Cancerregistermöte 18/1. Äganderättsfrågor kring de existerande kvalitetsregistren hade tagits upp till diskussion. Sannolikt återkommer SKL med förslag till regler, innebärande att man vid oenighet inom styrgruppen för respektive kvalitetsregister kan hänskjuta ansökningar om registeruttag till en grupp utsedd av SKL. Information till patienterna om registrering kommer att behöva förbättras, inkluderande att ange en namngiven person som skall kontaktas om man önskar stryka sina data ur kvalitetsregistret. En generell blankett för ansökan om uttag av data ur kvalitetsregister är på gång.
  - c. Beslut att ta upp rapport kring Lymfomregistret i de olika regionerna som en återkommande punkt vid SLG:s möten. Ett påminnelsebrev till klinikchefer på ställen där INCA-registrering fungerar otillfredsställande föreslogs.
  - d. Hur man skall hantera frågor om ev industrisamarbete i anslutning till INCA-registren skall diskuteras framöver.
  - e. Planeras en listning av godkända projekt engagerande lymfomregistret på SLG:s kommande hemsida.
  - f. Ansökningar: En ansökan från Eva Mrazek, Karlstad, kring diffusa storcelliga B-cellslymfom godkändes. En kommentar var, att projektet ter sig mycket omfattande och en del kan behöva göras lokalt på egen klinik enbart. Studien innebär också journalgranskning, vilket kräver godkännande från Etikprövningsnämnden.
  - g. Ansökningar 2: En ansökan från Karin Ullberg, Karlstad, om uttag av data kring Hodgkinlymfom behandlade med BEACOPP-14 godkändes. Den

planerade projektplanen innebär också granskning av journaler och kräver godkännande av Etikprövningsnämnden.

- h. Information från Mats Jerkeman, som varit i kontakt med Etikprövningsnämnden i Lund: för rena registerstudier (oidentifierade individer) krävs ej tillstånd från EPN (men däremot från SLG).
6. Nationella riktlinjer, status:
    - a. Aggressiva B: uppdatering pågår, förslag presenteras på Svenska lymfomdagen den 9/2.
    - b. FL: uppdatering pågår, förslag presenteras på Svenska lymfomdagen.
    - c. KLL: nya riktlinjer finns.
    - d. Waldenströms makroglobulinemi: planeras riktlinjer – intresserade uppmanas höra av sig till Eva Kimby.
    - e. MCL: diskussion 9/2.
    - f. TCL: godkända våren 2010. Arbeta kring T-LBL planeras, i samarbete med vuxen-ALL-gruppen.
  7. Svenska lymfomdagen, Arlanda, 9/2 2011.  
Programmet presenterades. Kommer att innehålla diskussion om riktlinjer samt information om pågående studier.
  8. Fortbildningskursen vid SFH:s fortbildningsdagar 3-5/10 2011: T. Relander huvudansvarig för kurs kring aggressiva lymfom. Mer information senare.
  9. Nästa möte: telekonferens 28 april 12.30-14.00 via de videokonferensrum som används för de nationella terapikonferenserna för radioterapi vid HL resp. barnonkologi. Alla representanter uppmanas kontakta sina lokalt ansvariga för bokning! Ingrid Kristensen i Lund vidtalad.

Vid protokollet,

Justeras:

Thomas Relander  
110130

Herman Nilsson-Ehle