

RIASSUNTO DELLA RIUNIONE DEL 07 NOVEMBRE 2018

In data 07/11/2018 si è tenuta presso l'hotel Starhotels Metropole di Roma la prima riunione operativa del gruppo di lavoro su 'Criteri di risposta e definizione della progressione nell'era dei nuovi farmaci' nell'ambito del progetto Campus CLL.

Con inizio alle 12.30 sono cominciati i lavori cui hanno partecipato:

Luca Laurenti (Roma; coordinatore), Claudia Baratè (Pisa), Maria Rosaria De Paolis (Lecce), Lucia Farina (Milano), Angela Ferrari (Reggio Emilia), Monica Maria Agata Leone (Palermo), Francesco Autore (Roma).

Dopo una breve presentazione dei partecipanti e delle rispettive esperienze con i nuovi farmaci, la discussione verte sui criteri di risposta utilizzati con le chemioterapie e come ciascun centro effettua le proprie rivalutazioni con i nuovi farmaci. Ci si confronta sul tema dello switch a venetoclax dopo Ibrutinib e/o Idelalisib e il riposizionamento dello stesso farmaco nelle linee di trattamento. Non essendoci criteri di risposta standardizzati, dal momento che spesso guida principalmente il giudizio clinico, si è proceduto a diverse proposte di lavoro. Il fine del lavoro in questione potrebbe essere quello di comporre una tabella di risposte a seconda del tipo di trattamento effettuato e di valutare quali siano i livelli ottimali di risposta, i livelli di 'warning' e i livelli insufficienti di risposta e tramite questo individuare dei parametri predittivi sulla risposta.

Per tale fine l'intenzione del gruppo è quella di raccogliere i dati di una casistica di pazienti trattati con Ibrutinib, Idelalisib e/o Venetoclax più grande e omogenea possibile, pertanto si è costruito un database con le seguenti variabili: parametri alla diagnosi (età, sesso, data di diagnosi, numero e tipo di PCT precedenti con data di fine ultimo trattamento), all'inizio del nuovo farmaco inibitore (FISH, p53, IGHV, cariotipo, stadio Rai e Binet, conta leucocitaria e linfocitaria, livelli di emoglobina, piastrine, LDH, grandezza di milza e linfonodi con numero di aree linfonodali coinvolte) e follow-up a 3, 6, 9, 12 e 24 mesi dall'inizio del trattamento (conta leucocitaria e linfocitaria, livelli di emoglobina, piastrine, LDH, grandezza di milza e linfonodi con numero di aree linfonodali coinvolte) e data di fine trattamento con causa dell'interruzione, eventuale cambio a nuovo trattamento, status del paziente e in caso di exitus causa dell'exitus.

Pertanto si procederà alla stesura di un protocollo di studio dal titolo 'Studio retrospettivo multicentrico riguardante l'impatto dei parametri sul tempo di ritrattamento nei pazienti affetti da leucemia linfatica cronica trattati con i nuovi farmaci inibitori', a cura della dottoressa Baratè che poi divideremo. Quindi si effettuerà la raccolta dei dati e la valutazione di questi con uno statistico previa autorizzazione del comitato etico.

Si programma nuovo incontro a Roma in data 13 marzo 2019 ore 12.