



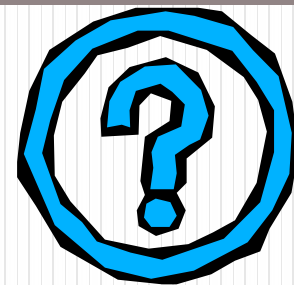
grupo español de
pacientes de cáncer

Avances en el tratamiento de los Linfomas Indolentes/Linfoma Folicular



11^º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

25-27
NOV
2016 | ESCUELA TÉCNICA
SUPERIOR DE
ARQUITECTURA
MADRID



Dr. José Gómez Codina
Servicio de Oncología Médica.
Hospital Universitario La Fe. Valencia

LaFe
Departament
de Salut



**Instituto de
Investigación
Sanitaria LaFe**

Innovación, Compromiso y Calidad

LINFOMAS NO HODGKINIANOS:

- **Tumores Frecuentes (5º Incidencia; 6º Mortalidad; Tasa Bruta > 10; en aumento)**
- **Elevada supervivencia (> 50 % a 5 años)**
- **Novedades terapéuticas y mejoría del pronóstico**
- **Heterogeneidad / Complejidad**
- **Reto profesional y compromiso ético**



LINFOMAS: “Tumores malignos de las células del sistema linfático”

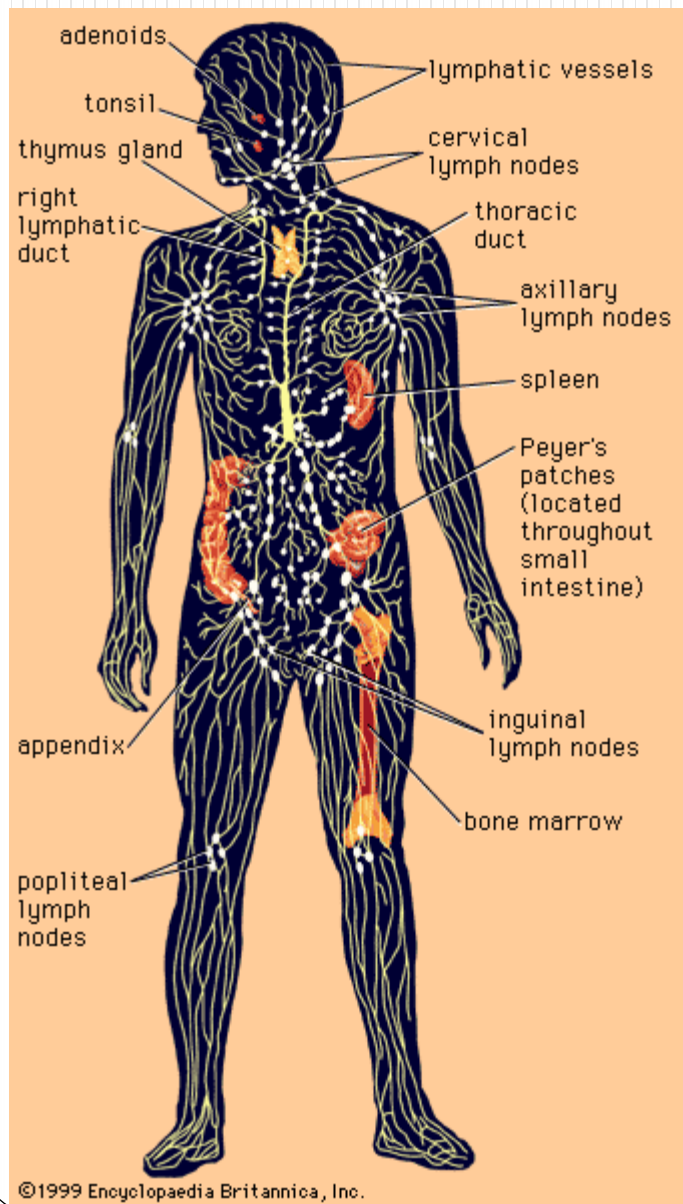


Rudolf VIRCHOW

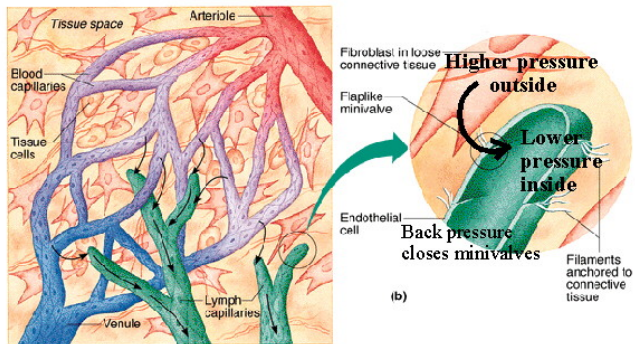


Theodor Billroth

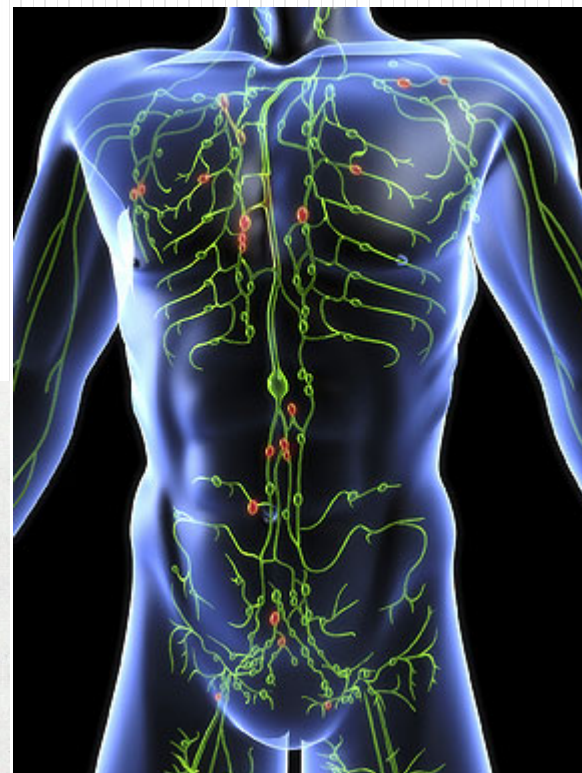
SISTEMA LINFÁTICO:



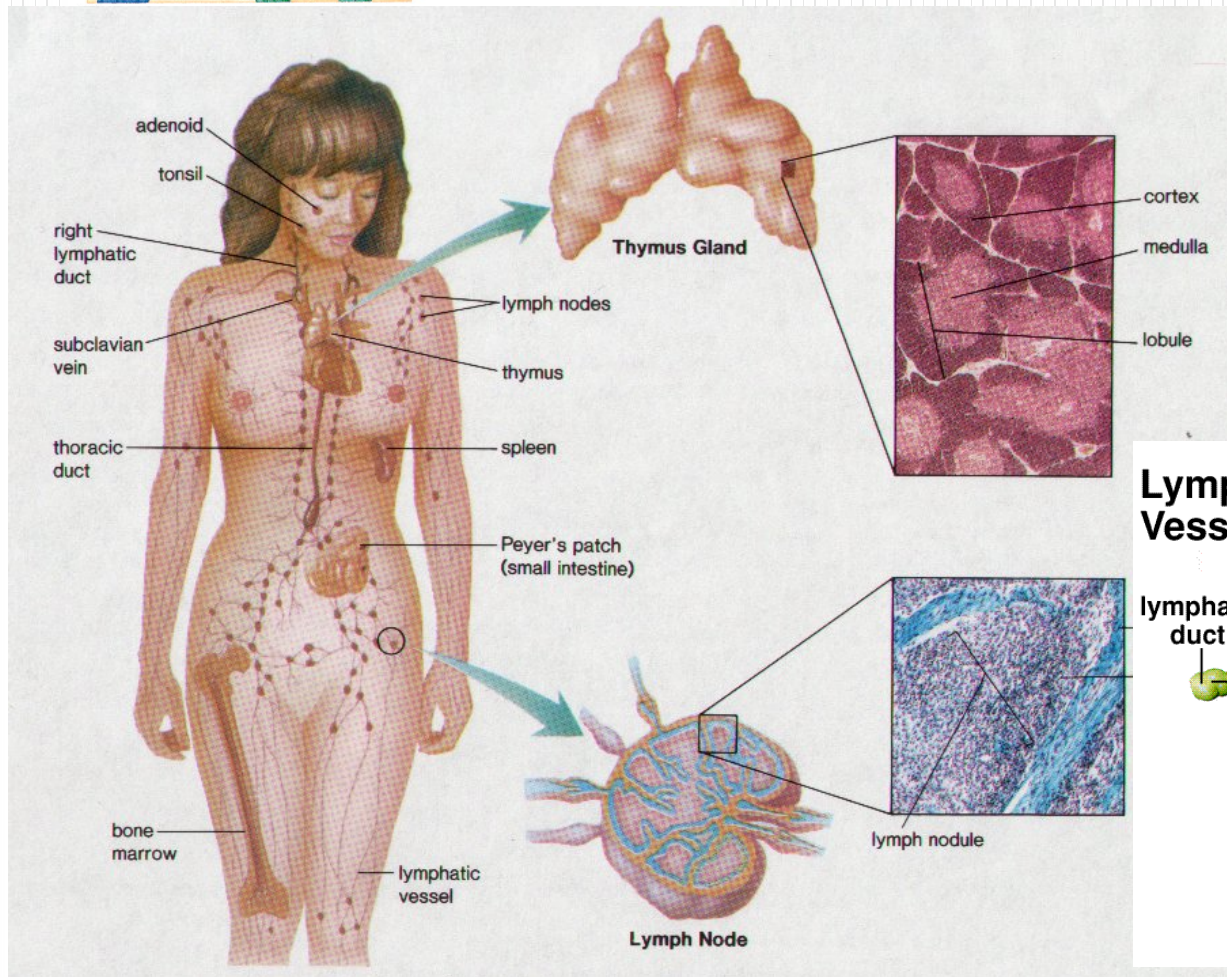
”Conjunto de tejidos y órganos que producen, almacenan y transportan una parte de los glóbulos blancos que combaten las infecciones y otras enfermedades. El sistema incluye la médula ósea, el bazo, el timo, los ganglios linfáticos y los vasos linfáticos (por todos los tejidos del cuerpo)”



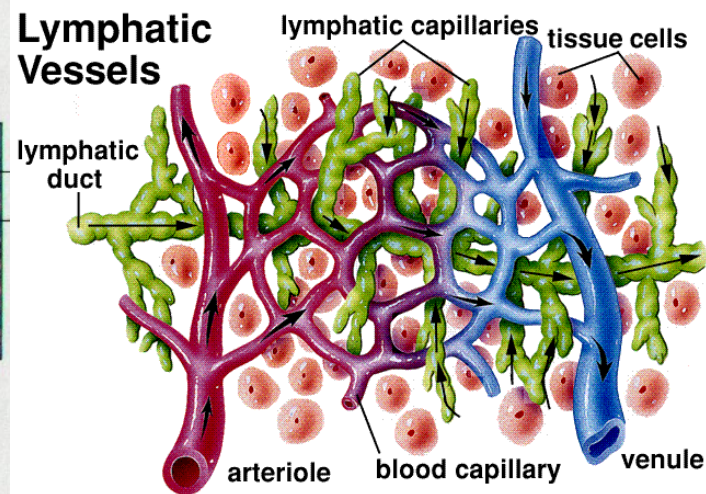
11º CONGRESO DE PACIENTES CON CÁNCER MITOS Y LEYENDAS



Sylvia S. Mader, Inquiry Into Life, 8th ed. Copyright © 1997 Wm. C. Brown Publishers



Lymphatic Vessels



PERO....

Los linfocitos no siempre están en los “órganos”
linfáticos... y por eso existen **linfomas “Ganglionares”**
(los que surgen en los ganglios linfáticos) –los más
frecuentes-; y **linfomas “Extraganglionares”** (que pueden
aparecer en cualquier órgano: Tubo digestivo, piel,
mama, tiroides, cerebro...)



TIPOS DE LINFOMAS

**EXISTEN MUCHOS SUBTIPOS DE
LINFOMAS, CON GRANDES
DIFERENCIAS ENTRE ELLOS: DESDE
FORMAS MUY AGRESIVAS A OTRAS
MUY INDOLENTES**

Clasificación OMS de los Síndromes Linfoproliferativos

1 Linfomas de células B

Linfomas precursores de células B:

Leucemia linfoblástica precursora aguda de células B y linfoma linfoblástico precursor de células B

Linfomas periféricos de células B.

Leucemia linfocítica crónica de células B y linfoma linfocítico pequeño de células B.

Leucemia prolinfocítica de células B.

Linfoma/inmunocitoma linfoplasmacítico.

Linfoma de células de manto.

Linfoma folicular.

Linfoma extranodal de zona marginal de células B de tipo MALT.

Linfoma nodal de zona marginal de células B (de células B $\pm$ monocitoide).

Linfoma esplénico de zona marginal (linfocitos $\pm$ vellosos).

Leucemia de células pilosas.

Plasmacitoma y mieloma de células plasmáticas.

Linfoma de células B grandes difuso.

Linfoma de Burkitt .

3 Linfoma de Hodgkin

Linfoma de Hodgkin nodular rico en linfocitos.

Linfoma de Hodgkin clásico.

Linfoma de Hodgkin con esclerosis nodular.

Linfoma de Hodgkin clásico rico en linfocitos.

Linfoma de Hodgkin de celularidad mixta.

Linfoma de Hodgkin con depleción de linfocitos

2 Linfomas de células T y células NK

Linfomas precursores de células T:

Leucemia linfoblástica precursora aguda de células T y linfoma linfoblástico precursor de células T.

Linfomas de células asesinas naturales (NK) y células T periféricas.

Leucemia linfocítica y leucemia prolinfocítica crónicas de células T.

Leucemia linfocítica granular de células T.

Micosis fungoides y síndrome de Sezary.

Linfoma periférico de célula T, sin alguna otra caracterización.

Linfoma hepatoesplénico de células T gamma y delta.

Linfoma de apariencia paniculítica subcutáneo de células T.

Linfoma angioinmunoblástico de células T.

Linfoma extranodal de células T y de células Nk, tipo nasal.

Linfoma intestinal de células T, de tipo enteropático.

Linfoma y leucemia de células T en adultos (HTLV 1+).

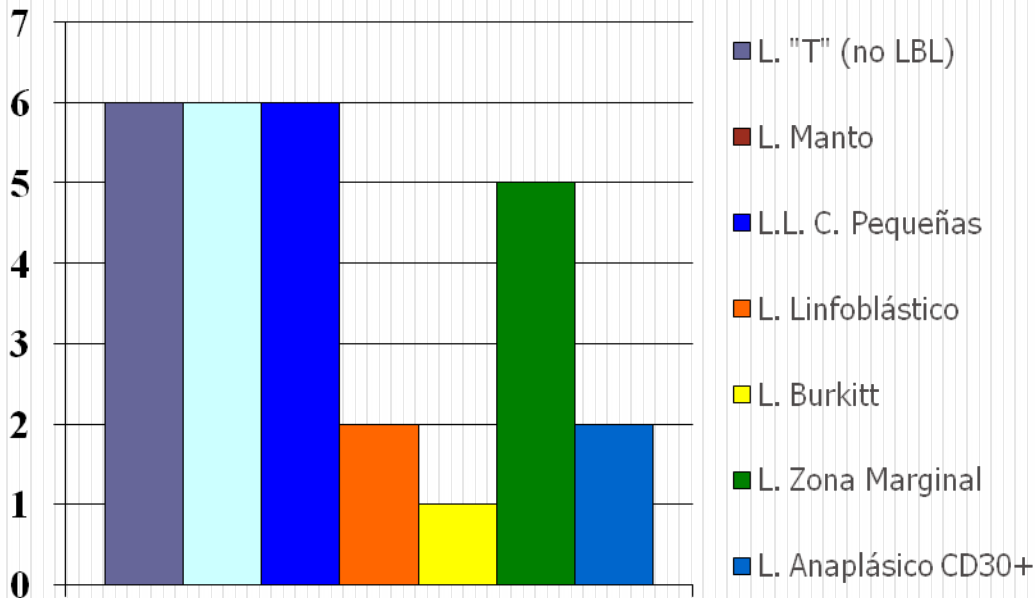
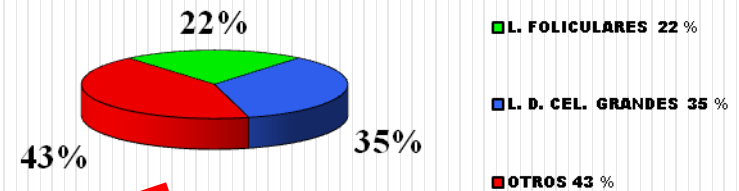
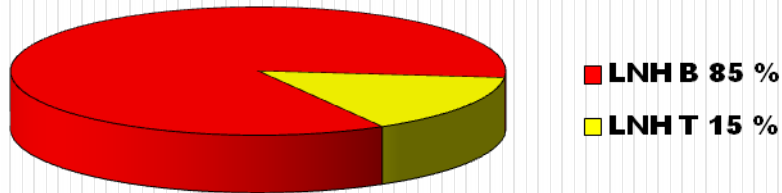
Linfoma anaplásico de células grandes, tipo sistémica primario.

Linfoma anaplásico de células grandes, tipo cutáneo primario.

Leucemia agresiva de células NK.

Swerdlow SH, Campo E, Harris NL, Jaffe ES, Pileri SA, Stein H, Thiele J, Vardiman JW (edit.). WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues. Fourth Edition. Lyon: IARC Press, 2008

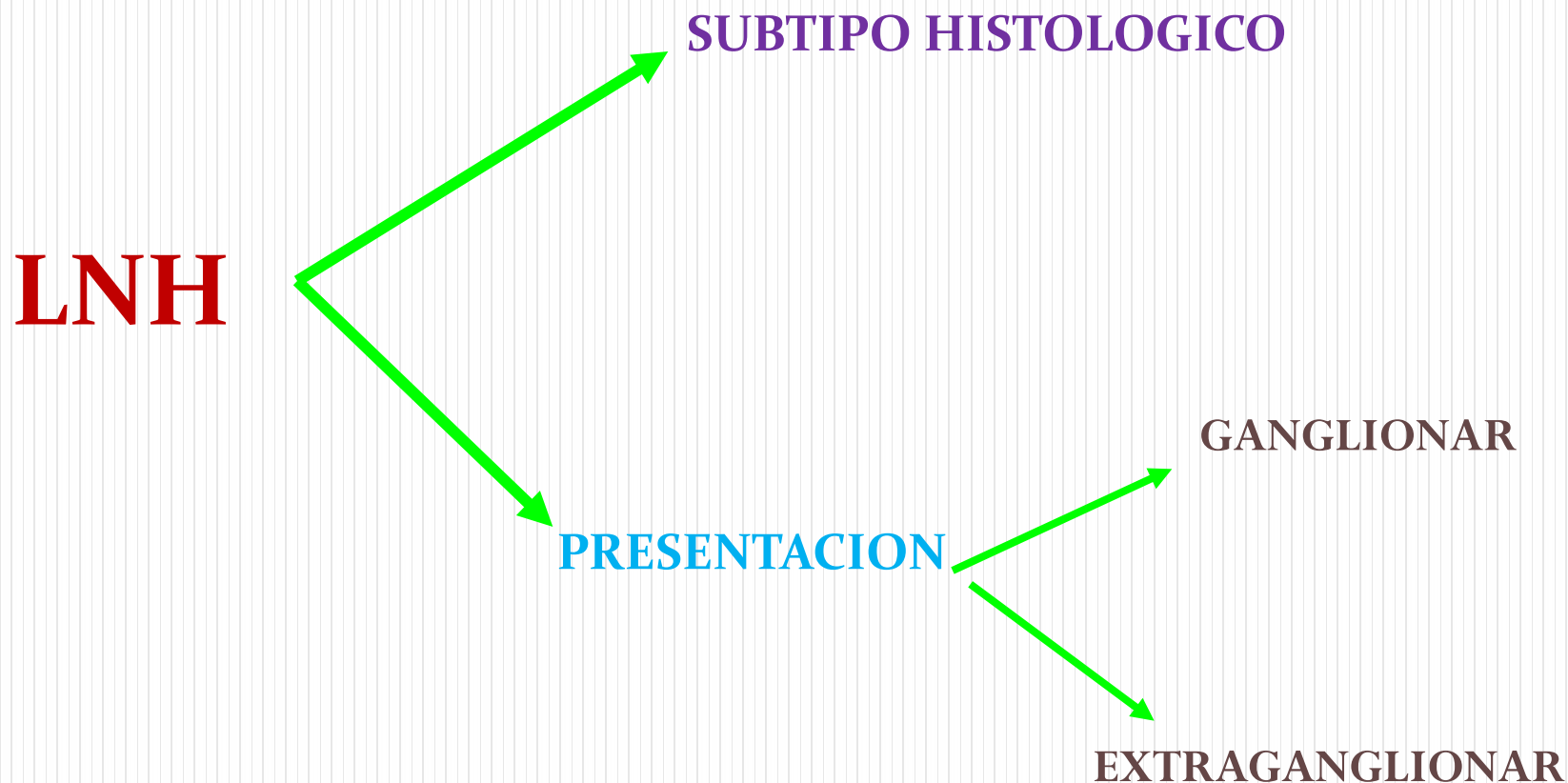
FRECUENCIA RELATIVA DE LOS LNH



JO Armitage. JCO 1988; 16: 2780



ASPECTOS QUE DEFINEN UN LINFOMA







ETIOPATOGENIA: ¿Porqué aparecen?

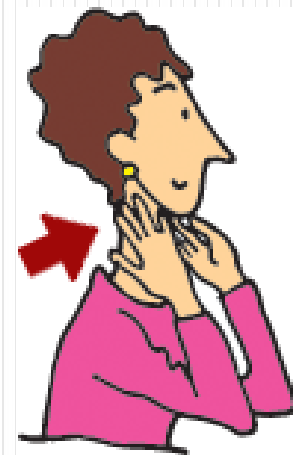
ETIOLOGÍA (Causa): Desconocida

PATOGENIA (“Cómo”): Alteraciones Genéticas

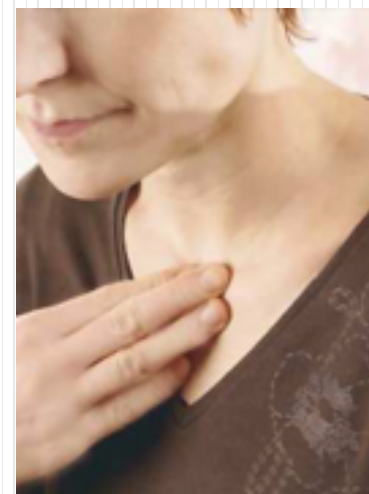
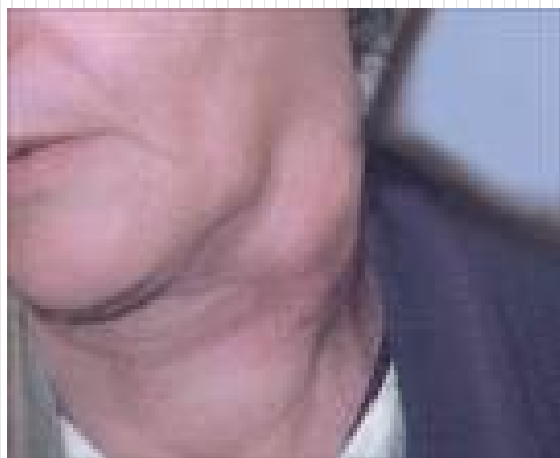
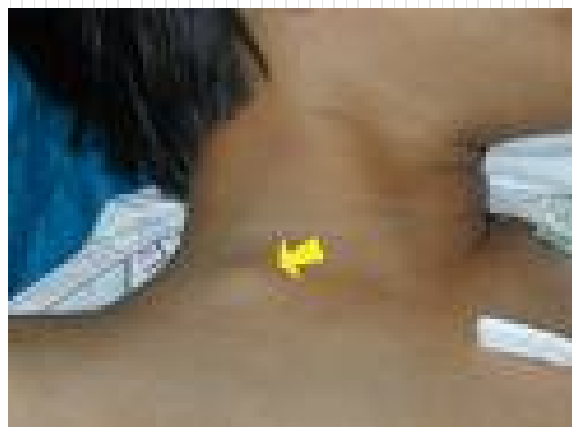
**(Activación de Oncogenes
producidas por traslocaciones
cromosómicas)**

SÍNTOMAS y SIGNOS

- **Aumento del tamaño de uno o varios ganglios linfáticos (Adenopatías)**
 - No duelen casi nunca
 - Pueden aparecer simultáneamente en varias áreas ganglionares del cuerpo
- ***Cansancio fácil (Anemia!)***
- ***Pesadez abdominal***
- ***Fiebre persistente, sudoración nocturna, pérdida de peso (“Síntomas B”)***



ADENOPATÍAS





11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

LINFOMAS

¿CÓMO SE DIAGNOSTICAN?

ASÍ NOOOOO!!!!.....



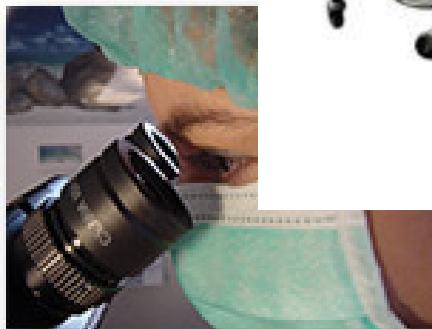




11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

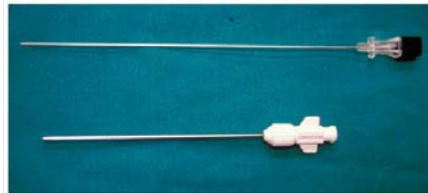
DIA

La teji Aná



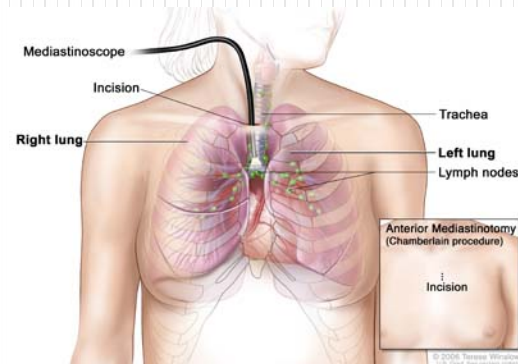
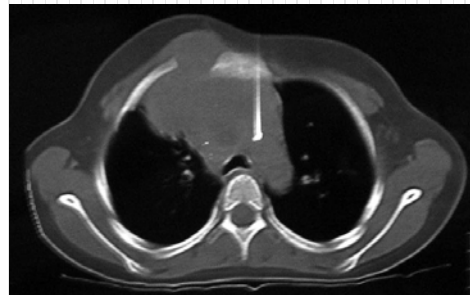
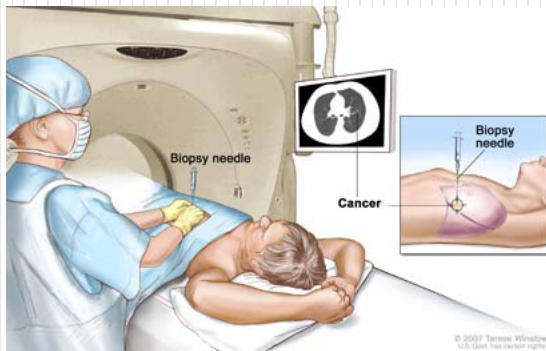
¿Cómo se hace la biopsia?

- **Dependerá del lugar anatómico donde estén los ganglios sospechosos**
- **La punción con agujas finas o gruesas puede ayudar y orientar, pero casi siempre se precisará una biopsia quirúrgica**

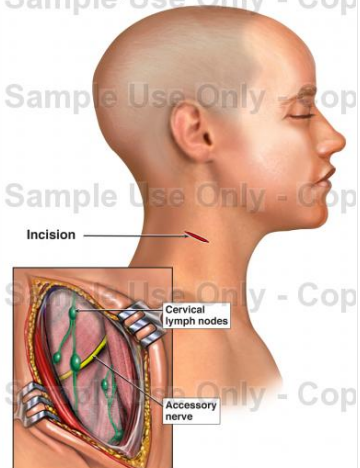




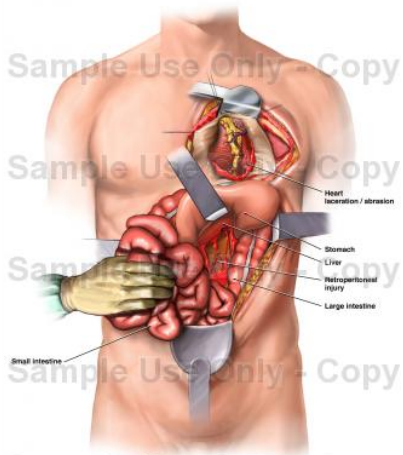
BIOPSIA “DIRIGIDA” CON AGUJA y BIOPSIA ENDOSCÓPICA



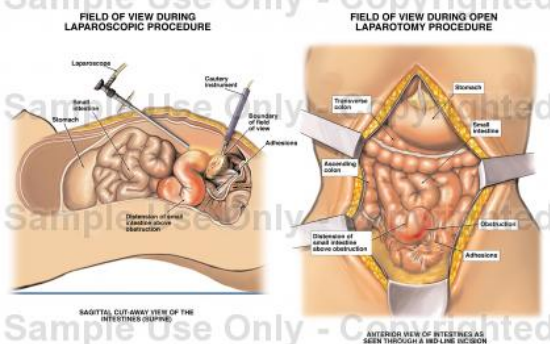
Lymph Node Biopsy



Open Laparotomy Procedure and Open Thoracotomy



Laparoscopy vs. Open Laparotomy

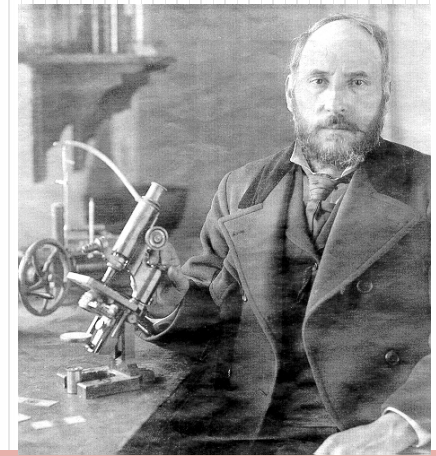


La Biopsia quirúrgica

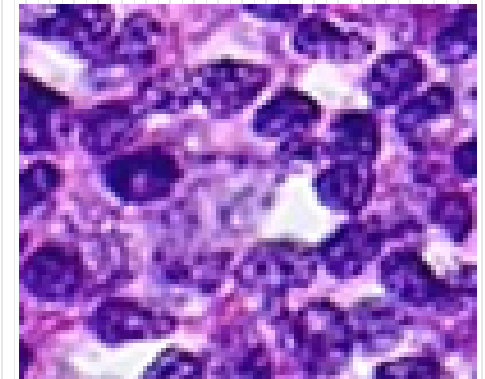
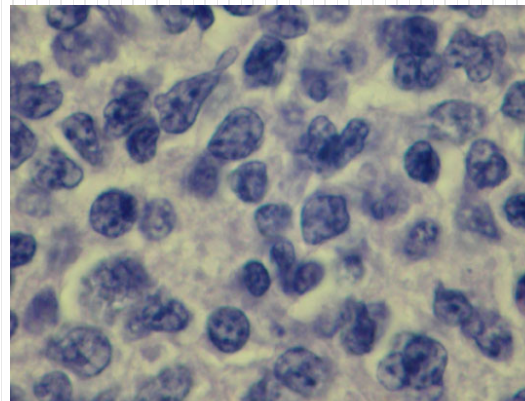
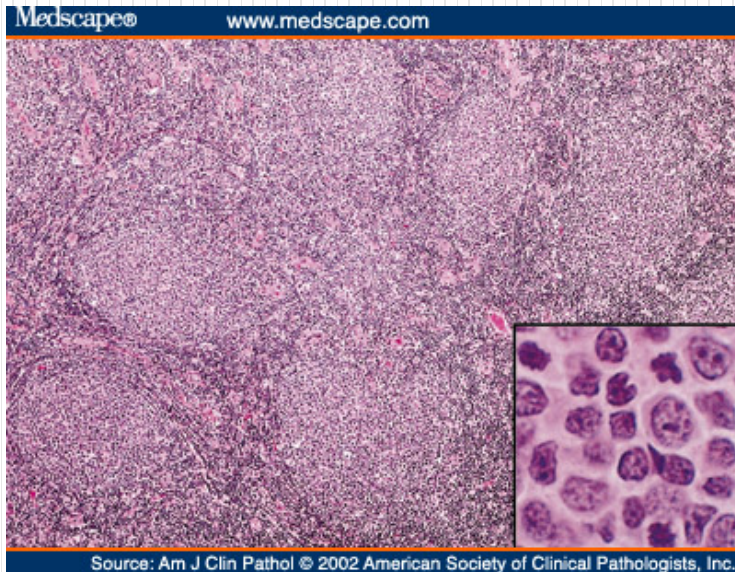




11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS



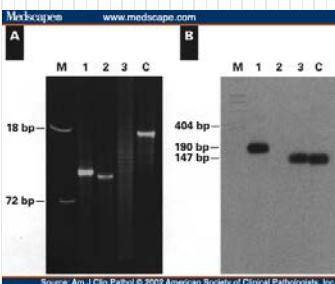
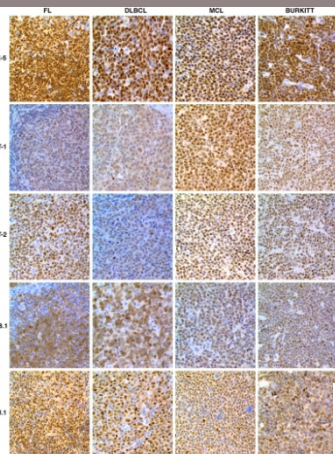
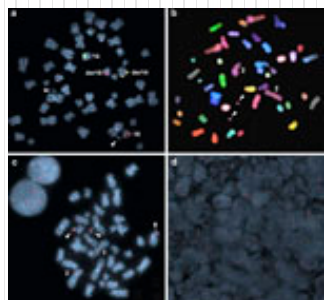
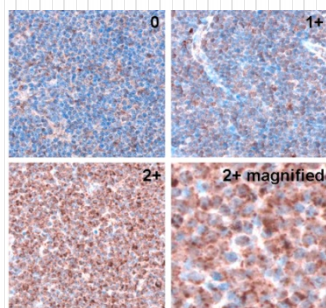
El estudio Anatomopatológico



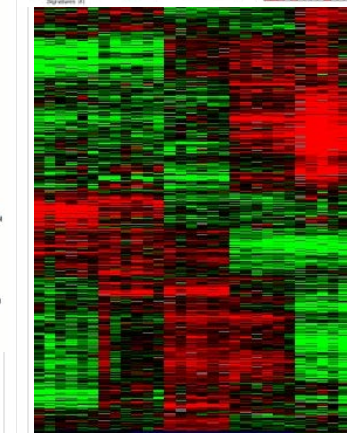
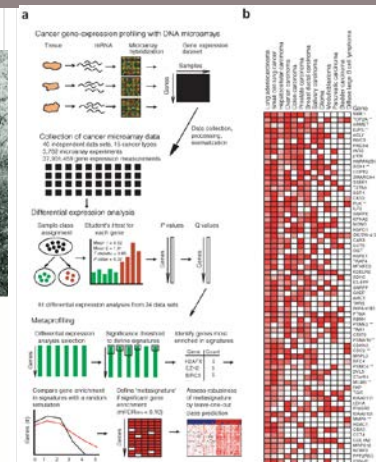
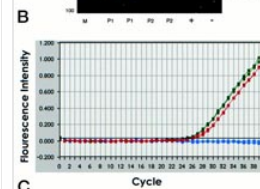
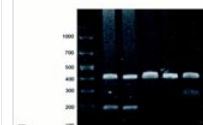
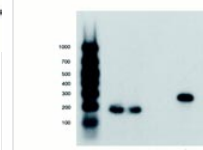
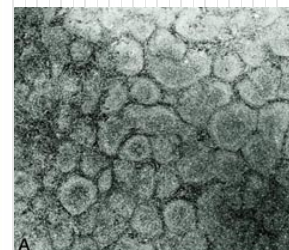
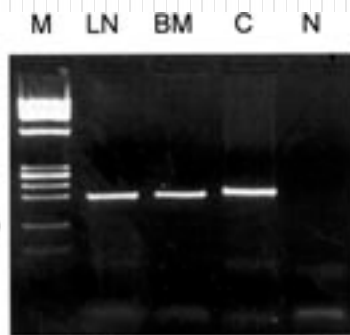
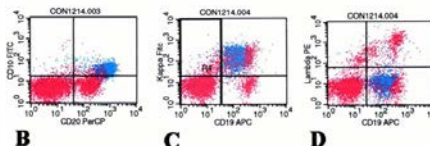
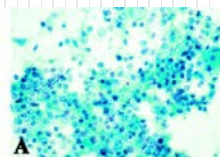
Source: Lichtman MA, Shafer MS, Felgar RE, Wang N:
Lichtman's Atlas of Hematology; <http://www.accessmedicine.com>
Copyright © The McGraw-Hill Companies, Inc. All rights reserved.

El estudio se complica:

- Inmunohistoquímica
- Biología Molecular
- Citometría; Citogenética
- Firma Genética
- Oncochips...



Source: Am J Clin Pathol © 2002 American Society of Clinical Pathologists, Inc.





Una vez establecido el diagnóstico...

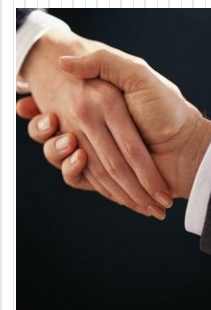
ESTUDIO DE EXTENSIÓN

Estadiación

Estadificación

“Procedimiento sistematizado que permite averiguar si la enfermedad está presente en determinados órganos o sistemas.

Conjunto de exploraciones a las que hemos de someter a los pacientes durante el estudio de extensión inicial, para poder definir su estadio”



• ENTREVISTA-ANAMNESIS



• EXPLORACIÓN FÍSICA

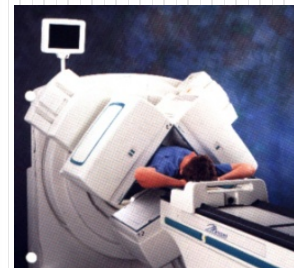
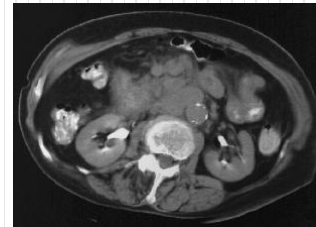
EXPLORACIONES COMPLEMENTARIAS

- **ANALÍTICA**



- **PRUEBAS DE IMAGEN**

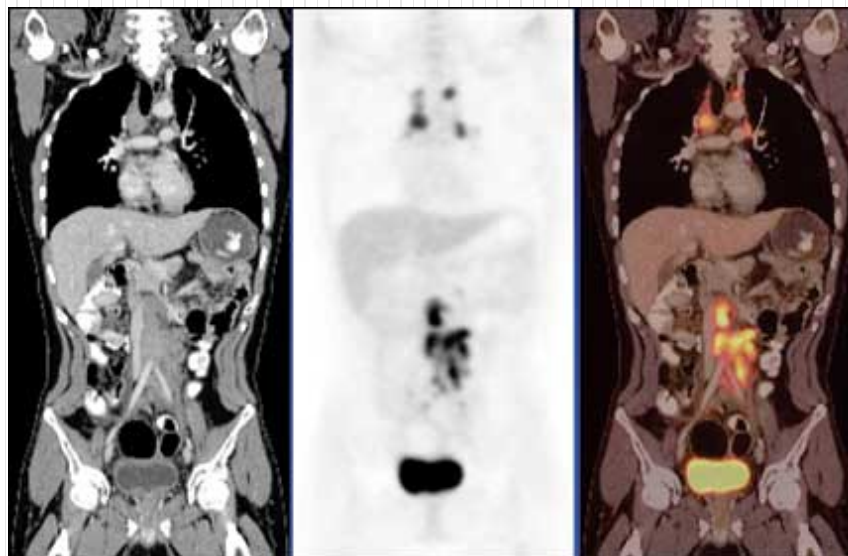
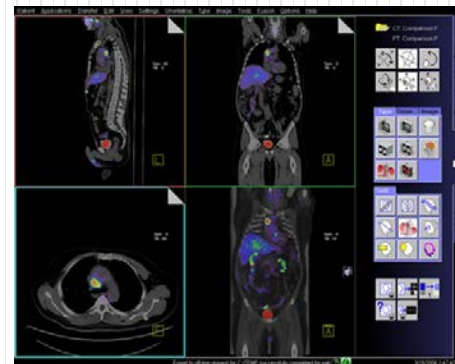
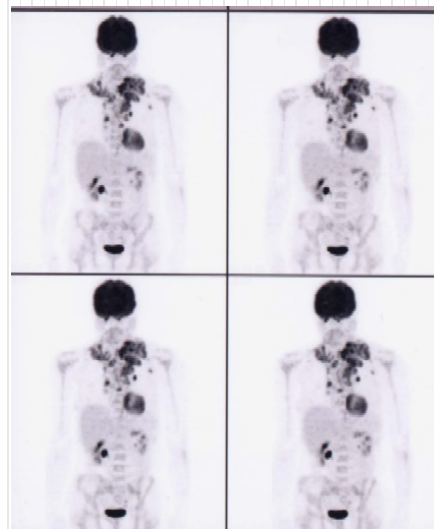
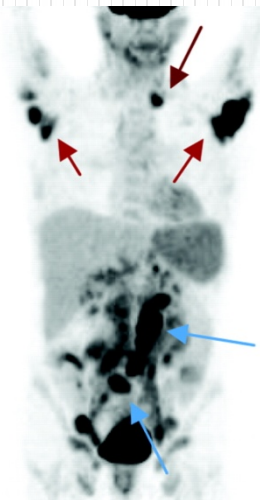
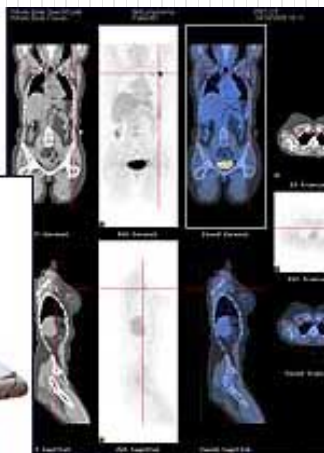
- **TAC**
- **PET**
- **OTRAS**



- **BIOPSIA DE MÉDULA ÓSEA**



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

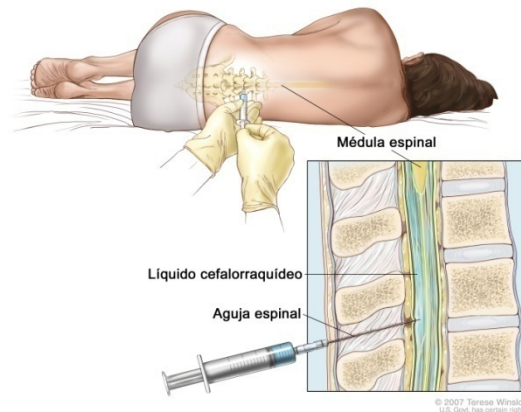


PET y PET-TAC

BIOPSIA DE MÉDULA ÓSEA



OTRAS



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

TRABAJO EN EQUIPO MULTIDISCIPLINAR

Comité de Neoplasias Hematológicas

- * Oncólogo Médico
- * Hematólogo Clínico
- * Patólogo
- * Grupo de Diagnóstico Hematológico



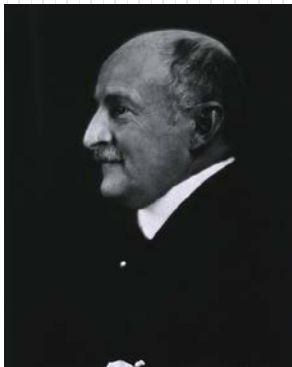




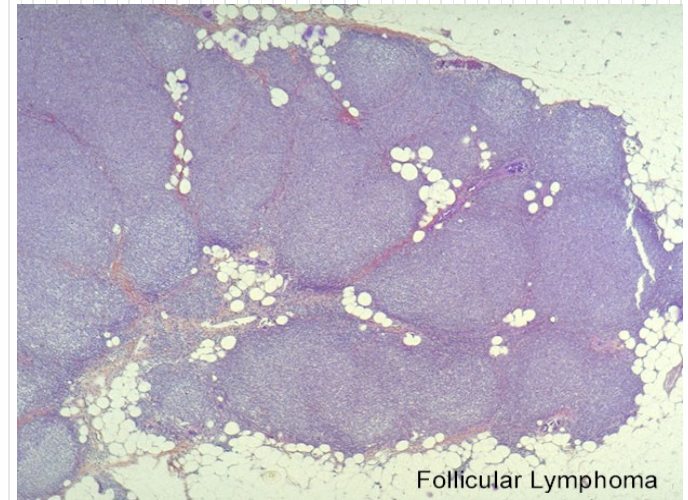
LINFOMAS FOLICULARES

Cómo son?...

Nathan Edwin Brill



Douglas Symmers



Linfoma Folicular



- **Definición:**

- Los linfomas foliculares son neoplasias malignas de células linfoides de origen centro-germinal (centrocitos y centroblastos transformados) que adoptan un patrón histológico folicular o nodular
- Son el segundo linfoma más frecuente

- **Grupo heterogéneo**

- Formas “indolentes” que no precisan tratamiento y tienen una supervivencia muy larga
- Formas más agresivas, con rasgos de mal pronóstico, con expectativa de vida más corta
- Entre ambos, todas las formas intermedias...

¿Cómo son los Linfomas Foliculares?

- **Larga Historia Natural:** Serie GOTEL > 1000 pacientes; SG > 20 años
- **Afectan a hombres y a mujeres, desde jóvenes a ancianos, aunque son mucho más frecuentes entre la gente mayor**
- **Comportamiento clínico inicialmente poco agresivo; poca sintomatología**
- **Buena respuesta a los tratamientos oncológicos**
- **Curvas de supervivencia decaentes, sin “aparentes” curaciones a largo plazo.**
- **Un 15-30 % de los enfermos tienen remisiones espontáneas**
- **Uno de sus peores peligros es la transformación histológica hacia formas agresivas (hacia otros linfomas)**



Photograph by Michael Melford

Glen Canyon Revealed
National Geographic, April 2006
© 2006 National Geographic Society. All rights reserved

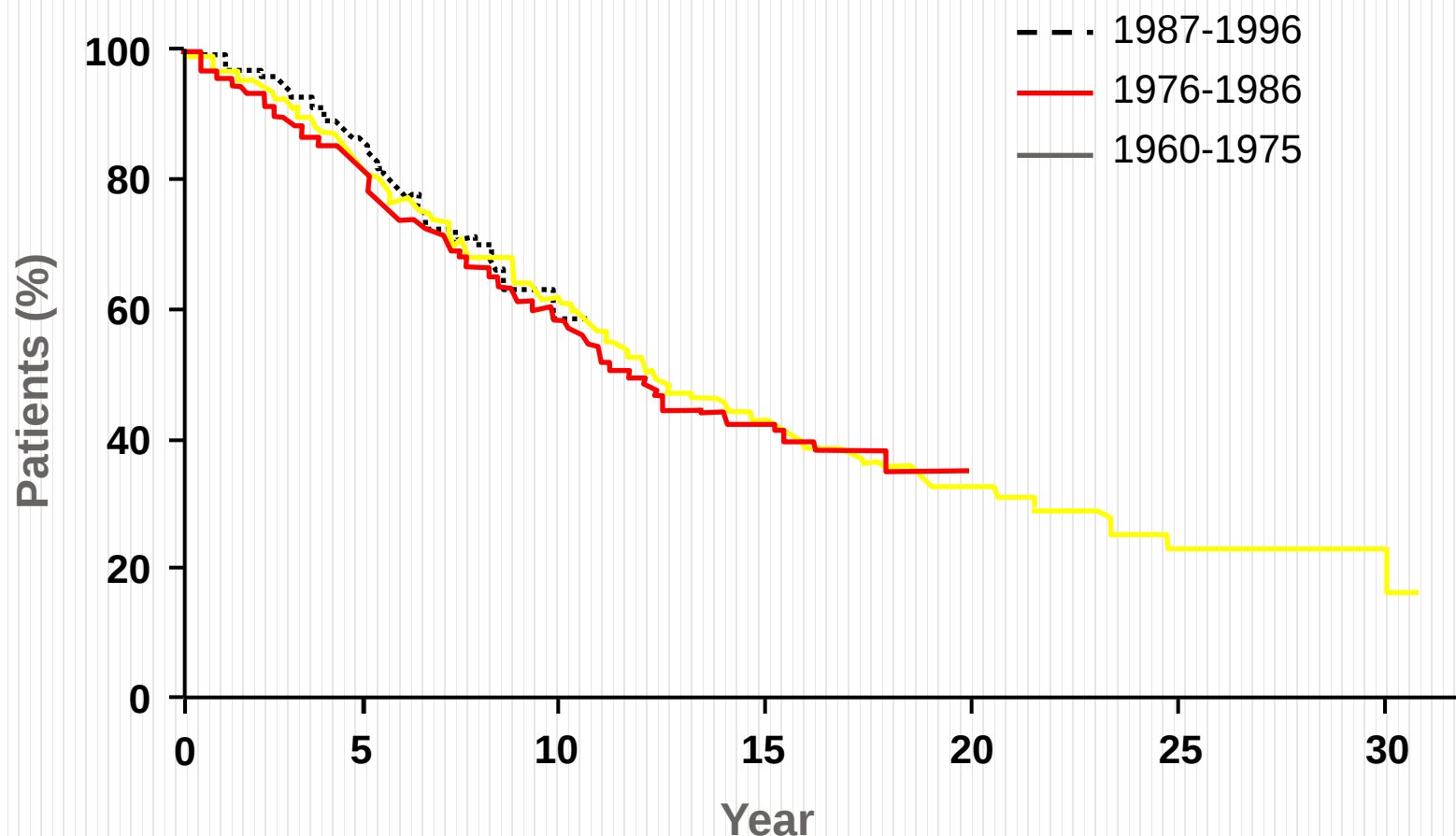
¿SE PUEDEN CURAR LOS LINFOMAS FOLICULARES?

- ✓ **SI**, EN LOS ESTADIOS LOCALIZADOS (20%)
- ✓ **¿SI?** EN LOS ESTADIOS AVANZADOS (80%)



Supervivencia de los pacientes con Linfomas Indolentes.

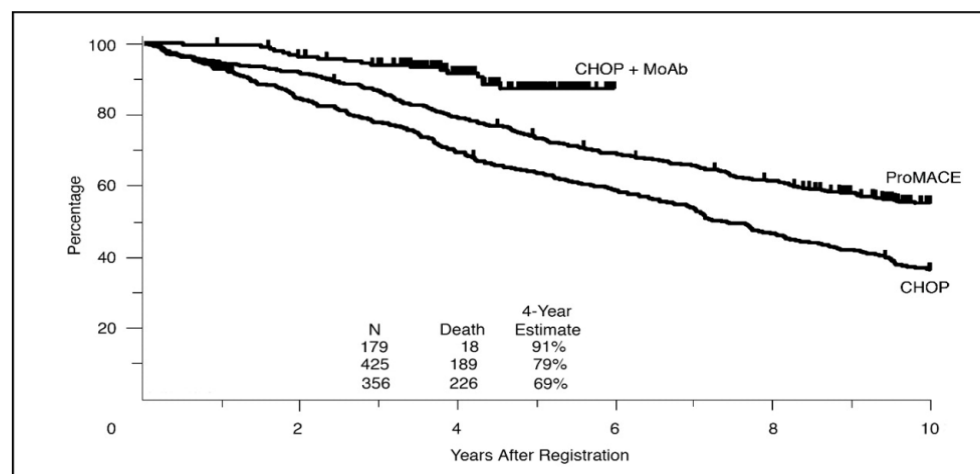
Experiencia de la U. Stanford, 1960-1996



New Treatment Options Have Changed the Survival of Patients With Follicular Lymphoma

Richard I. Fisher, Michael LeBlanc, Oliver W. Press, David G. Maloney, Joseph M. Unger, and Thomas P. Miller

Fig 2. Overall survival according to treatment program

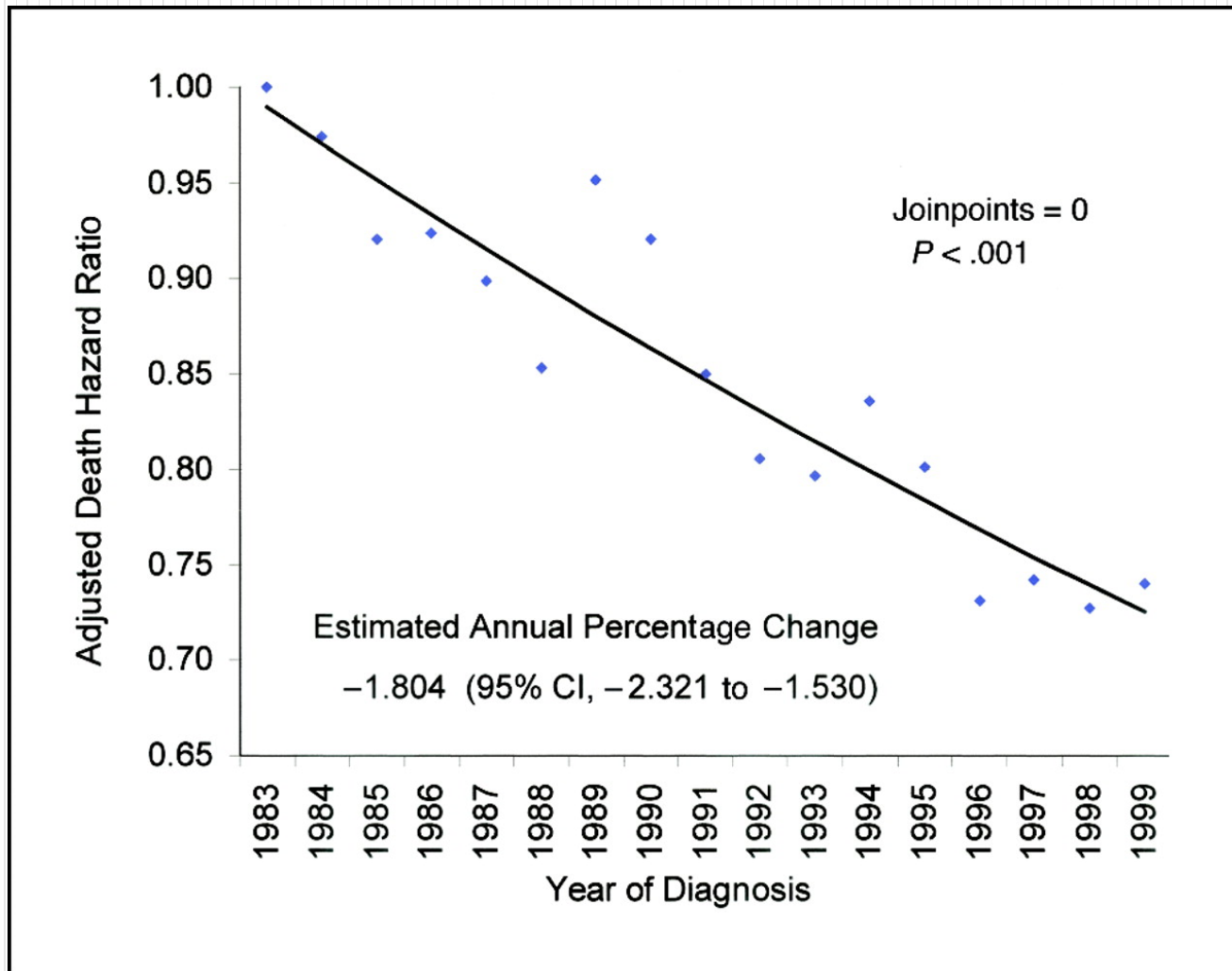


Fisher, R. I. et al. *J Clin Oncol*; 23:8447-8452 2005



11^o CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

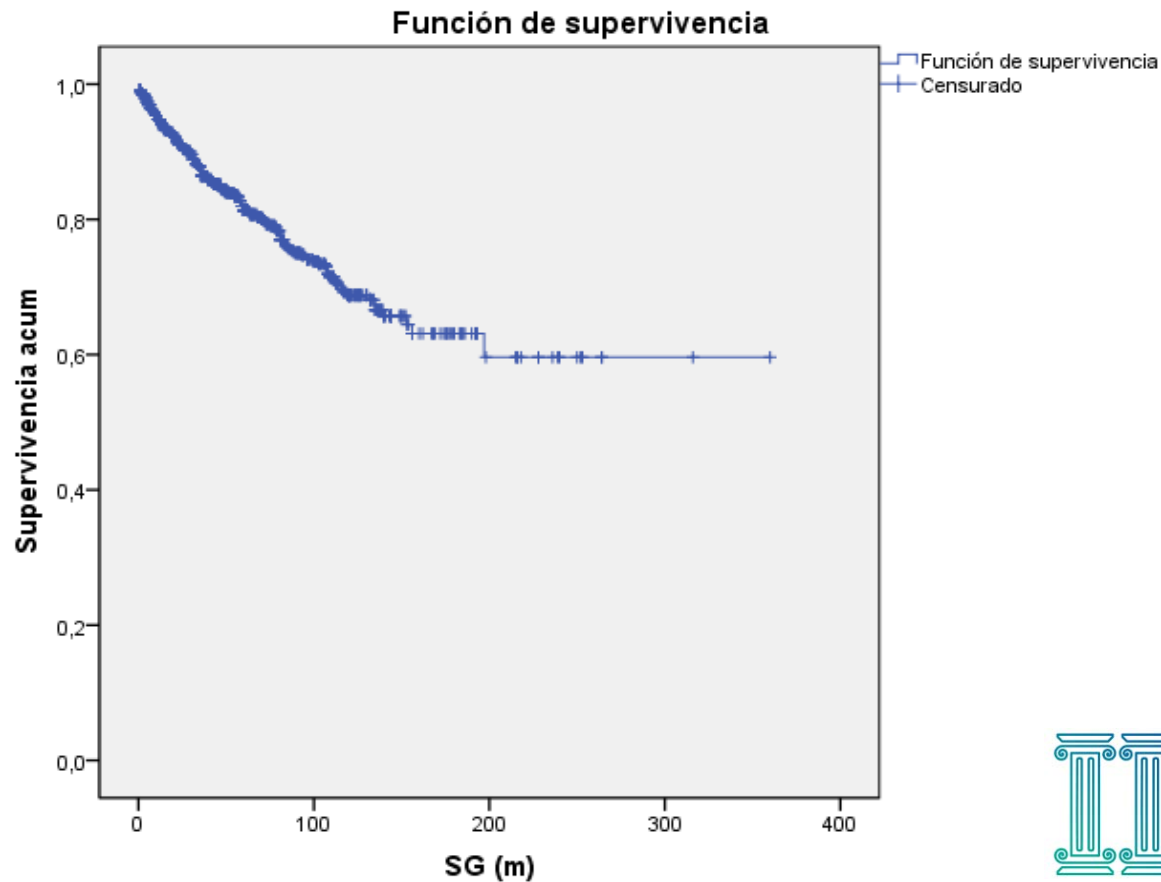
Joinpoint analysis of adjusted death hazard ratios by diagnosis year for all patients with follicular lymphoma (SEER; 1983 to 1999)



Swenson, W. T. et al. J Clin Oncol; 23:5019-5026 2005

Serie española GOTEL

> 1.100 pacientes con Linfoma Folicular



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

¿SE PUEDEN CURAR LOS LINFOMAS FOLICULARES?

- **Si, en algunos casos**
- **En muchos otros la enfermedad se comporta de modo “crónico” (recaídas sucesivas, que suelen responder de nuevo a los tratamientos)**
- **Hay algunos casos –los menos- más agresivos y que pueden matar en pocos años**



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS



LINFOMAS FOLICULARES

TRATAMIENTO...



1960 - - - - - 1990 - - - - - 2014 - - - - - 2025



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

Quimioterapia

Radioterapia

**Anticuerpos monoclonales
Rituximab**

Interferón

Nuevos Fármacos

¿ Cómo lo organizamos ?

QT INTENSIVA

**RIT
ZEVALIN**

Es una cuestión de estrategia.....



TRATAMIENTO DE PRIMERA LINEA

CONSIDERAR 5 FACTORES:

- + Tipo Histológico
- + Presentación G. o ExtraG
- + Edad/Comorbilidad
- + Factores Pronóstico
- + (Experiencia del Centro)

TRATAMIENTO LNH FOLICULARES

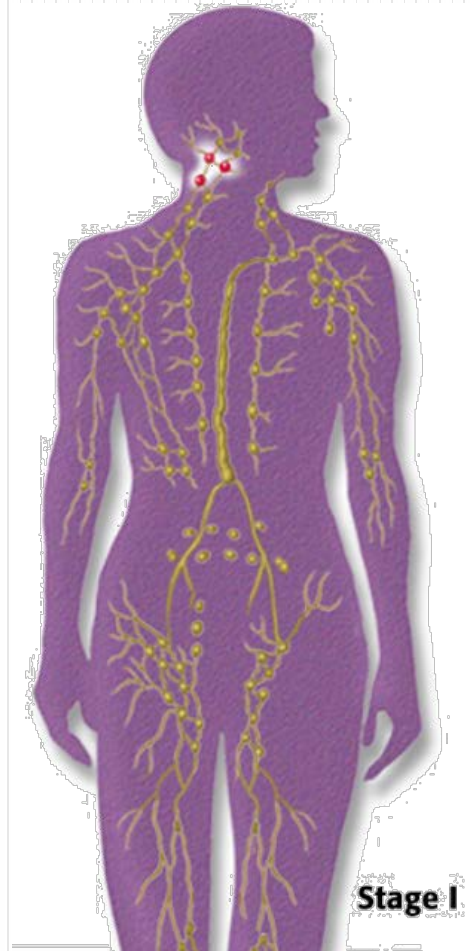
Consideraciones Generales a tener en cuenta

- * **Factores Pronóstico**
- * **Historia Natural**
- * **Objetivo del Tratamiento**
- * **Tipo de Paciente**



Actitud terapéutica en estadios localizados

- No parece justificada actitud conservadora
 - Riesgo de progresión a estadios avanzados
 - Factores de riesgo clínicos y biológicos
 - Transformación histológica
- Posibilidad de curación con radioterapia



TRATAMIENTO LNH Indolentes

ESTADIOS INICIALES

- De elección: **RADIOTERAPIA**
- No está establecido el papel de la QT o de la Inmunoterapia en este contexto; podría mejorar los resultados de la RT (?)
- La reducción de los campos de irradiación no compromete los resultados



LINFOMA FOLICULAR:

Actitud terapéutica en estadios Avanzados



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS



TRATAMIENTO LNH Indolentes

ESTADIOS AVANZADOS

- ✓ Son el grupo más numeroso (15 % Estadio III y 65 % Estadio IV)
- ✓ Existe una gran heterogeneidad: Edad, carga tumoral, f. pronóstico
- ✓ Hay una enorme dispersión bibliográfica y hay pocas guías de consenso (*"Guía de Práctica Clínica para el Tratamiento del Linfoma Folicular" GEL-TAMO/GOTEL*)

- ✓ **ASPECTOS A CONSIDERAR:**

Tratamiento de 1ª línea:

- ✓ T. Inicial vs. *"Watch and Wait"*
- ✓ Tratamiento QT
- ✓ Inmunoterapia con AcMo y Quimio-Inmunoterapia
- ✓ Radio-Inmunoterapia
- ✓ Consolidación y Mantenimiento en Linfoma Folicular

Tratamiento de la Enfermedad Recidivante

- * De intención Paliativa
- * De intención ¿Curativa?
 - QT Intensiva con soporte de p.h.

Tratamiento de la recaída con transformación histológica

Nuevas formas de tratamiento



LINFOMA FOLICULAR: OPCIONES TERAPÉUTICAS

OPTIMAL INITIAL TREATMENT

- ⇒ Significantly improves PFS (... and OS ?)
- ⇒ Without significant toxicity
 - Immediate
 - Cardiac sequelae
 - Secondary cancers
- ⇒ Does not compromise subsequent treatment possibilities

-2005

Ante esta variabilidad.... Se hacen necesarios...

- CONSENSOS DE TRATAMIENTO
- GUÍAS CLÍNICAS
- Avalados por:
 - Grupos de Expertos
 - Asociaciones Profesionales Onco-Hematológicas (ESMO; SEOM; GOTEL-GELTAMO)

“Guía de Práctica Clínica para el Tratamiento de Linfoma Folicular”

GEL-TAMO & GOTEL

- Avalada por los dos Grupos Cooperativos Españoles dedicados a los Linfomas
 - GEL-TAMO: Hematología Clínica
 - GOTEL: Oncología Médica







...TRATAR ...O NO TRATAR...

LINFOMA FOLICULAR...



TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA

- **ESTADIOS AVANZADOS:**
 - **Indicación de tratamiento:** En pacientes asintomáticos y sin factores de riesgo, puede ser una opción razonable posponer el tratamiento sistémico hasta la progresión de la enfermedad
 - Se recomiendan unos criterios para el inicio del tratamiento

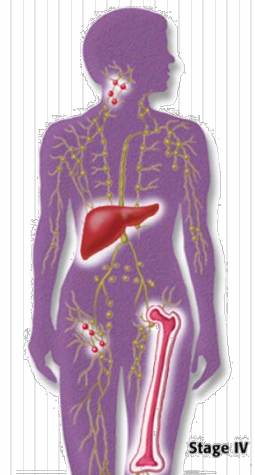


LINFOMA FOLICULAR

ENFERMEDAD AVANZADA

Indicaciones para iniciar tratamiento (Criterios GELF):

- **Afectación de ≥ 3 áreas ganglionares, cada una con un tamaño ≥ 3 cm**
- **Cualquier masa de tamaño ≥ 7 cm**
- **Sintomatología general (Síntomas B)**
- **Esplenomegalia**
- **Derrame Pleural o Ascitis**
- **Citopenias por infiltración medular**
- **Leucemización**
- **Transformación histológica**
- ***(Preferencia/Insistencia del paciente)***



TRATAMIENTO DE PRIMERA LÍNEA

- ESTADIOS AVANZADOS:
 - *Si se precisa tratamiento:*
 - QT + Inmunoterapia (Rituximab)
 - No está establecido cuál es el mejor esquema de QT
 - CHOP; CVP; Bendamustina, (*Fludarabina*)
 - Evitar antraciclinas en pacientes mayores o con cardiopatía
 - N° de ciclos: 6-8



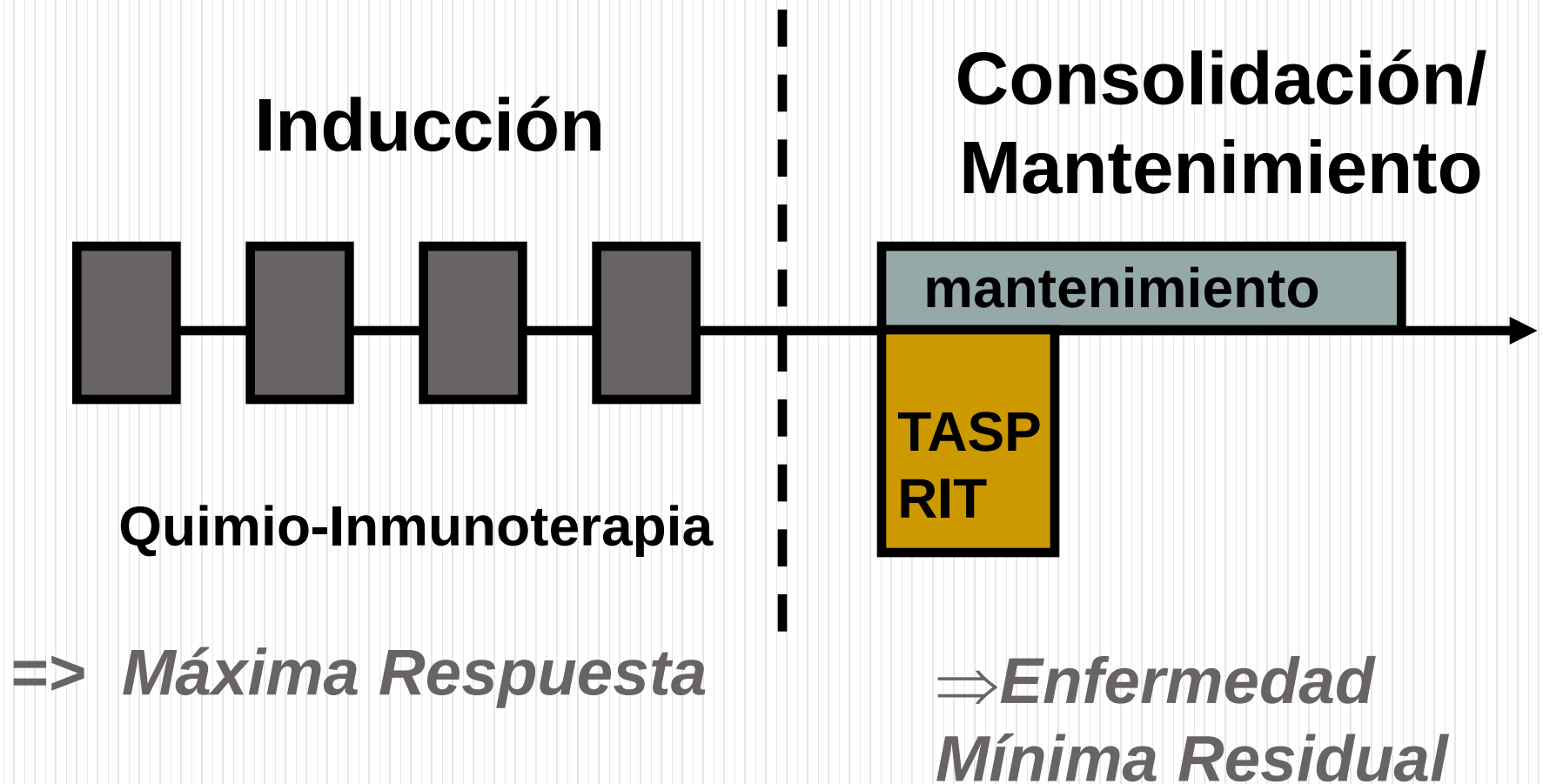
Photograph by Michael Melford

Glen Canyon Revealed
National Geographic, April 2006
© 2006 National Geographic Society. All rights reserved.

¿Podemos hacer algo después de la Inducción?

**En los LINFOMAS
FOLICULARES, las recaídas
son frecuentes...**

Consolidación / Mantenimiento en L. Folicular

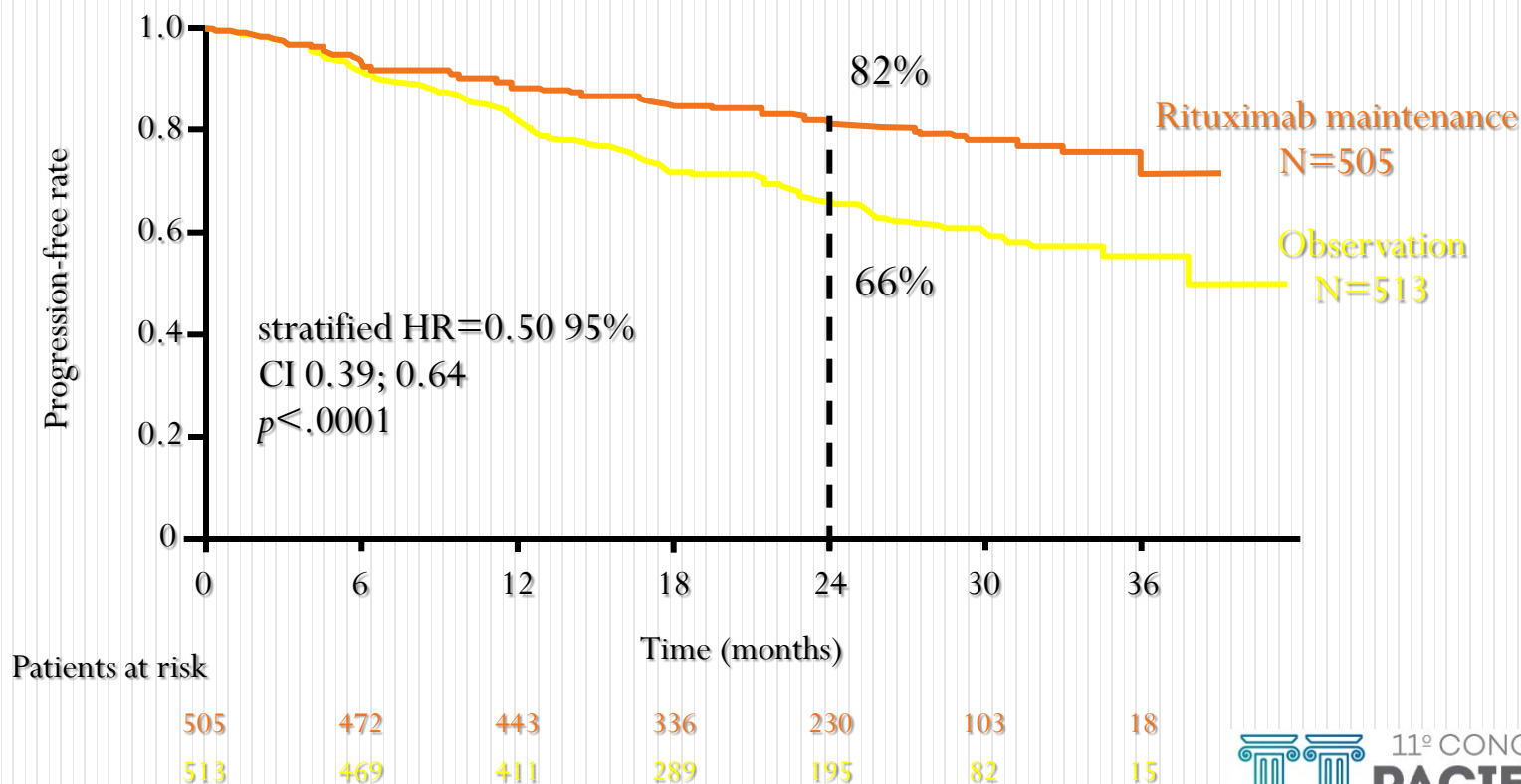


- **TRATAMIENTO POST-INDUCCION:**

- En pacientes que alcanzan Respuesta Completa o Parcial con la inducción: **MANTENIMIENTO** con **Rituximab** (1 dosis cada 2 meses x 2 años); mejora la SLP
- Interferón (en desuso)
- **Radioinmunoterapia**: Puede estar indicada en algunos casos; aumenta la SLP; dudas en pacientes tratados con QT-Rituximab
- **QT intensiva** con soporte de TASP: No se ha demostrado su utilidad; no debe hacerse fuera de ensayos clínicos

Estudio PRIMA: Mantenimiento

El tratamiento de mantenimiento con Rituximab reduce el riesgo de progresión en un 50%

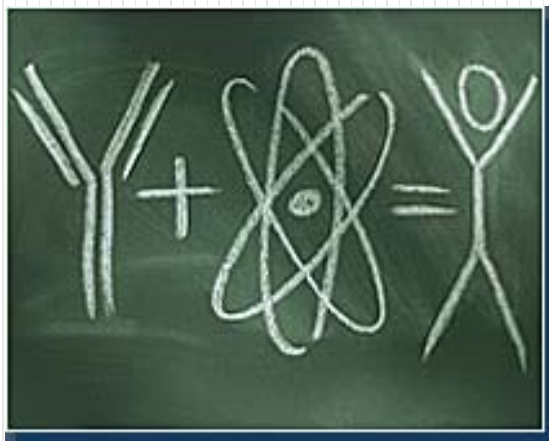


Salles G. Lancet 2011; 377: 42-51



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS





RADIOINMUNOTERAPIA EN LINFOMAS

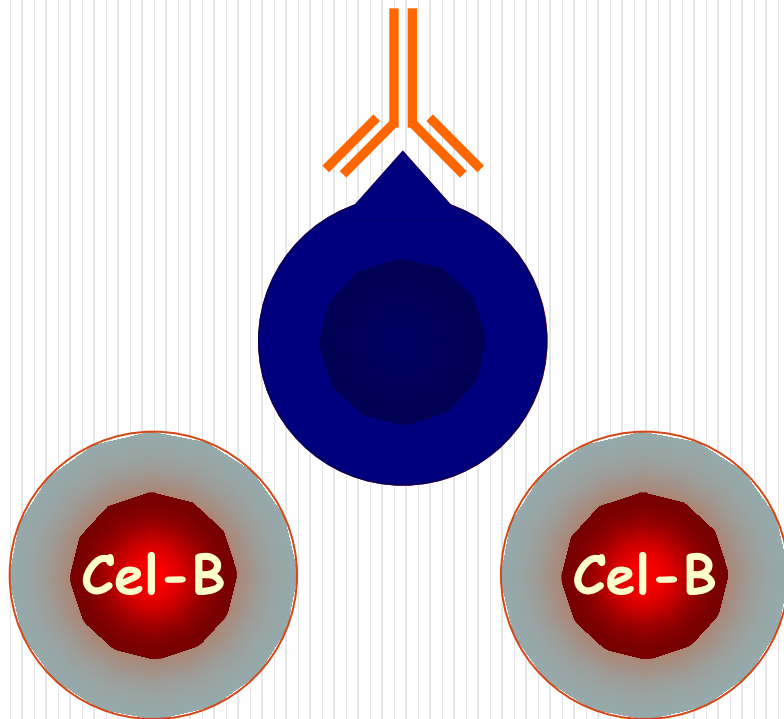


ZEVALIN®

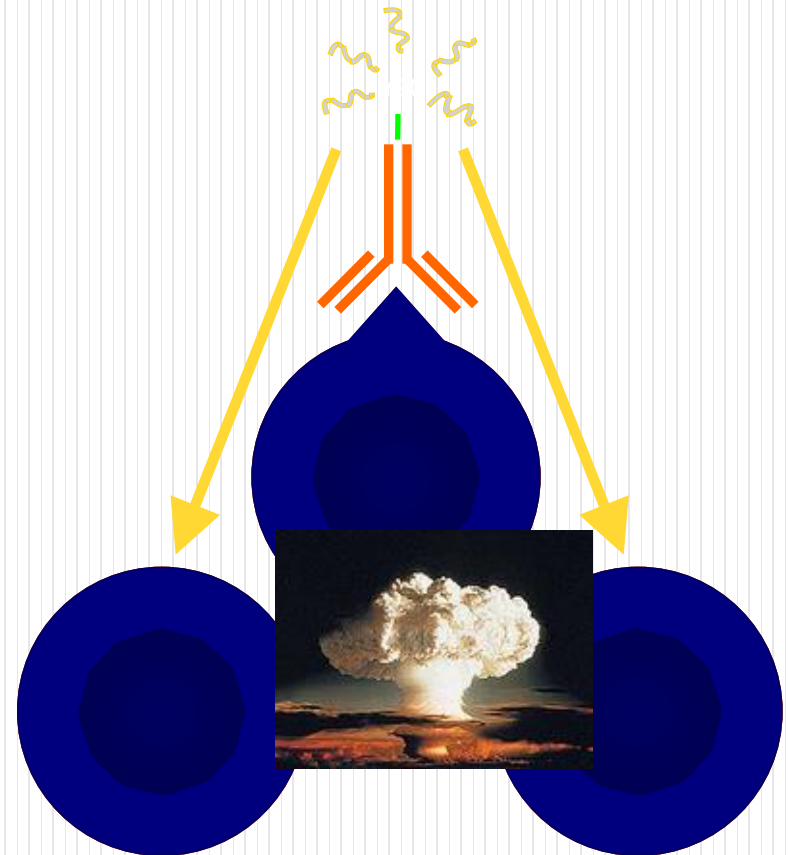


BEXXAR®

Efecto terapéutico de la RIT



No conjugado



Conjugado



Algoritmo de Tratamiento de los Linfomas Foliculares en Estadios Avanzados (I)

**L.F. ESTADIO
AVANZADO:
Primer línea**

**Indicación de
tratamiento**

Criterios GELF?

SI

NO

**Rituximab +
Quimioterapia
R-CHOP
R-CVP
R-BENDA**

EE-PE

RP-RC

ESPERA VIGILANTE

T. 2ª Línea

Mantenimiento con Rituximab





Tratamiento de las recaídas de los Linfomas Foliculares

Problemas clínicos en los pacientes con linfoma en recaída

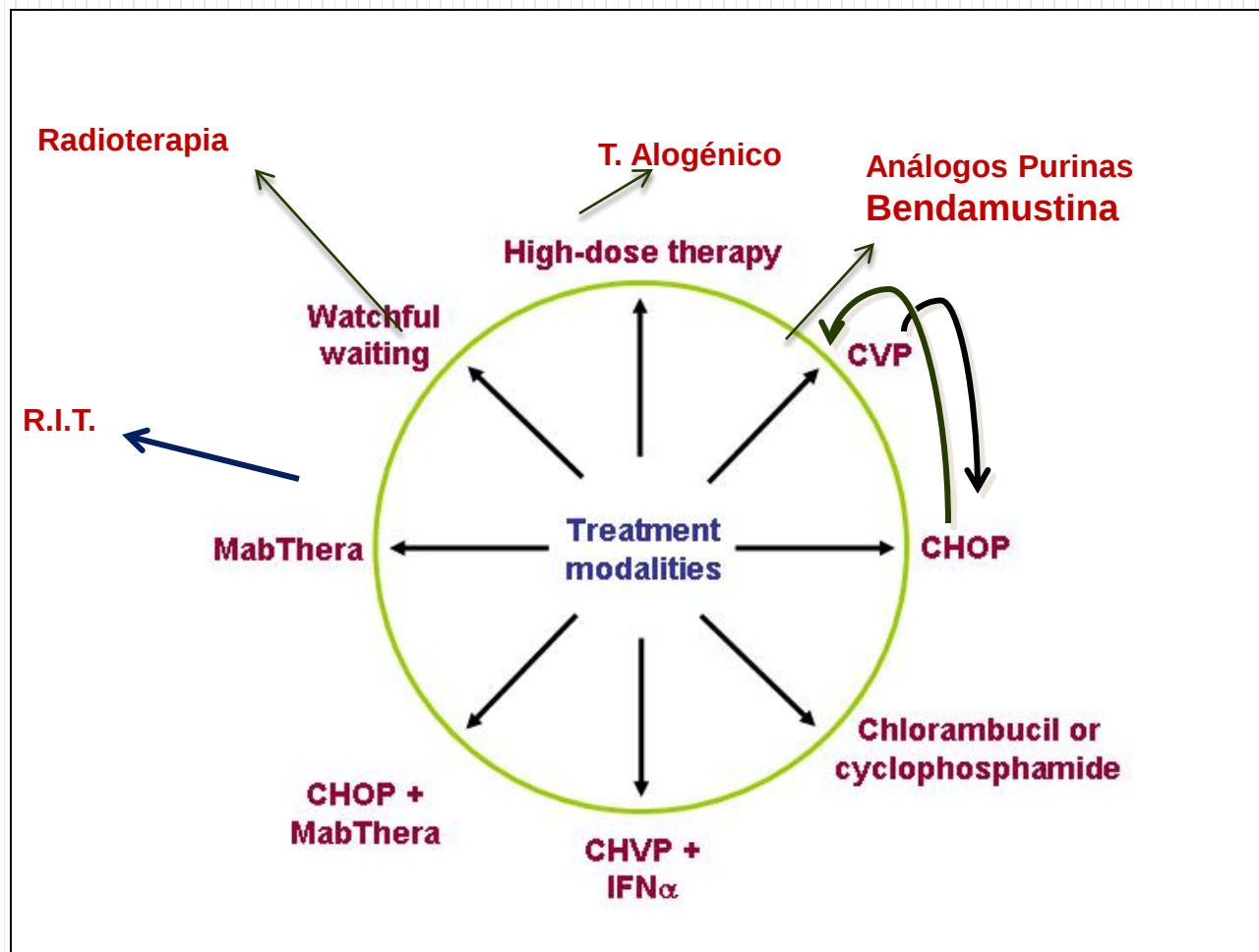
Impacto psicológico de la recaída

Peor tolerancia a la QT de 2ª línea

UNA RECOMENDACIÓN GENERAL:

REBIOPSIAR SIEMPRE QUE SEA POSIBLE

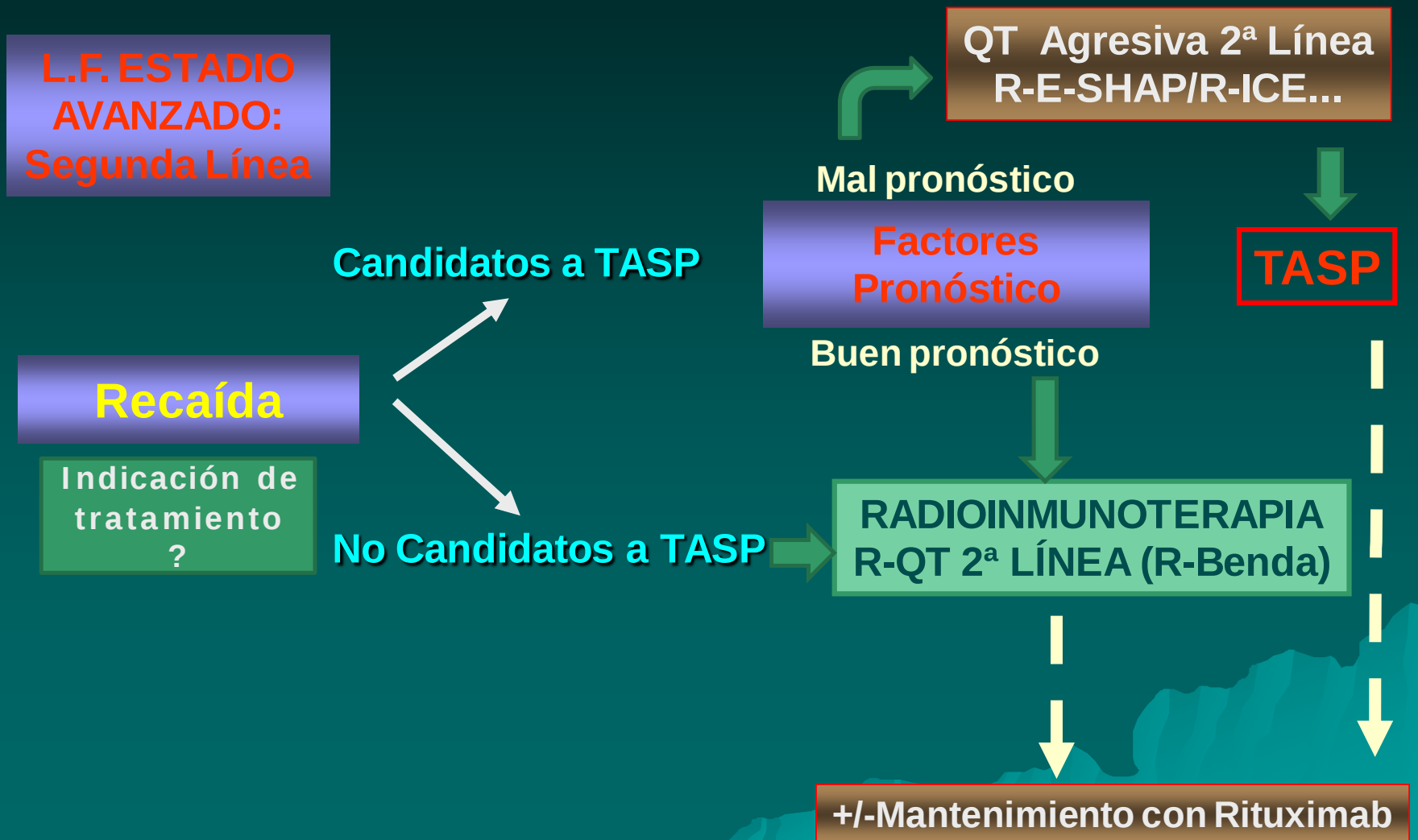
OPCIONES TERAPÉUTICAS EN LA RECAÍDA DE LOS LINFOMAS FOLICULARES



TRATAMIENTO DE RESCATE

- Rebiopsiar siempre que sea posible
- Opciones terapéuticas:
 - Abstención Terapéutica (“Esperar y ver”)
 - Pueden aplicarse los mismos criterios que en la primera línea
 - Los pacientes se clasifican en función del riesgo y la comorbilidad
 - ALTO RIESGO
 - BAJO RIESGO

Algoritmo de Tratamiento de los Linfomas Foliculares en Estadios Avanzados (II)



Tratamiento de los Linfomas Foliculares en recaída

“ The art of the practice of medicine (as opposed to quasi-science) comes into play here...”

Ama Z. Rohatiner (2006)



Novedades Terapéuticas en Linfomas Foliculares

RITUXIMAB: ADMINISTRACION SUBCUTANEA

Antes de la
inyección

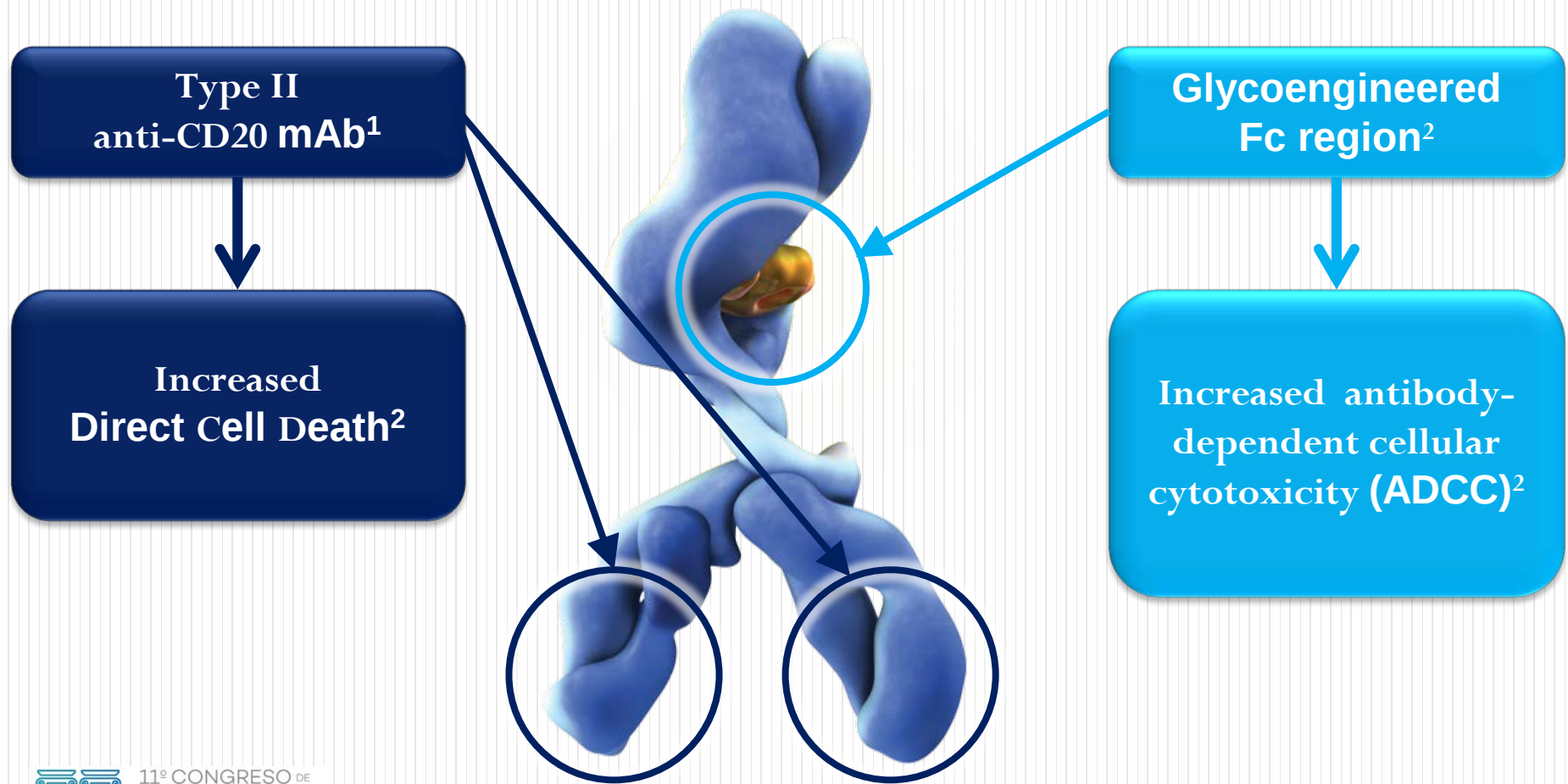


Después de la
inyección



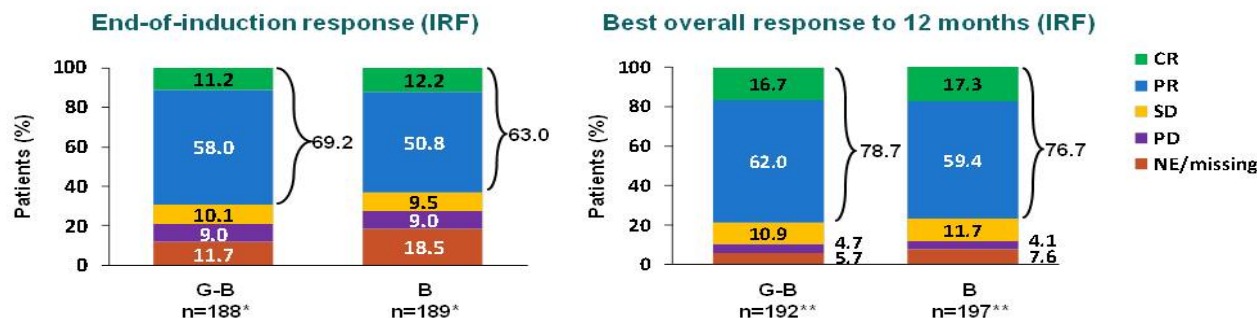
OBINUTUZUMAB (GA101)

AcMo Humanizado Anti CD20



OBINUTUZUMAB

GADOLIN: Response to therapy



- 19 patients still in induction (G-B, n=6; B, n=13)

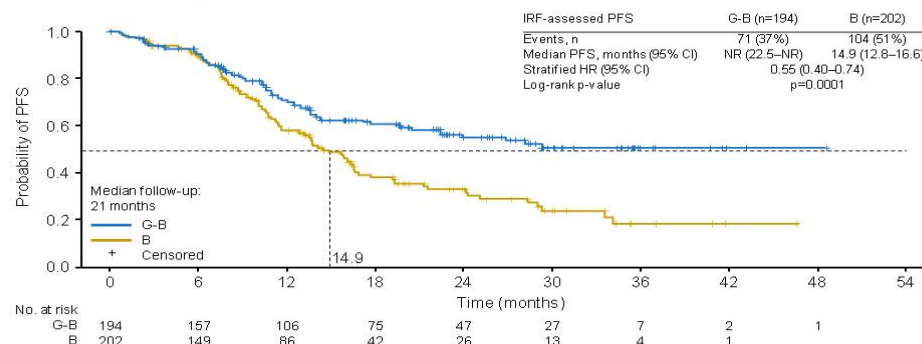
* Patients ongoing in induction therapy are excluded from analysis. Patients with end of induction response assessment performed >60 days after last induction dose shown as missing.

** Best overall response excludes ongoing patients who have not yet reached the first response assessment.

IRF, independent radiology facility

SLIDES ARE THE PROPERTY OF THE AUTHOR. PERMISSION REQUIRED FOR REUSE.

GADOLIN primary outcome: IRF-assessed PFS



IRF, independent radiology facility; HR, hazard ratio; CI, confidence interval; NR, not reached.

SLIDES ARE THE PROPERTY OF THE AUTHOR. PERMISSION REQUIRED FOR REUSE.

OFATUMOMAB

AcMo Humanizado Anti-CD20

Table 3. Clinical trials evaluating ofatumumab in indolent lymphomas.

Study	Number of patients (histotypes)	Population	Treatment schedule	ORR% (CR)	PFS (months)
Hagenbeek <i>et al.</i> [2008]	40 (FL)	Rel/Ref	Ofatumumab (300 to 1000 mg x4, q7)	43	8.8
Czuczman <i>et al.</i> [2012a]	116 (FL)	Rituximab- Ref	Ofatumumab (500 or 1000 mg x8, q7)	13 <i>versus</i> 10	5.8
Czuczman <i>et al.</i> [2012b]	58 (FL)	1 st -line	Ofatumumab (500 <i>versus</i> 1000 mg + CHOP x6, q21)	90 (24) <i>versus</i> 100 (38)	
FL, follicular lymphoma; Rel/Ref, relapsed/refractory; ORR, overall response rate; CR, complete remission; PFS, progression-free survival					

OFATUMOMAB

AcMo Humanizado Anti-CD20

Chemoimmunotherapy with Ofatumumab in combination with CHOP in previously untreated follicular lymphoma

Table II. Response to ofatumumab treatment by IRC evaluation

Characteristic	Ofatumumab 500 mg (<i>n</i> = 29)	Ofatumumab 1000 mg (<i>n</i> = 29)
Patients completing all 6 cycles, <i>n</i> (%) [*]	27 (93)	29 (100)
ORR, <i>n</i> (%; 95% CI)	26 (90; 73, 98)	29 (100; 88, 100)
CR, <i>n</i> (%)	7 (24)	11 (38)
CRu, <i>n</i> (%)	13 (45)	5 (17)
PR, <i>n</i> (%)	6 (21)	13 (45)
Response rates, <i>n</i> (%; 95% CI)	Combined ofatumumab 500 mg + 1000 mg	
CR	18 (31; 20–45)	
CRu	18 (31; 20–45)	
PR	19 (33; 21–46)	
Response rates by pretreatment characteristics	Combined ofatumumab 500 mg + 1000 mg	
CR/CRu rate by FLIPI score,% (95% CI)		
Low risk (0–1), <i>n</i> = 17	59 (33–82)	
Intermediate risk (2), <i>n</i> = 20	50 (27–73)	
High risk (3–5), <i>n</i> = 21	76 (53–92)	
CR/CRu rate,% (95% CI)		
Bulky disease (≥ 5 cm), [†] <i>n</i> = 37	57 (39–73)	
No bulky disease, [†] <i>n</i> = 21	71 (48–89)	
B symptoms, [†] <i>n</i> = 24	63 (41–81)	
No B symptoms, [†] <i>n</i> = 34	62 (44–78)	

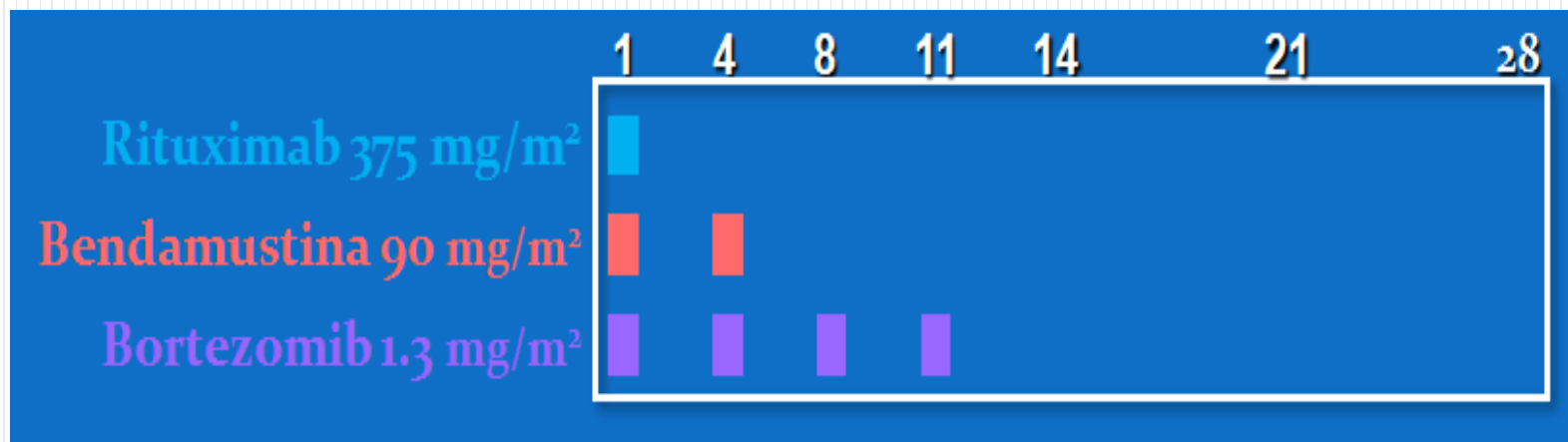
ORRs and CR/CRu rates of 95% and 62%



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

Bortezomib en Linfoma Folicular

The combination of bendamustine, BORTEZOMIB, and rituximab for patients with relapsed/refractory indolent and mantle cell non-Hodgkin lymphoma



VBR: 6 x ciclos de 28 días

Mejor Respuesta	VBR, % (Pts evaluables, n=25)
ORR	84%
CR/CRu	52%
PR	32%
SD	4%
PD	12%

ORR por subtipo:

100% FL (11/11); 64% CR/Cru
71% MCL (5/7)



VR-CP

Días: 1 5 8 14 21

Rituximab 375 mg/m²



Bortezomib 1.6 mg/m²



Ciclof. 1000 mg/m²



Prednisona 100 mg, po



VR-CAP

Días: 1 5 8 14 21

R: 375 mg/m²



V: 1.6 mg/m²



C: 750 mg/m²



A: 50 mg/m²



P: 100 mg, po



Phase II study of bortezomib in combination with rituximab, cyclophosphamide and prednisone with or without doxorubicin followed by rituximab maintenance in patients with relapsed or refractory follicular lymphoma.

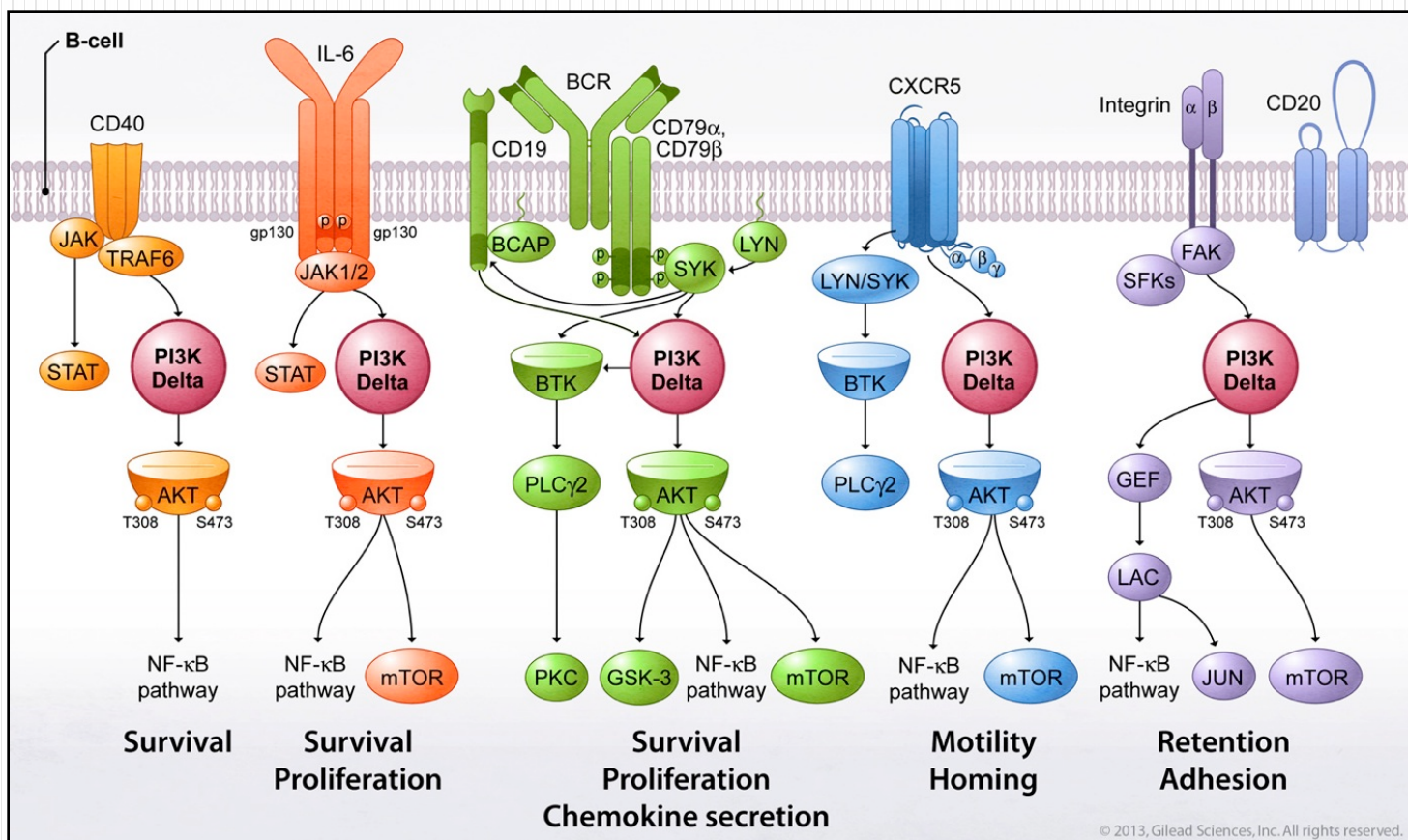
Craig M, et al. Br J Haematol 2014; 166: 920-8



Respuesta	VR-CVP, %
ORR	84.6%
CR/CRu	47%
PR	37%
SD	6.4%
PD	9%

Mejor	VR-CHOP, %
ORR	100%
CR/CRu	73%
PR	27%

INHIBICIÓN DE LA VÍA PI3K



PI3K δ Inhibition by Idelalisib in Patients with Relapsed Indolent Lymphoma

Ajay K. Gopal, M.D., Brad S. Kahl, M.D., Sven de Vos, M.D., Ph.D.,
Nina D. Wagner-Johnston, M.D., Stephen J. Schuster, M.D.,
Wojciech J. Jurczak, M.D., Ph.D., Ian W. Flinn, M.D., Ph.D.,
Christopher R. Flowers, M.D., Peter Martin, M.D., Andreas Viardot, M.D.,
Kristie A. Blum, M.D., Andre H. Goy, M.D., Andrew J. Davies, M.R.C.P., Ph.D.,
Pier Luigi Zinzani, M.D., Ph.D., Martin Dreyling, M.D., Dave Johnson, B.S.,
Langdon L. Miller, M.D., Leanne Holes, M.B.A., Daniel Li, Ph.D.,
Roger D. Dansey, M.D., Wayne R. Godfrey, M.D., and Gilles A. Salles, M.D., Ph.D.

This article was published on January 22, 2014, at NEJM.org.

N Engl J Med 2014;370:1008-18.
DOI: 10.1056/NEJMoa1314583
Copyright © 2014 Massachusetts Medical Society.



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

Idelalisib efficacy and safety in follicular lymphoma patients from a phase 2 study

Gilles A. Salles, Stephen J Schuster, Sven De Vos, Nina D. Wagner-Johnston, Andreas Viardot, Christopher Flowers, Matthias Will, Madlaina Breuleux, Wayne Russell Godfrey, Bess Sorensen, and Ajay Gopa

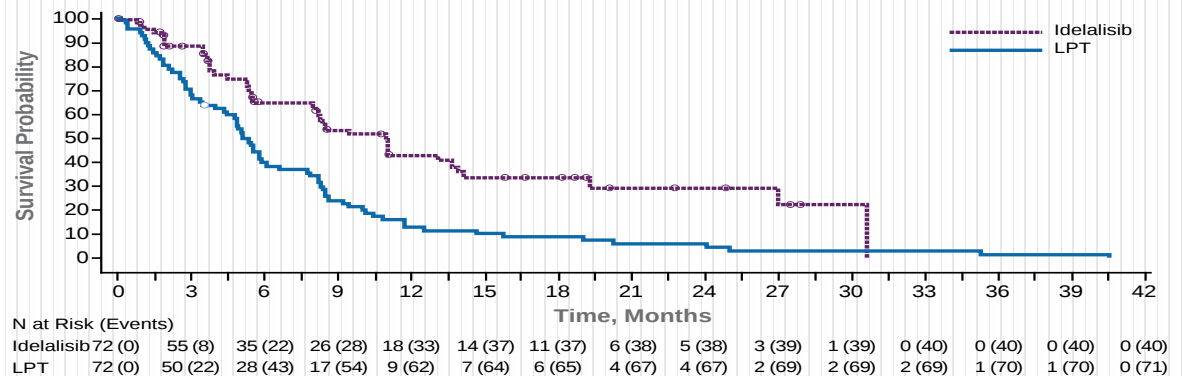
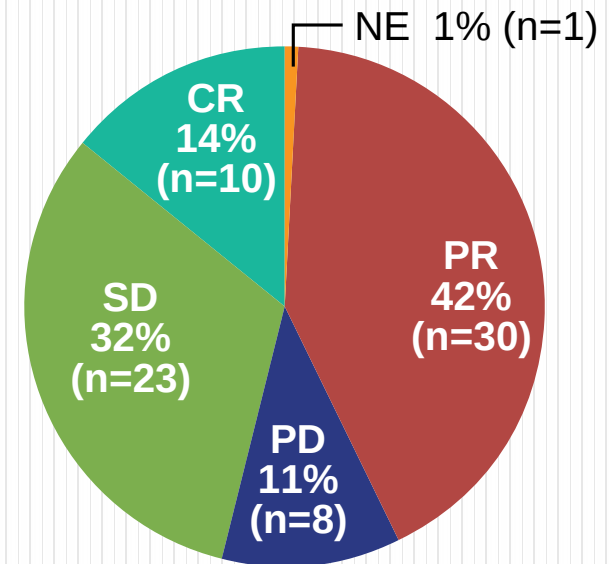
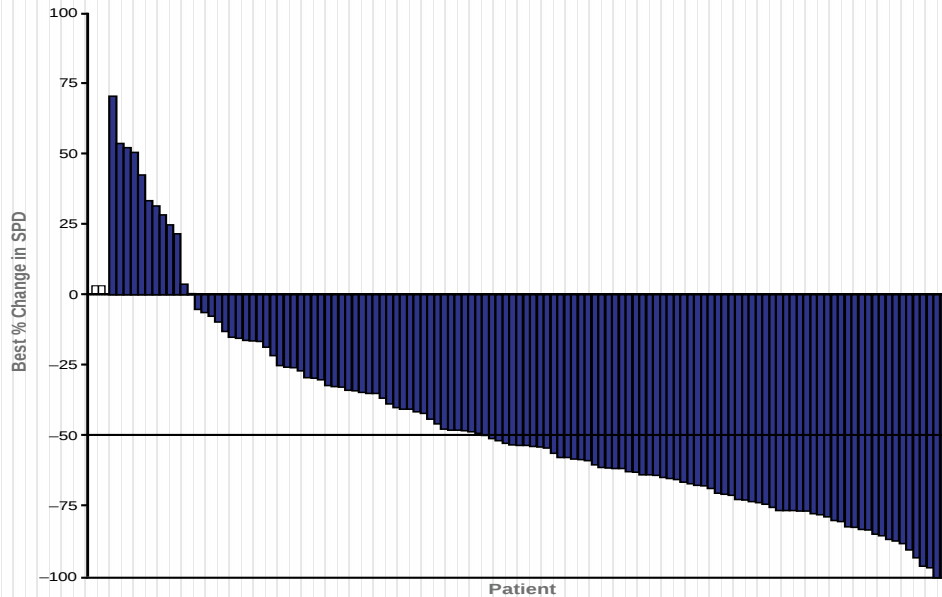
(ASCO 2015. Abstract 8529)

PI3K δ inhibition by idelalisib in patients with relapsed indolent lymphoma.

Gopal AK, et al. N Engl J Med 2014; 370: 1008-18

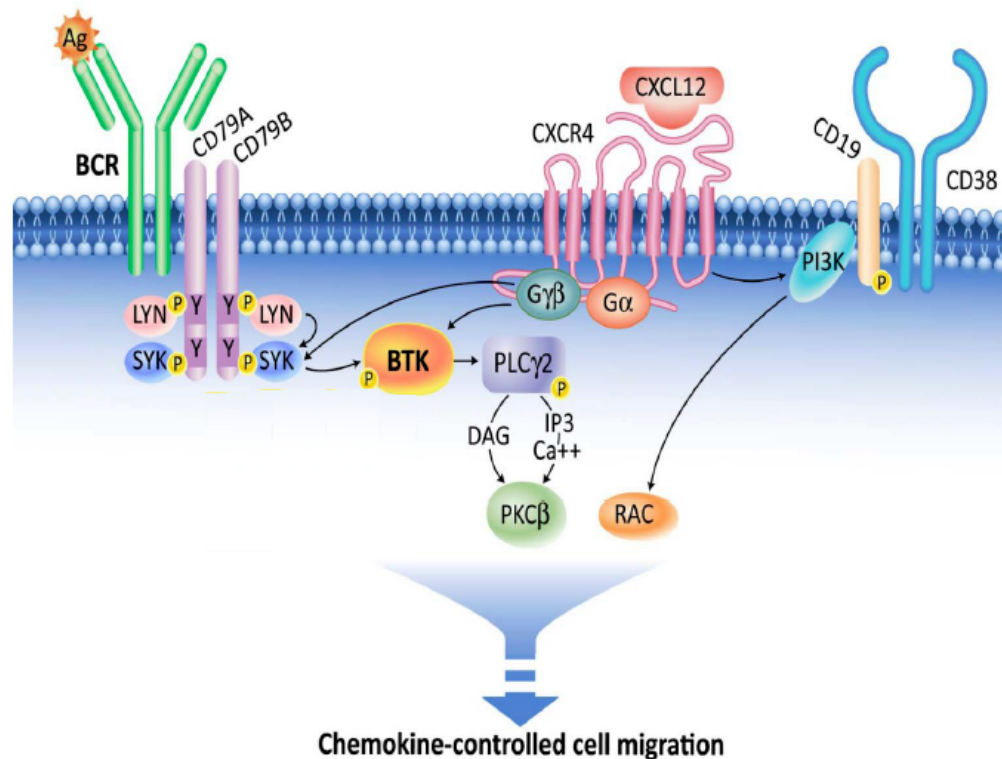
IDEALISIB. Resultados

- Median (range) treatment duration was 6.5 (0.6–31.0) months, and median (range) follow-up was 19.4 (0.7–35.6) months
- 57% of patients showed a $\geq 50\%$ SPD reduction in lymph node size



Tirosina Kinasa de Bruton (BTK)

- **BTK: un mediador esencial en la señalización del receptor de las células B**

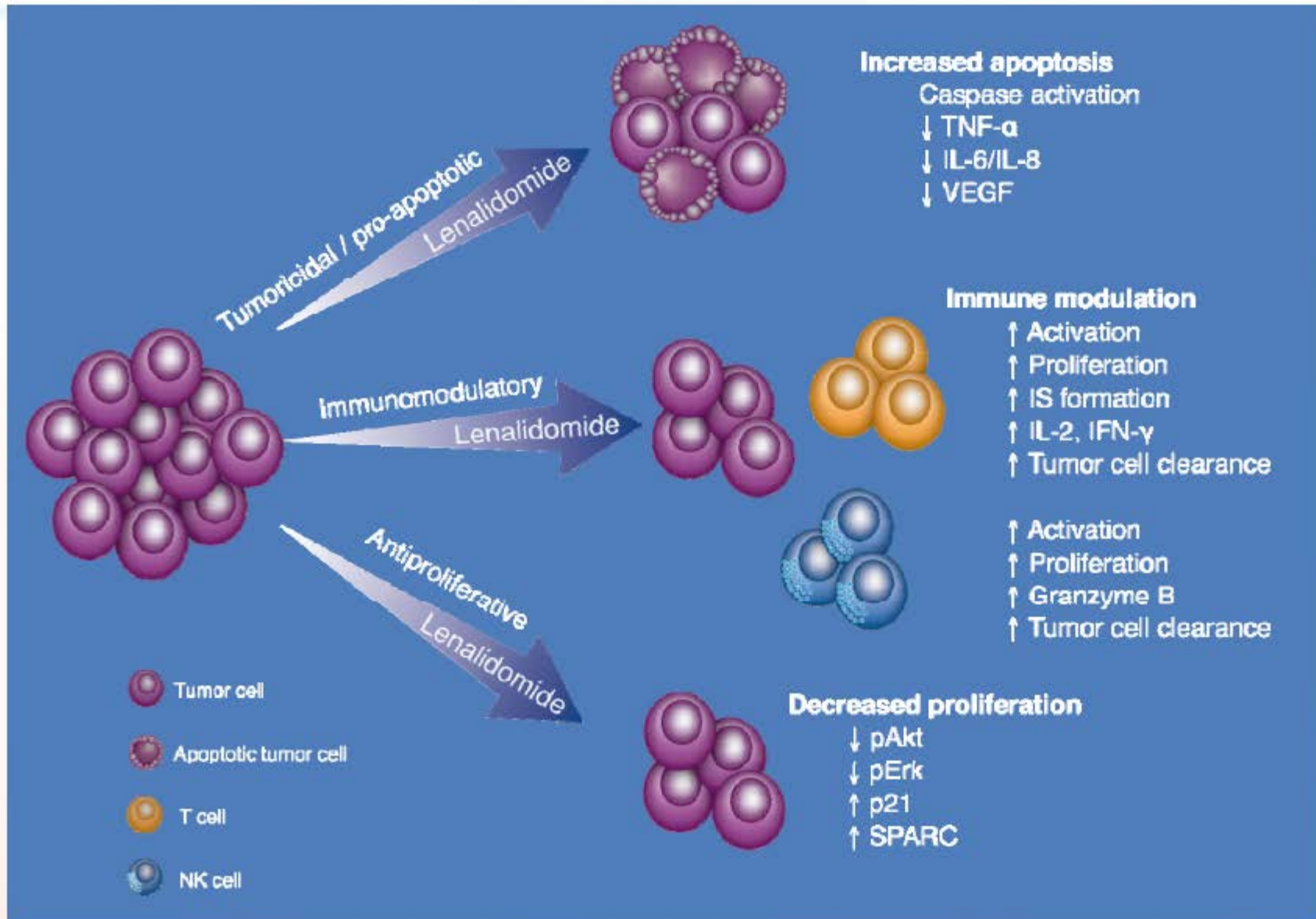


Ibrutinib Monotherapy in Relapsed/Refractory Follicular Lymphoma (FL): Preliminary Results of a Phase 2 Consortium (P2C) Trial

Nancy L. Bartlett, MD¹, Betsy R. LaPlant, MS^{*,2}, Jing Qi, MD PhD^{*,1}, Stephen M. Ansell, MD PhD³, John G. Kuruvilla, MD⁴, Craig B. Reeder, MD⁵, Lim S. Thye, MD^{*,6}, Daniel M. Anderson, MD MPH⁷, Charles Erlichman, MD^{*,8}, and Barry A. Siegel, MD^{*,1}

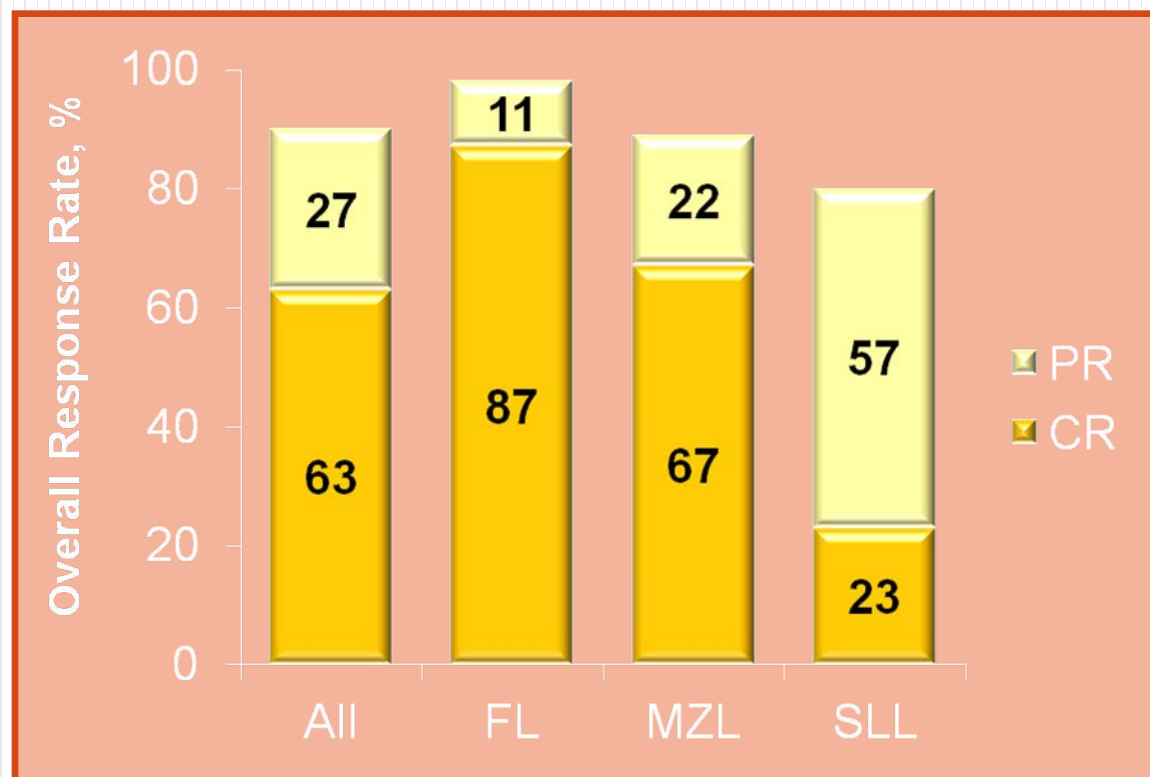


Lenalidomida

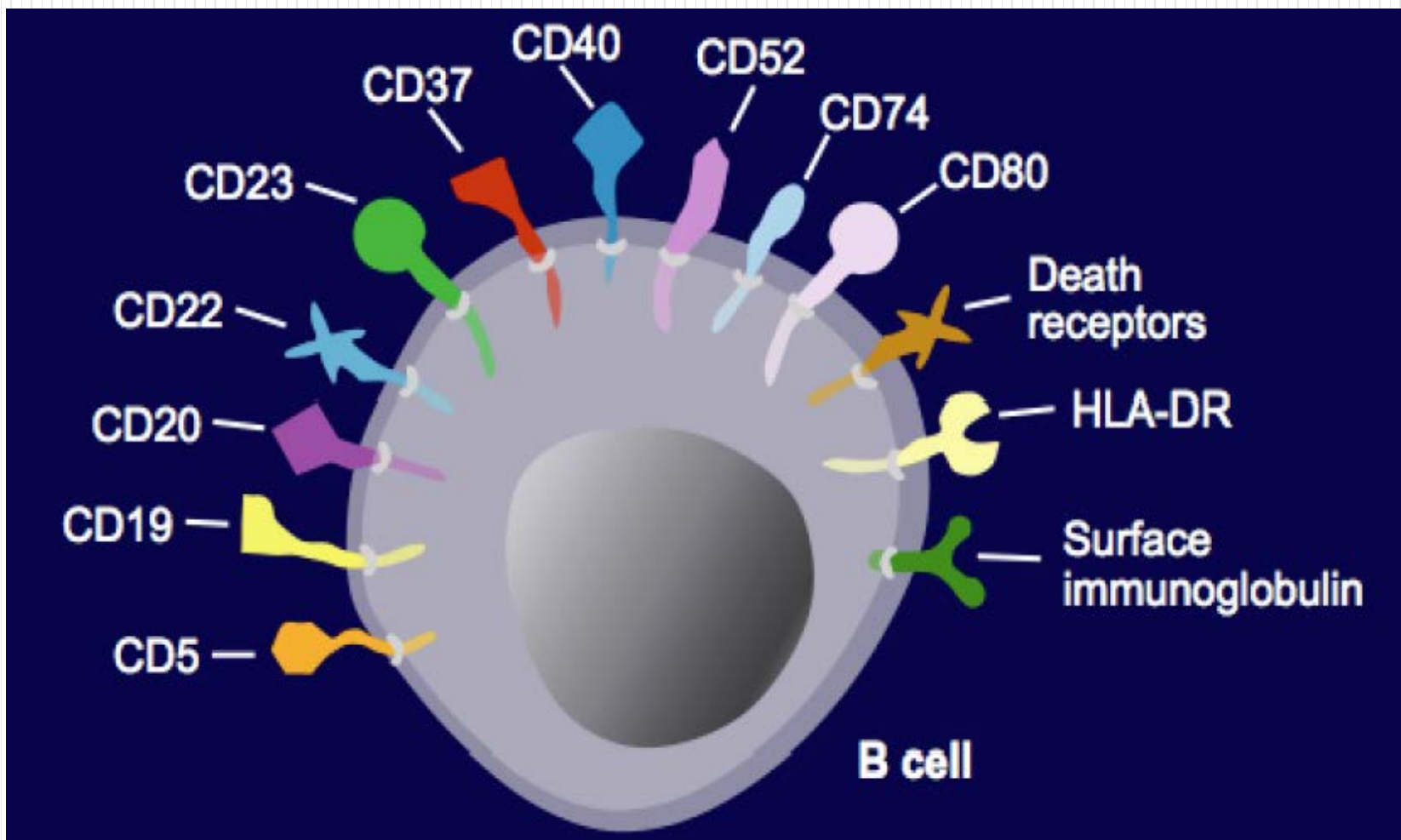


Lenalidomida-Rituximab: Results

- Overall, 93 patients (90%) achieved ORR
 - 45 (98%) of FL patients achieved ORR
 - 24 (89%) of MZL patients achieved ORR
 - 24 (80%) of SLL patients achieved ORR



Dianas antigénicas en LF



Antibody	Type
Epratuzumab	Anti-CD22
Ofatumumab	Anti-CD20
Galiximab	Anti-CD80
Dacetuzumab	Anti-CD40
Inotuzumab-ozogamicin	Anti-CD22
Veltuzumab	Anti-CD20
GA-101	Anti-CD20

NUEVA INMUNOTERAPIA EN LINFOMAS

THE LANCET Oncology

The Lancet Oncology, [Volume 15, Issue 1](#), Pages 69 - 77, January 2014
doi:10.1016/S1470-2045(13)70551-5

This article can be found in the following collections: [Oncology \(Haematological cancer\)](#)
Published Online: 11 December 2013

Copyright © 2014 Elsevier Ltd All rights reserved.

Safety and activity of PD1 blockade by pidilizumab in combination with rituximab in patients with relapsed follicular lymphoma: a single group, open-label, phase 2 trial

[Jason R Westin](#) MD ^{a *}, [Fuliang Chu](#) PhD ^{a b *}, [Min Zhang](#) PhD ^{a b}, [Luis E Fayad](#) MD ^a, Prof [Larry W Kwak](#) MD ^{a b}, [Nathan Fowler](#) MD ^a, Prof [Jorge Romaguera](#) MD ^a, Prof [Fredrick Hagemeister](#) MD ^a, [Michelle Fanale](#) MD ^a, [Felipe Samaniego](#) MD ^a, [Lei Feng](#) MS ^c, [Veerabhadran Baladandayuthapani](#) PhD ^c, [Zhiqiang Wang](#) PhD ^{a b}, [Wencai Ma](#) PhD ^{a b}, [Yanli Gao](#) MS ^a, Prof [Michael Wallace](#) MD ^d, [Luis M Vence](#) PhD ^{b e}, Prof [Laszlo Radvanyi](#) PhD ^{b e}, [Tariq Muzzafar](#) MD ^f, [Rinat Rotem-Yehudar](#) PhD ^g, [R Eric Davis](#) MD ^{a b i}, Dr [Sattva S Neelapu](#) MD ^{a b}  

Best Response Rates

Response rate	n = 29*
ORR	66%
Complete response (CR)	52%
Partial response (PR)	14%
Tumor regression	86%

* Evaluable patients

- Median time to response: 88 days
- ORR did not correlate with FLIPI or FLIPI-2 score, amount of prior rituximab, prior chemotherapy or duration of response to prior therapy ($p > 0.05$).

Preliminary Results of a Phase I Study of Nivolumab (BMS-936558) in Patients with Relapsed or Refractory Lymphoid Malignancies

Alexander M. Lesokhin, MD¹, Stephen M. Ansell, MD PhD², Philippe Armand, MD PhD³, Emma C. Scott, MD⁴, Ahmad Halwani, MD⁵, Martin Gutierrez, MD^{*,6}, Michael M. Millenson, MD⁷, Adam D. Cohen, MD⁸, Stephen J. Schuster, MD⁸, Daniel Lebovic⁹, Madhav V. Dhodapkar, MD¹⁰, David Avigan, MD¹¹, Bjoern Chapuy, MD PhD³, Azra H. Ligon, PhD^{*,12}, Scott J. Rodig, MD PhD¹², Deepika Cattray, MSc, CCRP^{*,1}, Lili Zhu, MSc^{*,13}, Joseph F. Grosso, PhD^{*,13}, Su Young Kim, MD PhD¹⁴, Margaret A. Shipp, MD³, Ivan Borrello, MD¹⁵, and John Timmerman, MD¹⁶

Avances en el tratamiento del Linfoma Folicular:

CONCLUSIONES

- Multitud de nuevos y prometedores fármacos
- Muchos son ya una realidad
- Se necesita perfilar mejor su ubicación óptima en la estrategia terapéutica
- Pocas enfermedades neoplásicas tienen tantas y tan variadas alternativas
- Una reflexión (una más...) acerca del coste de los nuevos tratamientos y de la sostenibilidad del sistema



Photograph by Izan Petterle

Visions of Earth
National Geographic, April 2006
© 2006 National Geographic Society. All rights reserved.



11º CONGRESO DE
PACIENTES
CON **CÁNCER**
MITOS Y LEYENDAS

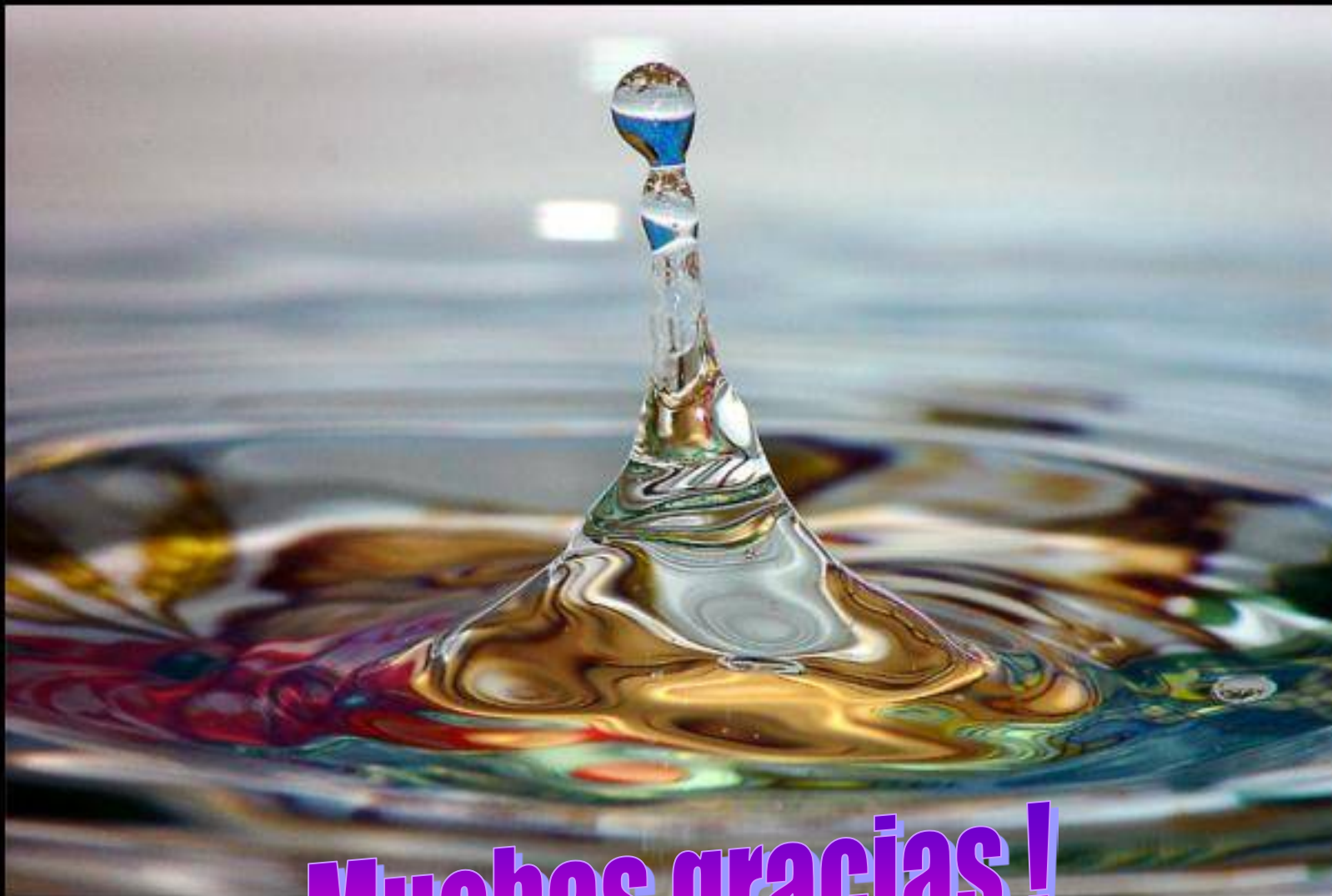
SIEMPRE:

**INTENTAR LA INCLUSIÓN EN
ENSAYOS CLÍNICOS**

La comunicación con tu médico es fundamental en tu cuidado

- Preguntas y dudas
- Preocupaciones
- Decisiones terapéuticas





Muchas gracias !