

RELAZIONE WEBINAR EVENTO COLLEGALE 16 LUGLIO 2020

Gruppo: "Criteri di risposta e definizione della progressione nell'era dei nuovi farmaci."

Titolo Progetto: Studio retrospettivo multicentrico sull'impatto delle caratteristiche cliniche e biologiche sul tempo di ritrattamento nei pazienti affetti da leucemia linfatica cronica trattati con i nuovi inibitori

Partecipanti

Fondazione Policlinico Universitario A Gemelli IRCCS, Università Cattolica del Sacro Cuore. Roma Referente Studio: Luca Laurenti;

Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana, Pisa. Referente Studio: Claudia Baratè;

Azienda Ospedaliera Vito Fazzi, Lecce. Referente Studio: Maria Rosaria De Paolis;

Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano. Referente Studio: Lucia Farina;

Arcispedale Santa Maria Nuova IRCCS, Reggio Emilia . Referente Studio: Angela Ferrari;

Azienda Ospedaliera Universitaria Consorziata Policlinico di Bari. Referente Studio: Anna Maria Giordano;

Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello, Palermo. Referente Studio: Monica Maria Agata Leone;

Azienda Ospedaliera Ospedali San Salvatore di Pesaro. Referente Studio: Lara Malerba.

Ospedale S Maria di Terni. Referente dello studio: Ilaria Angeletti

Ospedale Papa Giovanni XXIII Bergamo. Referente studio: Giulia Quaresmini

Riunioni: 2 riunioni di gruppo, (call-conference/mail di gruppo) e 3 riunioni globali/responsabili di gruppo.

Studio: multicentrico retrospettivo.

Approvazione CE Fondazione Policlinico Universitario A Gemelli Dicembre 2019

End points dello studio:

- Definire il corretto timing per lo switch da un BCRi alla successiva terapia, se al manifestarsi dei primi segni di progressione o solo una volta riscontrata una franca progressione con malattia evidente (linfadenomegalie >5 cm e/o Hb <10 g/dl e/o PLTS < 100000 mmc e/o splenomegalia > 6 cm dall' AC), e l' impatto sulla risposta alla terapia successiva;
- Definire l'impatto dei parametri clinico biologici della LLC sulla tipologia della progressione e se tali parametri hanno influenzato la successiva scelta terapeutica;
- Definire se gli inibitori del BCR attualmente in uso (Ibrutinib ed idelalisib), una volta sospesi per tossicità o progressione, mostrino lo stesso tempo di progressione e di ritrattamento.

Popolazione: verranno inclusi nello studio tutti i pazienti con diagnosi di LLC che sono stati sottoposti a trattamento con BCRi (Ibrutinib e/o Idelalisib) e successivamente con Venetoclax.

Centro	Referente	Stato CE
Roma	Luca Laurenti	Aperto
Milano	Lucia Farina	Aperto
Pisa	Claudia Baratè	
Reggio Emilia	Angela Ferrari	
Palermo	Monica Maria Agata Leone	
Pesaro	Lara Malerba	In attesa di approvazione
Bari	Anna Maria Giordano	
Lecce	Maria Rosaria De Paolis	In attesa di approvazione
Terni	Ilaria Angeletti	Protocollo sottomesso
Bergamo	Giulia Quaresmini	
Totale 10 centri		