

27^ο
ΕΣΚΟ
ΕΛΛΗΝΙΚΟ
ΣΥΝΕΔΡΙΟ
ΧΑΙΝΙΚΗΣ
ΟΓΚΟΛΟΓΙΑΣ

**Ξαναγράφοντας
την Ογκολογία**

ΟΡΓΑΝΩΣΗ: **ΕΟΠΕ** ΕΤΑΙΡΙΑ ΟΓΚΟΛΟΓΩΝ ΠΑΘΟΛΟΓΩΝ ΕΥΡΩΠΑΕΣ

ΜΕ ΤΗ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑ:
• Ελληνική Εταιρία Ακτινοθεραπευτικής Ογκολογίας
• Ελληνική Εταιρία Χειρουργικής Ογκολογίας
• Ελληνική Εταιρία Παθολογικής Ανατομικής
• Ελληνική Εταιρία Γενετικής Ογκολογίας
• Εθνικό Σύνδεσμο Νεοπλασματικών Ελλίδος
• Τομέα Νεοπλασματικής Ογκολογίας

ΥΠΟ ΤΗΝ ΑΙΓΙΔΑ: **ESMO** EUROPEAN SOCIETY OF MEDICAL ONCOLOGY

www.esko2021.gr | Χορηγούνται 16 Μόρια Συνεχιζόμενης Ιατρικής Εκπαίδευσης (CME-CPE) και 23 ESMO-MDRA category 1 points

Εταιρεία: E.T.S. Events & Travel Solutions A.E.
Ελ. Βενιζέλου 15Α, 171 22 Ν. Τελερ, Ήρα, 210-98 80 002, Φαξ: 210-98 81 303
E-mail: es@etsnet.gr es@events.gr • Website: www.events.gr

ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Ο καρκίνος του παχέος εντέρου (ΚΠΕ) είναι ο 3^{ος} συχνότερος και η 2^η αιτία θανάτου στις ΗΠΑ. Η επιβίωση ασθενών με μεταστατική νόσο, έχει αυξηθεί λόγω των νέων συνδυασμών χημειοθεραπείας με βιολογικούς παράγοντες. Ο ΚΠΕ σε ποσοστό ~10% φέρει μετάλλαξη στο BRAF γονίδιο, που συχνότερα εμφανίζεται στο V600E εξώνιο (~7%) και συσχετίζεται με υψηλότερη θνητότητα. Τελευταία εξέλιξη στην αντιμετώπιση των ασθενών με BRAF μεταλλαγή αποτελεί ο συνδυασμός BRAF αναστολέα (Encorafenib) με EGFR αναστολέα (Cetuximab). Οι ασθενείς που έλαβαν τον συνδυασμό παρουσίασαν μεγαλύτερη ανταπόκριση και επιβίωση συγκριτικά με αυτούς που έλαβαν Cetuximab/5FU/Irinotecan.

ΣΚΟΠΟΣ

Αναδρομική μελέτη αποτελεσματικότητας και τοξικότητας της θεραπείας Encorafenib και Cetuximab σε ασθενείς με μεταστατικό ΚΠΕ με BRAFV600E μετάλλαξη, στο κέντρο μας.

ΜΕΘΟΔΟΙ

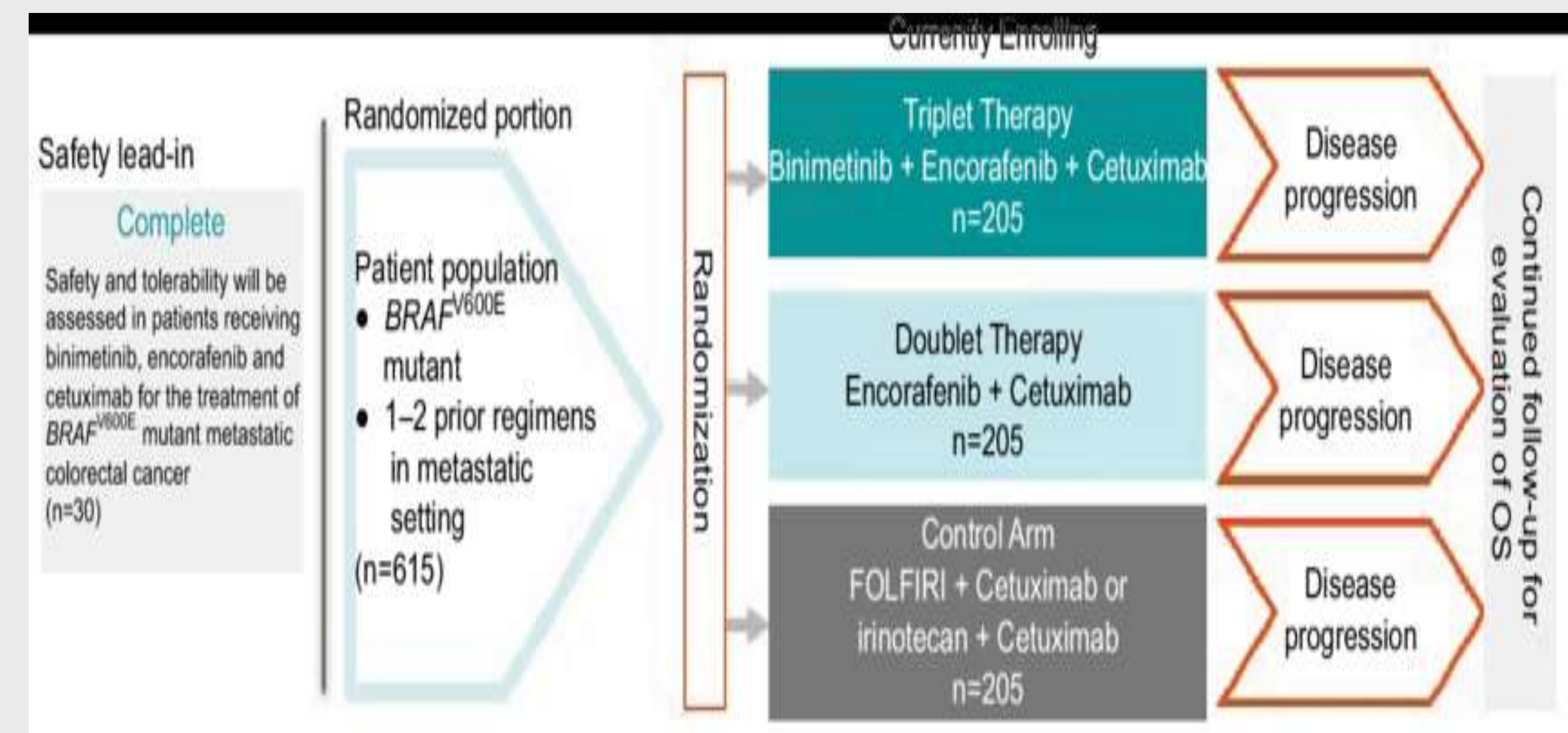
Στο διάστημα αύγουστος 2020- μάρτιος 2021 έλαβαν encorafenib-cetuximab 3 γυναίκες, με διάμεση ηλικία 61 έτη. Ο πρωτοπαθής όγκος εντοπιζόταν στο δεξιό κόλον και ήταν braf mutant, kras wild type, mss. Το στάδιο για τις 2 ασθενείς ήταν pT3N2M1a και για την 3η pT4aN2M1. Η νόσος εντοπιζόταν σε ήπαρ, λεμφαδένες, περιτόναιο και οστά. Έλαβαν Encorafenib 300 mg/ daily και Cetuximab 400mg/m² δόση εφόδου και ακολούθως 250mg/m² q 2weeks. Ο συνδυασμός encorafenib cetuximab χορηγήθηκε ως 2ης ή 3ης γραμμής θεραπεία, μετά από πρόδο νόσου στους κλασσικούς συνδυασμούς φλουοπυριμιδίνη/ oxaliplatin/ irinotecan και bevaizumab/ panitumumab.c Η μία ασθενής έλαβε τον συνδυασμό ως 2ης γραμμής για 5 μήνες ενώ οι 2 άλλες ως 3ης γραμμής για 5 και 1 μήνα αντίστοιχα.

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΑ

Η μέγιστη ανταπόκριση παρατηρήθηκε στους 3 μήνες, με ελάττωση των διαστάσεων των ηπατικών και περιτοναϊκών εντοπίσεων και η πρόοδος νόσου στους 4 για τις 2 ασθενείς, ενώ δεν υπάρχουν στοιχεία για την 3^η. Η τοξικότητα που καταγράφηκε ήταν καταβολή και εξάνθημα grade 1 και διάρροια grade 2.

ΣΥΜΠΕΡΑΣΜΑΤΑ

Ο συνδυασμός Encorafenib – Cetuximab σε μεταστατικό BRAFV600E μεταλλαγμένο ΚΠΕ έδειξε αποτελεσματικότητα. Χρειάζεται μεγαλύτερος αριθμός ασθενών για να αποτυπωθεί με ακρίβεια η εμπειρία της κλινικής.



Encorafenib, Binimetinib, and Cetuximab in BRAF V600E–Mutated Colorectal Cancer
List of authors.

Scott Kopetz, M.D., Ph.D., Axel Grothey, M.D., Rona Yaeger, M.D., Eric Van Cutsem, M.D., Ph.D., Jayesh Desai, M.B., B.S., Takayuki Yoshino, M.D., Ph.D., Harpreet Wasan, M.D., Fortunato Ciardiello, M.D., Ph.D., Fotios Loupakis, M.D., Ph.D., Yong Sang Hong, M.D., Ph.D., Neeltje Steeghs, M.D., Ph.D., Tormod K. Guren, M.D., Ph.D., et al.