

Protokoll – möte Svenska Lymfomgruppen

Tisdagen den 19 januari, 2010, Karolinska Universitetssjukhuset, Solna

Närvarande: Mats Jerkeman, Lund, Herman Nilsson-Ehle, Göteborg, Ola Lindén, Lund, Thomas Relander, Lund, Franz Rommel, Linköping, Lena Brandefors, Sunderbyn, Eva Kimby, Karolinska Huddinge, Magnus Björkholm, Karolinska Solna, Lena Malmberg, Jönköping, Anna Laurell, Uppsala, Eva Mrazek, Karlstad, Monica Sender, Göteborg, Martin Erlanson, Umeå. Från patologin Christer Sundström, Uppsala och Birgitta Sander, Karolinska Huddinge.

Frånvarande: Anders Österborg, Karolinska Solna, Gunilla Enblad, Uppsala, Hans Hagberg, Uppsala, Cecilia Arnesson, OC Lund.

Förändringar i SLG

Mikael Eriksson, Lund, avgår fr.o.m. 2010 och ersättes under detta år av Thomas Relander, Lund, och under 2011 av Kristina Arnljots, Malmö. Eva Mrazek är ny repr för Uppsala/Örebro-regionen.

Föregående mötesprotokoll genomgicks och godkändes

Pågående/planerade studier:

Mantelcellslymfom

- MCL2 – en uppdatering kommer att göras januari 2010, för ny publikation.
- Biobank – etiknämndsansökan utförd av Anna Laurell. Formalinfixerat material kommer att samlas i Köpenhamn, Helsingfors, Oslo, Lund och Uppsala, för forskningsprojekt utgående från NLG
- MCL4 – kohort 1 i fas I-delen har fullgjort 2 cykler, och kohort 2 kommer att öppnas denna vecka.
- MCL5 – kommer att innefatta högriskpatienter enligt förenklat biologiskt MIPI, baserat på ålder, LD, performance status, B-Vita och Ki-67. Planen är att enbart ge cytarabin+rituximab som induktionsbehandling, med utvärdering med MRD efter 3 och 5 cykler, samt efter HDSCT, PET efter 5 cykler, samt CT efter 3, 5 och avslutad behandling. Ett protokollmöte kommer att hållas under våren.

Diffust storcelligt B-cellslymfom

- CHIC – protokollet presenterades kort. Samtliga mötesdeltagare utom Lena Malmberg, Jönköping uttryckte intresse för deltagande, men enbart för en begränsad grupp med hög risk för CNS-recidiv, t ex med högt LD + > 1 extranodal manifestation
- R-CHOP +/- bortezomib. Detta protokoll utgår från den brittiska lymfomgruppen, UK Lymphoma Trials Group, CI är Peter Johnson, Southampton. I det senaste förslaget innefattas alla patienter med DLBCL som kräver full cytostatikabehandling och med tillräckligt vävnadsmaterial för geno/fenotypning. Det senare utförs vid HMDC i Leeds med genuttrycksprofilering med Illumina DASL på formalinfixerat material, för subtypning i grupperna ABC och GCB, immunhistokemi, samt studier av NFkB-aktivering. Alla patienter

randomiseras efter en cykel R-CHOP-21 till R-CHOP+/-bortezomib x 5. Bortezomib ges dag 1+8 i dosen 1.3 mg/m². Studien har fått ett stort ekonomiskt bidrag från Janssen-Cilag som täcker de molekylärbiologiska analyserna, samt monitorering. Samtliga mötesdeltagare utom Franz Rommel, Linköping uttryckte intresse för deltagande. Studien planeras starta hösten 2010.

- R-CHOP+R788 – det senare är en peroral hämmare av SYK, som visat aktivitet vid DLBCL med tonisk aktivering av B-celleceptorn. Produceras av ett litet företag i Kalifornien, Rigel. Ett

förslag till Fas I-II studie i kombination med R-CHOP finns, men p g a förhandlingar mellan Rigel och ett stort läkemedelsföretag kan studien inte initieras under det närmaste halvåret.

Primärt CNS lymfom

Möte i NLG-CNS-gruppen har hållits i Århus nyligen, och Martin Erlanson rapporterade att 47 av planerade 70 patienter inkluderats, varav 14 i den yngre åldersgruppen. Resultaten är preliminärt jämförbara med de från den tyska Bonn-gruppen, dock har 26 patienter gått ur studien, oftast p g a tumörprogress. Detta gäller främst åldersgruppen 60-65 år, där 8 av 11 patienter utgått. Man har noterat en del långvarig toxicitet relaterad till Depocyte, arachnoidit, i några fall med blåstömningssvårigheter. En oberoende granskning av data skall göras under våren, för ställningstagande till fortsatt inklusion eller avbrytande av studien.

Folikulära lymfom

Primärbehandling

- Rituximab/ IFN: preliminära resultat inväntas mars 2010.
- GA101 vs rituximab – tidigare förslag till NLG/SAKK-studie har stoppats av Roche/Genentech då man vill avvakta data vid recidivbehandling med GA101.
- Rituximab +/- lenalidomid. Ett förslag på randomiserad fas II studie, med stöd från Celgene, kommer att diskuteras inom NLG/SAKK vid möte 100204. Protokollförslag följer därefter.

Recidiv

- Förslag har förmedlats från GSK till ett antal centra i Sverige angående studie för rituximab-refraktära patienter med bendamustin +/- ofatumumab. Mötesdeltagarna var positiva till studiens upplägg. En liknande studie finns också från Roche/Genentech, med samma upplägg, bendamustin +/- GA101.

Hodgkin

- RATHL-studien är godkänd, men ännu ej startad i Sverige. Start planeras i februari.

Perifera T-cellslymfom

- NLG-T01 – publikation inväntas. En biobank är under uppbyggnad, och ett project med genuttrycksprofilering planeras i samarbete med W Chan, Nebraska.
- ACT-1 – är öppen för inklusion. Efter amendment inkluderas nu endast patienter upp till 60 år, och ej ALK-neg ALCL. Den totala alemtuzumab-dosen är redicerad från 360 till 120mg.
- ACT-2 – är nu godkänd i Sverige, hittills endast i Lund, men övriga centra välkomnas att delta. Kontakta då Thomas Relander.

PET

I Linköping har genomförts en genomgång av PET efter avslutad behandling för DLBCL, där man relaterat resultat avseende PFS till respons på PET. Detta har lett till att föreningen för nuklearmedicin initierat ett kvalitetsprojekt för enhetlig responsbedömning efter avslutad behandling av DLBCL. SLG ser mycket positivt på detta initiativ, och kommer att göra allt för att bidra med kliniska data i projektet.

Svenska Lymfomregistret

- Frågan om otillfredställande täckningsgrad togs upp på nytt, liksom lösningar på detta. I Göteborg har forskningssekretariatet timanställt för datainmatning, och läkare har schemalagts för detta arbete.
- Validering av registerdata har utförts. För ett stickprov av 20 patienter från 13 slumpmässigt utvalda sjukhus har journaldata jämförts med registerdata.

För histopatologisk diagnos sågs fullständig överensstämmelse för 95 %, medan resultatet för stadium för lägre, 74 %.

- Uppföljningsblankett är nu tillgänglig i INCA, för pat som registrerat primärbehandling från 2008 och framåt.

Nationella riktlinjer

Aggressiva B-cellslymfom

- Ingen uppdatering har gjorts

Folikulära lymfom

- Nytt förslag under utarbetande, presenteras vid Svenska Lymfomdagen och vid kommande SLG-möte.

KLL

- Uppdatering maj 2009.

MCL

- Förslag finns, men har ej godkänts av SLG. Presenteras på Svenska Lymfomdagen.

T-cellslymfom

- Utdelades i skriftlig form av Thomas Relander. Kommer att presenteras på Svenska.

Rapport från NLG

- Bidrag från Nordisk Cancerunion – för nästa ansökan kommer att krävas epidemiologisk kartläggning av lymfom i Norden.

Ordförande SLG 2010-2012

- Herman Nilsson-Ehle valdes om på posten.

NLG plenarmöte Göteborg 28-29/10 2010 på Hotell 11

- Invited speaker: Ron Willemze, kutana lymfom
- Educational session: Eva Kimby – New Targets in Follicular Lymphoma.

Svenska Lymfomdagen i Göteborg

- Programmet presenterades, enligt tidigare utskick.

Nästa möte

- Tisdagen 2010-04-27, Stockholm.

Vid protokollet, Justeras

Mats Jerkeman Herman Nilsson-Ehle

2010-01-19