



All'incontro del gruppo di studio sul **TUMORE del SISTEMA NERVOSO CENTRALE** tenutosi in data **08 ottobre 2013** erano presenti i seguenti professionisti:

Giulietta Alessio	ASO SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo Alessandria
Eleonora Basso	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. S. Anna
Andrea Bianco	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Renzo Boldorini	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Marzia Borgognone	ASO S. Croce e Carle Cuneo
Paola Cassoni	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Eugenia Enrico	ASL TO 4
Giuliano Faccani	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. CTO
Delfina Ferrandi	ASO SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo Alessandria
Claudia Fillini	ASO S. Croce e Carle Cuneo
Fabio Gaspari	ASL TO 2
Mario Levis	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Elena Maldì	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Lucia Marcantonio	Specializzanda
Antonio Melcarne	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. CTO
Francesco Moretto	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Isabella Morra	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. S. Anna
Marina Paolini	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Chiara Prevost	A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo Alessandria
Roberta Rudà	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Rebecca Senetta	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Riccardo Soffietti	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Elisa Trevisan	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino – P.O. Molinette
Marinella Mistrangelo	Dipartimento Rete Oncologica

La riunione del gruppo si apre con un update sul ruolo del bevacizumab nei glioblastomi, segue la presentazione dei protocolli di studio attivi o in fase di approvazione da parte del comitato etico che si apriranno presso la Neuro-Oncologia, AO Città della Salute e della Scienza.

Si conferma che il bevacizumab è attualmente registrato negli Stati Uniti per i pazienti con recidiva dopo regime Stupp e in Giappone per pazienti con nuova diagnosi. In Europa il farmaco è off-label alla progressione. L'EMA dovrà pronunciarsi sulla registrazione nella nuova diagnosi sulla base del vantaggio dell'AVAglio in termini di PFS.

Studi Clinici Internazionali

- 1) Medulloblastoma in progressione : ruolo del vismodegib, inibitore della via SHH
- 2) Glioblastoma con la variante III dell'EGFR : vaccinazione con rindopepimut nei pazienti di nuova diagnosi.



3) Glioblastoma : ruolo della prosecuzione di bevacizumab + CCNU versus CCNU alla 1° progressione.

Si concorda sulla necessità di far circolare all'interno del gruppo di lavoro la sinossi degli studi attivi allo scopo di facilitare l'inserimento dei pazienti nei protocolli di ricerca..

Si discute poi sulle modalità di eseguire le **indagini di biologia molecolare nei gliomi** in base all'istotipo tumorale e al loro valore diagnostico, prognostico e predittivo di risposta alla terapia.

Viene presentata una scheda sintetica di rilevazione delle indagini ritenute indicate e delle tempistiche con le quali dovrebbero essere effettuate per permettere un adeguato iter terapeutico.

- **Codelezione 1p/19q**
- **Metilazione MGMT**
- **Mutazione IDH-1**

Si concorda inoltre sulla possibilità di centralizzare gli esami di biologia molecolare di approfondimento in base allo stato di attivazione dei servizi di anatomia patologica presente sul territorio.

Il documento presentato verrà rivisto in relazione a quanto discusso durante la riunione.

Si comunica che il **Protocollo CINEMA** è stato approvato dal comitato etico di Novara ed è in corso l'arruolamento dei primi pazienti.

Per quanto riguarda la definizione dei criteri per l'individuazione dei centri di riferimento si presentano a scopo esemplificativo i documenti in bozza prodotti da altri gruppi di studio e che verranno inoltrati a tutti.

Sarà cura della segreteria alcuni giorni prima del prossimo incontro, previsto in data 17 dicembre 2013, inviare una comunicazione con conferma del luogo e dell'OdG.

Si ricorda che, in caso di impossibilità a presenziare al prossimo incontro, è possibile farsi sostituire da un delegato il cui nominativo deve essere necessariamente segnalato alla segreteria di rete (ucr@reteoncologica.it) entro 48 h. antecedenti alla riunione.