

Výsledky léčby pacientov v chronickej fáze chronickej myelocytovej leukémie na HOK v Olomouci v rokoch 2000-2009: prognostický význam Sokalovho indexu a ELN kritérií

Rohoň P.¹, Rožmanová Š.¹, Zapletalová J.², Skoumalová I.¹, Divoká M.¹, Holzerová M.¹, Indrák K.¹, Faber E.¹.

¹Hemato-onkologická klinika FN a LF UP v Olomouci, ²Ústav lekárskej biofyziky LF UP v Olomouci

Súhrn

Chronická myelocytová leukémia (CML) je klonovou poruchou hemopoetickej kmeňovej bunky s jej diferenciáciou prevažne do myeloidného radu. V súčasnej ére imatinibu (IM) a nových inhibítorov tyrozínových kináz (TKI) sa prognóza a kvalita života pacientov s CML zásadne zlepšila. V predloženej práci analyzujeme 110 dospelých pacientov s diagnózou CML v chronickej fáze, ktorí užívali IM či TKI 2. generácie v rokoch 2000–2009. 40 pacientov (36,4 %) začalo liečbu IM v 1. línii a 70 (63,6 %) po predchádzajúcej liečbe interferénom- α (IFN- α) (IM v 2. línii). Zo sledovaného súboru dlhodobo preživa 104 pacientov (94,5 %), pravdepodobnosť 6-ročného prežitia bola 94,0 %. Pri porovnaní IM v 1. a 2. línii liečby môžeme konštatovať, že kompletnú cytogenetickú odpoveď dosiahlo 87,5 % vs. 80,0 % pacientov v mediáne 7 vs. 15 mesiacov ($p = 0,02$), veľkú molekulovú odpoveď 67,5 % vs. 41,4 % pacientov v mediáne 16 vs. 17 mesiacov ($p = 0,34$) a kompletnú molekulovú odpoveď 32,5 % vs. 40,0 % pacientov v mediáne 24 vs. 24 mesiacov ($p = 0,42$). Výsledky liečby IM v 1. línii korelujú s literárnymi údajmi. Dosiahnuté celkové prežitie chorých liečených IM v 2. línii po IFN- α je po 6 rokoch 95,4 % a patrí k najlepším z uvádzaných v literatúre. Z prognostických indexov sa ukázala výborná korelácia Sokalovho skóre a OS. Nezávislým prognostickým faktorom pre OS, PFS a EFS boli ELN kritériá. Cytogenetická a molekulová progresia sa pri liečbe IM v oboch skupinách vyskytla u 27 pacientov (24,5 %) a u 9 (8,2 %) z nich bola potvrdená mutácia v ABL kinázovej doméne. Zo skupiny osôb s mutáciami mali 2 pacienti komplexný karyotyp, v jednom prípade sa súčasne počas liečby objavila v Ph negatívnom klone trizómia chromozómu 8. Naše skúsenosti dokazujú vysokú účinnosť IM v 1. a 2. línii liečby v podmienkach bežnej klinickej praxe.

Kľúčové slová: chronická myelocytová leukémia, imatinib, rezistencia

Summary

Rohoň P., Rožmanová Š., Zapletalová J., Skoumalová I., Divoká M., Holzerová M., Indrák K., Faber E.: Treatment results of chronic myeloid leukemia patients in HOK Olomouc during 2000–2009: the prognostic significance of Sokal's score and ELN criteria

Chronic myeloid leukemia (CML) is a clonal myeloproliferative disorder of hematopoietic stem cell with myeloid differentiation predominantly. Now, in the age of imatinib (IM) and new tyrosine kinase inhibitors (TKI), the prognosis and quality of patients life improved rapidly. In our work, we analyzed 110 adult patients with CML in chronic phase who received IM or 2nd generation TKI in the years 2000–2009. 40 patients (36,4 %) started treatment with IM in the 1st line and 70 (63,6%) were previously treated with interferon- α (IFN- α) (IM in the 2nd line). In 104 (94,5 %) patients the long-term survival (OS) was observed, 6-years probability of OS is 94.0 %. Comparing IM in the 1st and 2nd line treatment, we can conclude that complete cytogenetic response was achieved in 87,5 % vs. 80,0 % of patients in a median 7 vs. 15 months ($p = 0,02$), major molecular response in 67,5 % vs. 41,4 % of patients in a median 16 vs. 17 months ($p = 0,34$) and complete molecular response in 32,5% vs. 40,0 % of patients in a median 24 vs. 24 months ($p = 0,42$). Treatment results with IM in the 1st line correlate with literature data. Adjusted OS with IM in the 2nd line after IFN- α after 6 years is 95.4 % and belongs to the best reported in the literature. Sokal's score shows an excellent correlation with the OS. Independent prognostic factor for OS, PFS and EFS are ELN criteria. Cytogenetic and molecular progression during IM treatment occurred in 27 patients (24,5 %) and in 9 cases (8,2 %) mutations in the BCR-ABL kinase domain were detected. 2 patients from the subgroup with mutations showed complex karyotype; in one case also trisomy of chromosome 8 appeared in Ph negative clone. Our experience demonstrates the high efficiency of IM in the 1st and 2nd lines in the routine clinical practice.

Key words: chronic myeloid leukemia, imatinib, resistance

Transfuzie Hematol. dnes, 16, 2010, No. 4, p. 202–209.

Úvod

Chronická myelocytová leukémia (CML) je najčastejšie sa vyskytujúcou chronickou myeloproliferáciou. Za-

hŕňa približne 15 % všetkých leukémii u dospelých. Celková incidencia osciluje medzi 0,6 až 2 novými prípadmi na 100 000 obyvateľov a rok. Medián veku v čase diagnózy je 55–60 rokov. Mierna predominancia patrí mužom (asi 1,4:1) (1).

Tak, ako sa menili názory na príčiny a biologickú podstatu CML, dochádzalo i k zmenám v náhľade na terapiu. Do 60. rokov minulého storočia bola liečba CML výhradne paliatívna: arzenik, busulfán, ožiarenie sleziny. Od cytoredukčných látok zo 70. rokov minulého storočia sa postupne prechádzalo k cielenejšej terapii. V druhej polovici 70. rokov sa v indikačne úzko ohraničenej skupine presadila alogénna transplantácia kmeňových buniek (ATKB). Je dôležité podotknúť, že prísne indikačné kritériá a riziko úmrtia v súvislosti s transplantáciou obmedzovali a napokon naďalej obmedzujú jej širšie uplatnenie. V prvej polovici deväťdesiatych rokov minulého storočia nastúpil do liečby CML interferón- α (IFN- α). V prípade, že pacient nebol alogénne transplantovaný, predstavoval IFN- α liek 1. voľby. Kompletná cytogenetická odpoveď (CCyR) bola dosiahnutá až u 25 % osôb, ešte výraznejší efekt bol docielený kombináciou s cytozínarabinozidom (Ara-C). Použitím IFN- α sa predĺžilo celkové prežitie (OS) na 66-89 mesiacov. Hoci má IFN- α celý rad nežiaducich účinkov, v určitých situáciách nastáva jeho renesancia (2). V roku 2001 prenikol do klinickej praxe imatinib (IM), ktorý predstavuje úplne novú liečebnú modalitu. Sledované celkové prežitie CML pacientov v chronickej fáze sa predĺžilo na 174 mesiacov. IM je malá „rozumná“ molekula, ktorá neovplyvňuje genetickú informáciu a zdravé bunky ako klasické cytostatiká, ale k liečebnému pôsobeniu dochádza inhibíciou kľúčového mechanizmu abnormálnej aktivity signálnych dráh leukemickej bunky.

ELN (European Leukemia Net) odporúča IM v dávke 400 mg/deň v 1. línii liečby *de novo* diagnostikovanej CML v chronickej fáze. V súčasnosti sú pre chorých rezistentných na IM dostupné inhibítory tyrozínových kináz (TKI) 2. generácie: dasatinib a nilotinib. Sú účinnejšie ako IM a inhibujú aj väčšinu mutovaných foriem BCR/ABL kinázy s výnimkou mutácie T315I. ATKB by sa mala indikovať v chronickej fáze CML pri zlyhaní liečby TKI 1. a 2. generácie alebo progresii ochorenia do akcelerovanej či blastovej fázy (3). U všetkých pacientov je pre dosiahnutie optimálnych výsledkov nevyhnutná kontinuálna liečba adekvátnymi dávkami IM (4). Nežiaduce účinky počas liečby IM bývajú mierne až stredne ťažké, zväčša bez nutnosti redukcie dávky. Ukončenia liečby pre 3. a 4. stupeň toxicity postihuje menej ako 2 % pacientov. Najčastejšie ide o myelosupresiu, retenciu tekutín a hepatotoxicitu (5, 6). Veľmi dôležitým problémom priamo súvisiacim s výsledkami liečby je rezistencia na IM. Jej príčinou môže byť zmena efluxných a influxných bunkových púmp (primárna rezistencia). Sekundárna rezistencia najčastejšie tkvie v bodových mutáciách v ABL kinázovej doméne alebo v hyperexpresii BCR/ABL onkoproteínu v dôsledku amplifikácie BCR/ABL génu (7, 8, 9).

V predkladanom príspevku analyzujeme výsledky liečby IM v prvej a druhej línii u chorých s CML liečených v našom centre. Cieľom práce bolo porovnať naše výsledky s literárnymi údajmi a overiť platnosť súčasných prognostických kritérií v rutinej klinickej praxi.

Materiál a metódy

Súbor pacientov

Do analýzy boli zaradení všetci po sebe diagnostikovaní chorí, ktorí boli na HOK FN v Olomouci od 1. 12. 2000 do 1. 5. 2009 liečení v prvej alebo druhej línii IM. Všetci zahrnutí pacienti boli v chronickej fáze CML. Analýza súboru bola urobená k 1. 6. 2009. Medián veku pacientov v čase diagnózy bol 52 rokov (rozsah 18–73 rokov). 40 pacientov (36,4 %) začalo liečbu IM v 1. línii (1. podanie IM v septembri 2001) a 70 (63,6 %) po predchádzajúcej liečbe IFN- α +/- Ara-C (november 2000) (IM v 2. línii).

Liečba

Chorí boli liečení IM v dennej dávke 400 mg. V prípadoch významnej hematologickej toxicity (stupeň III podľa kritérií NCI) bola liečba trvale prerušovaná iba výnimočne, väčšinou bolo používané intermitentné dávkovanie (10). Pri perzistujúcej neutropénii bol podávaný G-CSF v individuálnom dávkovaní. U väčšiny pacientov bola monitorovaná hladina imatinibu v plazme, pri zníženej hladine, suboptimálnej odpovedi alebo zlyhaní liečby bola dávka imatinibu individuálne zvyšovaná až na 800 mg/deň.

Definície odpovede na liečbu

Boli použité štandardné kritériá podľa ELN (3), pre zjednodušenie a jednoznačnosť sú uvedené kritériá z roku 2009 v prehľadných tabuľkách 1 a 2 (11). Celkové prežitie pri liečbe IM v súbore pacientov je definované ako

Tab. 1. Hodnotenie liečebnej odpovede pacientov s CML.

<p>➤ kompletná hematologická odpoveď (CHR)</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ normalizácia hodnôt KO – počet leukocytov < 10 x 10⁹/l ✓ počet bazofilov nepresahuje 5 % ✓ normálny diferenciálny rozpočet leukocytov bez vyplavovania nezrelých foriem ✓ počet trombocytov < 450 x 10⁹/l ✓ palpačne neidentifikovateľná slezina <p>➤ cytogenetická odpoveď (CyR)</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ žiadna cytogenetická odpoveď (noCyR) – počet Ph pozitívnych metafáz > 95 % ✓ minimálna cytogenetická odpoveď (minCyR) – redukcia počtu Ph pozitívnych metafáz nanajvyš do úrovne do 66 % ✓ malá (minor) cytogenetická odpoveď (mCyR) – počet Ph pozitívnych metafáz 36–65 % ✓ parciálna cytogenetická odpoveď (PCyR) – počet Ph pozitívnych metafáz 1–35 % ✓ kompletná cytogenetická odpoveď (CCyR) – Ph pozitívne metafázy nie sú zachytené <p>➤ molekulová odpoveď (MR)</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ veľká (major) molekulová odpoveď (MMR) – pomer BCR-ABL a ABL (alebo iného housekeepingového génu) ≤ 0,1% IS ✓ kompletná molekulová odpoveď (CMR) – BCR-ABL mRNA transkript nie je identifikovaný pomocou nested RT-PCR/RQ-PCR v 2 po sebe idúcich vzorkách náležitej kvality (citlivosť > 10⁴)
--

Tab. 2. ELN kritériá pre hodnotenie odpovede pacientov v chronickej fáze CML liečených imatinibom.

hodnotenie (mesiace)	odpoveď			
	optimálna	suboptimálna	zlyhanie liečby	varovné príznaky
zahájenie liečby	nehodnotené	nehodnotené	nehodnotené	vysoké riziko PCA/Ph ⁺ klone
3	CHR Aspoň minCyR	bez CyR	nedosiahnutie CHR	nehodnotené
6	Aspoň PCyR	nedosiahnutie PCyR	bez CyR	nehodnotené
12	CCyR	PCyR	nedosiahnutie PCyR	nedosiahnutie MMR
18	MMR	nedosiahnutie MMR	nedosiahnutie CCyR	nehodnotené
kedykoľvek	stabilná alebo zlepšujúca sa MMR	strata MMR, mutácia v BCR-ABL kinázovej doméne senzitivna na imatinib	strata CHR, strata CCyR, mutácia v BCR-ABL kinázovej doméne s nízkou senzitivitou k imatinibu, PCA/Ph ⁺	PCA/Ph ⁺ nárast hladiny BCR-ABL transkriptu, PCA/Ph- klone

interval od zahájenia liečby IM do úmrtia pacienta alebo dátumu posledného hodnotenia súboru (1. 6. 2009). Tak tiež sme sledovali prežitie bez progresie (PFS); progresia bola definovaná podľa štúdie IRIS ako: akcelerácia, blastová kríza, strata CHR, strata MCyR, nárast počtu leukocytov u pacienta bez dosiahnutej CHR a úmrtie. Posledným sledovaným parametrom bolo prežitie bez udalosti (EFS); udalosť bola definovaná ako: progresia, zlyhanie liečby imatinibom (ELN), intolerancia imatinibu a strata CCyR, nedosiahnutie MCyR po 12 mesiacoch liečby imatinibom, CCyR po 18 mesiacoch liečby imatinibom, CHR po 6 mesiacoch liečby imatinibom (12).

Štatistické zhodnotenie

Pre účely deskriptívnej štatistiky boli použité základné parametre (kontinuálne premenné: medián, aritmetický priemer, rozsah, štandardná odchýlka; kategorické premenné: frekvencia). Analýza prežitia bola realizovaná pomocou Kaplanovej-Meierovej metódy. Krivky prežitia boli porovnávané pomocou log-rank testu (13). Mannov-Whitneyov U test bol použitý pri porovnávaní parametrov, ktoré nevykazovali normálnu distribúciu (napr. leukocytové subpopulácie), normálnosť distribúcie bola overená Kolmogorovým-Smirnovým testom. Výsledky boli hodnotené ako štatisticky významné vtedy, ak hladina významnosti bola $p < 0,05$. Všetky výpočty boli realizované pomocou SPSS softvéru (version 15.0 for Windows, SPSS Inc., Chicago USA).

Výsledky

Zo súboru 110 pacientov, ktorí boli liečení IM a užívali liek 3 a viac mesiacov, k 1. 6. 2009 žilo 104 osôb (94,5 %). V 5 prípadoch bola príčinou úmrtia progresia základného ochorenia a v jednom prípade bola príčinou nehematologická malignita (karcinóm laryngu). Medián sledovania pacientov bol 72 mesiacov (rozsah 10–236 mesiacov) u žijúcich a 25 mesiacov (4–93 mesiacov) u zosnulých. Pacienti predliečení IFN- α túto liečebnú modalitu ukončili vo všetkých sledovaných prípadoch. Medián časového intervalu od stanovenia diagnózy do začatia

liečby IM v prvej línii (resp. po cytoredukčnej liečbe hydroxyureou) bol 1 mesiac (rozsah 0–72 mesiacov), pričom je dôležité podotknúť, že do 3 mesiacov od stanovenia diagnózy bol imatinib podávaný až 92,5 % pacientov. V skupine pacientov predliečených IFN- α bol IM zahájený do 3 mesiacov od diagnózy len u 8,6 % pacientov, čo je očakávaný údaj. Medián trvania liečby IM v 1. línii je 41 mesiacov (rozsah 3–81 mesiacov). IM bol v prvej i druhej línii dávkovaný štandardne (u 64,3 % a 65,0 % pacientov), zvýšene maximálne do dávky 800 mg/deň (u 27,1 % a 27,5 % pacientov) a redukované s minimálnou dávkou 100 mg/deň (u 8,6 % a 7,5 % pacientov). V oboch skupinách bola najčastejšou príčinou zvýšeného dávkovania cytogenetická progresia a redukovaného dávkovania intolerancia a hematologická toxicita.

Z hľadiska hodnotenia prognostických indexov podľa Sokala bolo 43,6 % pacientov nízkorizikových, 33,6 % malo stredné a 22,8 % vysoké riziko. Podľa Hasforda v čase diagnózy malo nízke riziko 37,1 %, stredné 48,6 % a vysoké 14,3 % pacientov. PCA pri zahájení liečby IM boli prítomné u 14 pacientov (12,7 %), komplexné zmeny karyotypu u 7 pacientov (6,4 %). Leukocytóza bola prítomná u 92,3 % a splenomegália u 46,2 % pacientov v čase diagnózy. Medián sledovania celého súboru pacientov bol 72 mesiacov (rozsah 10–236 mesiacov) pri predliečení INF- α 85 mesiacov (rozsah 4–236 mesiacov), v IM ramene 43 mesiacov (rozsah 4–101 mesiacov $p = 0,0001$) a napokon bol 72 mesiacov (rozsah 10–236 me-

Tab. 3a. Prehľadná charakteristika dôležitých parametrov v súbore pacientov.

charakteristika ^a	liečba	
	(IFN- α), IM 2. línia	IM 1. línia
Počet liečných	N = 70	N=40
pohlavie (m/ž)	42/28	24/16
vek (roky)	52 (18–71)	52 (19–73)
Dĺžka liečby IFN- α	12 (1–92)	-
Dĺžka liečby IM	64 (7–103)	41 (3–81)
Sokalov index (N/S/V)	32/26/12	16/11/13
dasatinib/nilotinib	7/4	7/3
ELN kritériá (O/S/Z)	22/24/24	23/12/5
mutácie ABL kinázy	N=6	N=3

Tab. 3b. Prehľadná charakteristika dôležitých parametrov v súbore pacientov.

liečba			
charakteristika ^a	(IFN- α), IM 2. lúnia	IM 1. lúnia	p-hod. ^b
CHR	0 (0–12), N = 66 (94,3 %)	2 (0–10), N = 39 (97,5 %)	0,001
CCyR	15 (3–61), N = 56 (80,0 %)	7 (2–44), N = 35 (87,5 %)	0,02
MMR	17 (3–68), N = 29 (41,4 %)	16 (3–67), N = 27 (67,5 %)	0,34
CMR	24 (8–72), N = 28 (40,0 %)	24 (6–48), N = 13 (32,5 %)	0,42

Vysvetlivky: Sokal N/S/V – nízke/stredné/vysoké riziko, ELN kritériá (bez ohľadu na čas hodnotenia) O/S/Z – optimálna /suboptimálna /zlyhanie, N – počet osôb. ^aKontinuálne premenné sú uvedené vo formáte medián (minimum – maximum) v mesiacoch, ak to nie je v tabuľke uvedené inak. ^bPre vybrané kontinuálne premenné je použitý Mannov-Whitneyov U test. Poznámka: Imatinib (100 a 400 mg tablety), dasatinib (50 a 20 mg tablety) a nilotinib (200 mg tablety) boli podávané perorálne. Hematologická odpoveď bola sledovaná v mesačných, cytogenetická v trojmesačných a neskôr v šesťmesačných a napokon molekulová v trojmesačných intervaloch.

Tab. 4. Dosiachnutie CCyR, MMR – porovnanie s ELN kritériami.

liečba	(IFN- α), IM 2. lúnia		IM 1. lúnia		p-hod. ^b
odpoveď/ELN criteria	dosiachnutie odpovede ^a	počet osôb ^b	dosiachnutie odpovede ^a	počet osôb ^b	
CCyR					
optimálna	5	22 (100 %)	6	23 (100 %)	0,73
suboptimálna	14	24 (100 %)	15	12 (100 %)	0,70
zlyhanie	25	10 (41,7 %)	14	1 (20 %)	---
MMR					
optimálna	11	19 (86,4 %)	12	18 (78,3 %)	0,38
suboptimálna	39	10 (41,7 %)	34	8 (66,7 %)	0,10
zlyhanie	40	3 (12,5 %)	35	1 (20 %)	---

Vysvetlivky: V tabuľke sú hodnotené časové úseky do dosiahnutia CCyR a MMR: ^avo formáte medián (mesiace), tučné písmo, ^babsolútne počty pacientov dosahujúcich danú odpoveď a napokon percentuálny podiel z celkového počtu v osôb v danej skupine podľa ELN kritérií (hodnotených po 18 mesiacoch liečby IM u 102 pacientov; 8 pacientov bolo hodnotených v kratšom intervale s minimom 3 mesiacov). Štatisticky sú porovnané časové úseky – ^cpre kontinuálne premenné je použitý Mannov-Whitneyov U test.

siacov) u žijúcich a 25 mesiacov (4–93 mesiacov) u zomrelých. Podrobný popis súboru ukazujú tabuľky 3a a 3b.

Pre objektivizáciu dosiahnutej odpovede sa využívajú ELN kritériá, výsledky v jednotlivých podskupinách ukazuje tabuľka 4.

Z tabuľky 4 je zrejmé, že nie sú štatisticky významné rozdiely v dosiahnutí CCyR a MMR v závislosti na predliečení IFN- α . Je ale zaujímavé, že v podskupine osôb predliečených IFN- α je pacient, u ktorého podľa ELN kritérií zlyhala liečba IM (nedosiachnutie CCyR po 18 mesiacoch) a napokon bola zaznamenaná s veľkým oneskorením (po 56 mesiacoch) CMR. Taktiež neboli potvrdené štatisticky významné rozdiely v oboch podskupinách pri sledovaní intenzity dávkovania IM (štandardné, zvýšené a redukované).

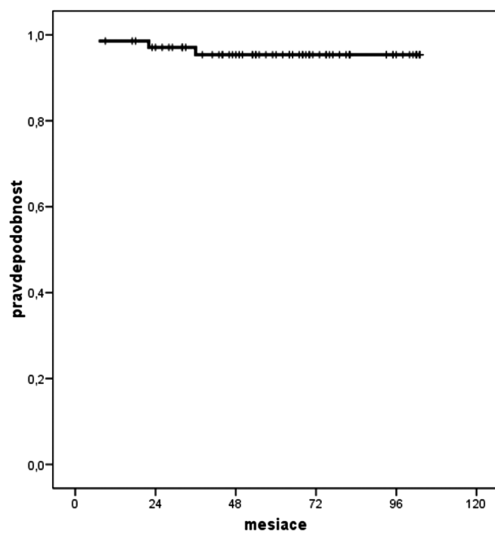
Cytogenetické vyšetrenie u pacientov pred zahájením IM potvrdilo výhradnú prítomnosť Ph chromozómu u 51 (72,8 %) osôb predliečených IFN- α a 38 (95,0 %) osôb liečených výhradne IM. Recipročne bol pozorovaný výrazne vyšší podiel pacientov s PCA a komplexným karyotypom u predliečených IFN- α ako pri podaní IM v 1. línii (13 a 6 pacientov vs. 1 a 1 pacient). Cytogenetická a molekulová progresia pri liečbe IM v oboch skupinách sa vyskytla u 27 pacientov (24,5 %) a u 9 (8,2 %) z nich bola potvrdená mutácia v ABL kinázovej doméne (2x T315I, 2x F359V, F317L, P309L, E255K, Q252H

a E355G). Zo skupiny osôb s mutáciami mali 2 pacienti komplexný karyotyp, v jednom prípade sa súčasne počas liečby objavila v Ph negatívnom klone trizómia chromozómu 8.

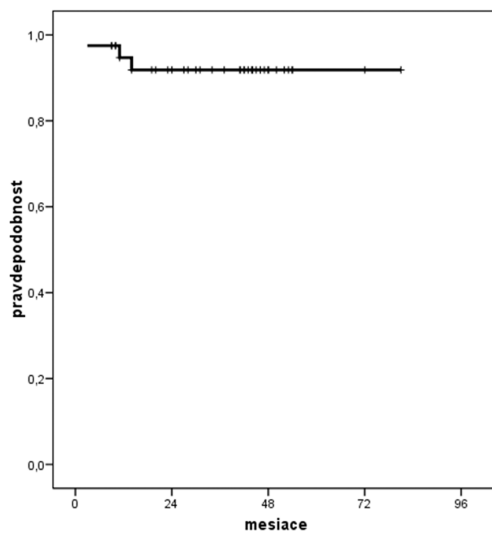
Klinicky významné nežiaduce účinky sme v priebehu liečby zaznamenali u 46 pacientov (41,8 %). Hematologická toxicita bola celkovo prítomná u 32 (29,1 %) pacientov. Závažné nežiaduce účinky (stupeň III a IV) sa vyskytovali zriedkavo: neutropénia (7,3 %), anémia (5,5 %) a trombocytopénia (8,2 %). Prejavy toxicity boli najvýraznejšie počas prvých týždňov liečby. Nehematologická toxicita zahŕňala predovšetkým retenciu tekutín, nauzeu, svalové kŕče, bolesti kostí a svalov, exantém, subkonjunktiválne hematómy, hypokalémiu, hypofosfatémiu a hepatotoxicitu. Nežiaduce účinky boli zvládnuteľné symptomatickou terapiou a v niektorých prípadoch krátkodobým prerušením liečby IM.

Prežívanie pacientov

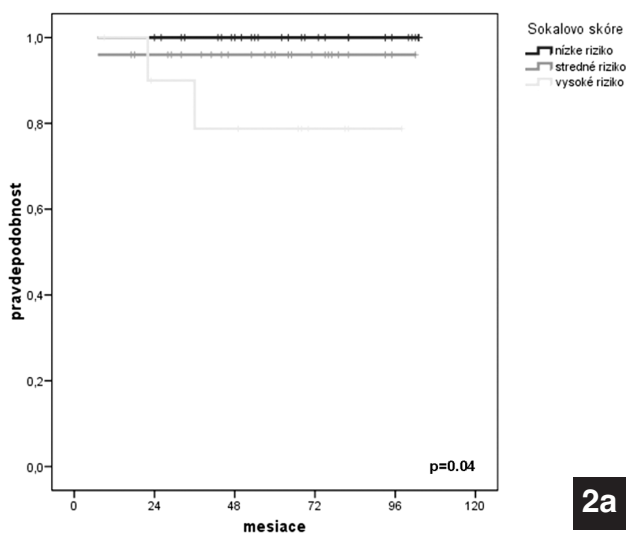
Pravdepodobnosť 6-ročného prežívania je 94 %, u pacientov predliečených IFN- α 95,4 % a pri prvólínieovej liečbe IM 91,8 % (graf 1a, 1b). Prežívanie pacientov záviselo od rizikovosti podľa Sokalovho indexu a ELN kritérií. Štatisticky významne lepšie prežívali pacienti s nízkym a stredným rizikom podľa Sokala (predliečení IFN- α vs. IM v 1. línii: nízkorizikovní 100 % a 100 %, stredne-



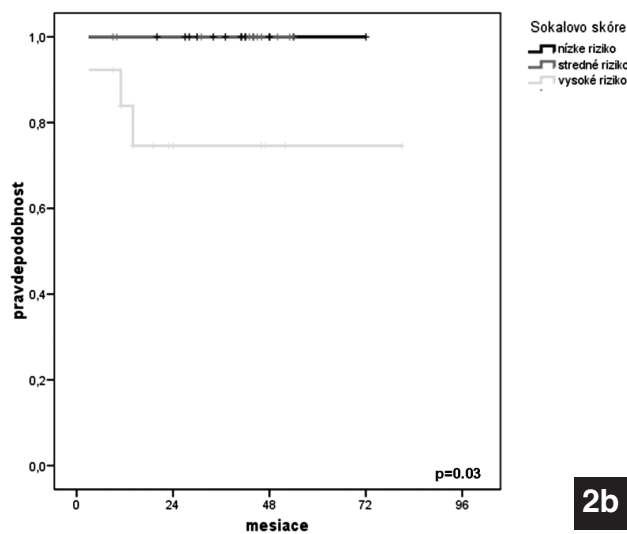
1a



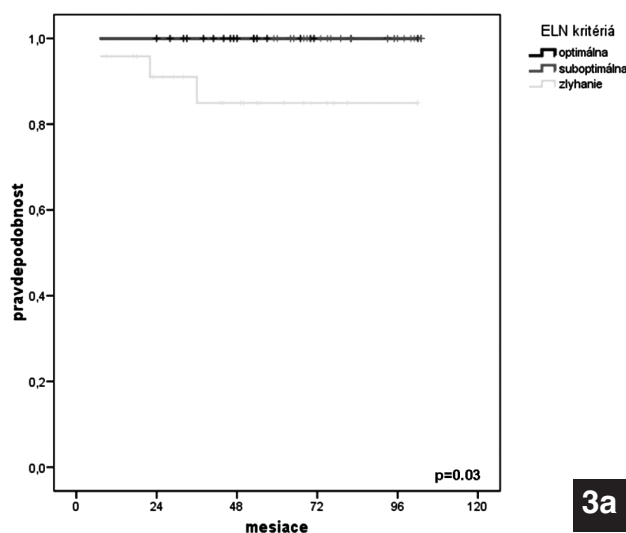
1b



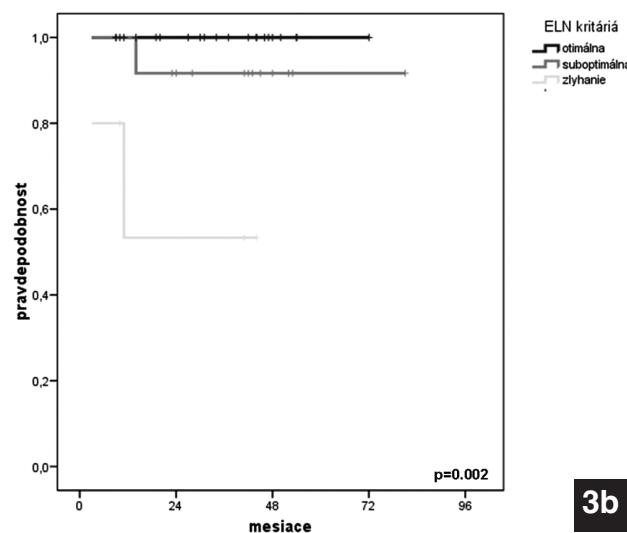
2a



2b



3a



3b

rizikovní 96 % a 100 %, vysokorizikovní 78,8 % a 74,6 %, $p = 0,04$ a $p = 0,03$) (graf 2a, 2b). Podobná je i situácia po zohľadnení ELN kritérií – štatisticky významne lepšie preživali pacienti s optimálnou odpoveďou (predliečení IFN- α vs. IM v 1. línii: optimálna odpoveď 100 %

a 100 %, suboptimálna odpoveď 100 % a 91,7 %, zlyhanie odpovede 85 % a 53,3 %, $p = 0,03$ a $p = 0,002$) (graf 3a, 3b). Rozdiel v prežívaní v závislosti od rizikovosti podľa Hasforda nebol štatisticky významný. V oboch podskupinách sme pred zahájením liečby IM identifikovali

komplexný karyotyp u 7 pacientov, u 6 z nich došlo počas liečby k molekulovej alebo cytogenetickej progresii, ktorá vyžadovala zvýšenie dávkovania IM a napokon i podanie 2. generácie TKI. V jednom prípade sme zaznamenali úmrtie v dôsledku progresie základnej choroby. V súbore sme ďalej sledovali i prežitie bez progresie (PFS), PFS v celom súbore po 6 rokoch sledovania bol 86 % u pacientov predliečených IFN- α 85,2 % a pri prvolíniovej liečbe IM 88,2 %. Posledným sledovaným parametrom bolo prežitie bez udalosti (EFS), EFS v celom súbore po 6 rokoch sledovania bol 53,7 % u pacientov predliečených IFN- α 46,7 % a pri prvolíniovej liečbe IM 61,9 %.

Diskusia

Výsledky liečby v našom súbore pacientov korelujú s literárnymi údajmi. Predliečenie IFN- α ovplyvňuje dosiahnutie CHR a CCyR, nie však MMR a CMR v porovnaní s prvolíniovým IM. V prípade CHR musíme mať však na zreteli fakt, že pacienti predliečení IFN- α dosiahli CHR ešte pred nasadením IM. Medián dosiahnutia CCyR je štatisticky signifikantne kratší pri liečbe IM v 1. línii. Včasná dosiahnutie CCyR ale nemá vplyv na OS. Paradoxne je OS lepší u osôb predliečených IFN- α , čo však súvisí s tým, že úmrtia v danom ramene sa vyskytli do 15 mesiacov od započatia liečby IM (u predliečených IFN- α do 38 mesiacov)(14). Pozorované nesignifikantné rozdiely v dosiahnutí MMR a CMR môžu byť predovšetkým dôsledkom intenzívnejšieho monitorovania pacientom liečených výlučne IM. Z prognostických indexov sa ukázala výborná korelácia Sokalovho skóre s celkovým prežitím, nižšia výpovedná hodnota je pre parametre PFS a EFS. Je ale pravdou, že pre parameter OS nie je pre skupinu nízkeho a stredného rizika Sokalov index optimálny, v našom prípade ale mohlo vzniknúť skreslenie v dôsledku nižšieho počtu pacientov. Pri určitom zjednodušení by sa dalo uvažovať aj o zlúčení oboch skupín. Hasfordov skórovací systém nevykazoval v žiadnom zo sledovaných parametrov náležitú koreláciu. To v určitom smere otvára cestu pre používanie a vytváranie ďalších skórovacích systémov – napr. systém vytvorený v Hamersmithskej nemocnici (15). Medzi základnými vstupnými parametrami (veľkosť sleziny a pečene, počet leukocytov) neboli signifikantné rozdiely a pre daný súbor neboli samostatnými nezávislými prognostickými ukazovateľmi. Dávkovanie IM nemalo zásadný vplyv na OS – to je nepriamy dokaz, že chorí sú liečení s maximálnym ohľadom na klinickú situáciu, rozvoj rezistencie a maximálne intenzívne. Tiež to znamená, že intermitentné dávkovanie je bezpečnou stratégiou. V podskupine pacientov predliečených IFN- α mali pacienti s redukovaným dávkovaním signifikantne najlepší PFS ($p = 0,002$) a najhorší EFS ($p = 0,001$) – údaje nie sú prezentované. Tento výsledok je len orientačný (v skupine s redukovaným dávkovaním je 6 pacientov) a navyše intolerancia IM (dominujúca príčina jeho redukcie) bola zahrnutá do kategórie udalost' (event). V našom súbore sme pozorovali, že

pacienti s komplexným karyotypom pred zahájením liečby IM majú horšiu prognózu a vo väčšine prípadov vyžadujú liečbu 2. generáciou TKI. Vzhľadom k malému počtu pacientov s PCA nie je možné štatisticky zhodnotiť ich dosah na OS. Z publikovaných údajov však môžeme odvodit', že zrejme nie je rozdiel v prežívaní medzi osobami s jedinou abnormalitou (Ph chromozómom) a PCA ako je delécia der(9q) alebo trizómia chromozómu 8 – čo sú takmer všetky abnormality vyskytujúce sa v našom súbore. Úplne odlišná je situácia v prípade identifikácie komplexného karyotypu (16). Zo 7 pacientov s komplexnými cytogenetickými zmenami došlo v jednom prípade k úmrtiu v dôsledku progresie základného ochorenia, ostatní pacienti počas liečby molekulovo alebo cytogeneticky progredovali, čo vyžadovalo zvýšenie dávkovania IM a neskôr i podanie 2. generácie TKI. Zaujímavé je zistenie, že počet mutácií nenarástol s časom sledovania ani predliečením IFN- α . ELN kritériá sú nezávislým prognostickým faktorom pre OS, PFS a EFS (údaje nie sú prezentované). Ukazuje sa však, že všetci pacienti so suboptimálnou odpoveďou (hodnotenou v 12 mesiaci) dosiahnu CCyR (po 24 mesiacov a po 15 mesiacov) a dokonca i malý počet pacientov, ktorí zlyhávajú pri liečbe IM (nedosiahnutá CCyR po 18 mesiacoch), zaznamená napokon CCyR. EFS po 6 rokoch sledovania je horší v skupine pacientov predliečených IFN- α . Tento výsledok je pravdepodobne spôsobený vyšším počtom pacientov a dlhším intervalom sledovania.

Účinnosť liečby IM u novo diagnostikovaných pacientov bola zhodnotená vo fáze III v medzinárodnej štúdií s názvom IRIS (International Randomized Study of Interferon and STI571)(17). Aktualizované výsledky po 8 rokoch sledovania ukázali, že pravdepodobnosť OS je 85 % (pri zahrnutí úmrtí výlučne v dôsledku CML je až 93 %) a pravdepodobnosť prežitia bez progresie choroby do akcelerovanej fázy či blastovej krízy je 81 % (18). V rámci rozšírenia dostupnosti imatinibu došlo k jeho uvoľneniu i pre českých pacientov koncom roku 2000 v 2 centrách, výsledky boli publikované v rokoch 2003 a 2004. Voglová potvrdila obdobné výsledky u chorých v chronickej fáze CML liečených v štúdií CZSTI5710113. 34 pacientov bolo sledovaných v mediáne 2 rokov a CHR bola dosiahnutá u 97 %, MCyR u 63 % (19, 20).

Určitou limitujúcou skutočnosťou štúdie IRIS je, že výrazný podiel pacientov liečených IFN- α bolo nasledovne liečených IM a nedá sa preto priamo porovnať prežitie pôvodne randomizovaných pacientov. Porovnanie je teda možné urobiť skôr s historickými súbormi pacientov liečených interferónom. I tu sa ukazuje, že liečba IM spojená so signifikantne lepším prežitím, lepšou šancou dosiahnuť významnú cytogenetickú odpoveď, vyššou pravdepodobnosťou prežitia bez progresie a to i pri zohľadnení prognostických skupín podľa Sokala. Je tiež významné, že veľká či CCyR dosiahnutá po 12 mesiacoch liečby (bez ohľadu na terapeutický prístup), je významným prediktívnym ukazovateľom (21).

V súčasnosti sú už vytvorené i provizórne kritériá pre hodnotenie liečby 2. generáciou TKI v prípade rezisten-

Tab. 5. Odporúčania pre liečbu pacientov s CML v roku 2009.

fáza choroby chronická	odporúčenie
1. línia všetci pacienti	imatinib 400 mg denne
2. línia intolerancia imatinibu suboptimálna odpoveď zlyhanie odpovede	dasatinib alebo nilotinib imatinib v rovnakom dávkovaní, terapeutický pokus so zvýšeným dávkovaním imatinibu, dasatinib alebo nilotinib dasatinib alebo nilotinib, ATKB u osôb s progresiou do akcelerácie alebo blastového zvratu a pri mutácii T315I
3. línia suboptimálna odpoveď (dasatinib, nilotinib) zlyhanie odpovede (dasatinib, nilotinib)	pokračovanie dasatinibu alebo nilotinibu, zvážiť ATKB u osôb s varovnými príznakmi (hematologická rezistencia k imatinibu, mutácie) a pri EBMT skóre do 2 ATKB
akcelerovaná, blastová	
1. línia pacienti nepredliečení TKI	ATKB predchádzaná liečbou imatinibom 600 až 800 mg denne, resp. dsatinibom alebo nilotinibom pri mutáciách s nízkou citlivosťou k imatinibu
2. línia pacienti predliečení imatinibom	ATKB predchádzaná liečbou dasatinibom alebo nilotinibom

cie k imatinibu u pacientov v chronickej fáze CML, ktoré sú podstatne prísnejšie (suboptimálna odpoveď: v 3 mesiacoch minCyR, v 6 mesiacoch PCyR, v 12 mesiacoch nedosiahnutie MMR; zlyhanie liečby: v 3 mesiacoch no-CyR, v 6 mesiacoch minCyR, v 12 mesiacoch nedosiahnutie PCyR).

Od diagnostických kritérií bol len krok k vytvoreniu liečebných odporúčaní, tie je možné zjednodušiť zhrnúť do tabuľky 5.

Záver

V predloženej práci analyzujeme súbor pacientov v chronickej fáze CML, ktorí boli a sú liečení v olomouckom centre. Výsledky terapie plne korelujú s literárnymi údajmi. Z prognostických indexov sa potvrdila výborná korelácia Sokalovho skóre s celkovým prežitím. ELN kritériá sú nezávislým prognostickým faktorom pre OS, PFS a EFS. Ukazuje sa, že predliečenie IFN- α nemá vplyv na celkové prežitie pacientov. Pravidelné zhodnotenie liečebných postupov je dôležitým nástrojom zlepšovania zdravotnej starostlivosti.

Skratky

Ara-C – cytozínarabinozid

ATKB – alogénna transplantácia krvotvorných buniek

CCyR – kompletná cytogenetická odpoveď (complete cytogenetic response)

CHR – kompletná hematologická odpoveď (complete hematologic response)

CML – chronická myelocytová leukémia

CMR – kompletná molekulová odpoveď (complete molecular response)

CyR – cytogenetická odpoveď (cytogenetic response)

EFS – prežitie bez udalostí, príznakov ochorenia (event-

free survival)

ELN – Európska leukemická sieť (European Leukemia Net)

HR – hematologická odpoveď (hematologic response)

IFN- α – interferón alfa

IM – imatinib mesylát

IRIS – International Randomized Study of Interferon and STI571

MCyR – veľká cytogenetická odpoveď (major cytogenetic response)

MDR – mnohopočetná lieková rezistencia (multidrug resistance)

MMR – veľká molekulová odpoveď (major molecular response)

MR – molekulová odpoveď (molecular response)

OS – celkové prežitie (overall survival)

PCA – prídavné cytogenetické abnormality

Ph – chromozóm Philadelphia

TKI – inhibítor tyrozínovej kinázy

Literatúra

- Rohrbacher M, Hasford J. Epidemiology of chronic myeloid leukaemia. *Best Practice & Research Clinical Haematology* 2009; 22: 295–302.
- Baccarani M, Russo D, Rosti G, et al. Interferon-alfa for chronic myeloid leukemia. *Semin Hematol* 2003; 40: 22–33.
- Baccarani M, Cortes J, Pane F, et al. Chronic myeloid leukemia: an update of concepts and management recommendations of European Leukemia Net. *J Clin Oncol* 2009; 27:1–11.
- Stone RM. Optimizing treatment of chronic myeloid leukemia: A rational approach. *The Oncologist* 2004; 9: 259–270.
- Hochhaus A, Druker B, Sawyers C, et al. Favorable long-term follow-up results over 6 years for response, survival, and safety with imatinib mesylate therapy in chronic-phase chronic myeloid leukemia after failure of interferon-alpha treatment. *Blood* 2008; 111:1039–1043.

6. Cross TJ, Bagot C, Portmann B, et al. Imatinib mesylate as a cause of acute liver failure. *Am J Hematol* 2006; 81:189–192.
7. Christophe BP, Reiffers VM, Mahon FX. Roots of Clinical Resistance to STI-571. *Cancer* 2001; 293: 2163.
8. Rohoň P, Faber E, Naušová J, et al. Od monitorování hladiny fúzného genu Bcr/Abl u pacienta s chronickou myeloidnou leukémií k odhaňování rezistence k imatinibu – kazuistika. *Transfuzie Hematol dnes* 2007; 1: 27-31.
9. Naušová J, Priwitzerová M, Jarošová M, et al. Chronická myeloidní leukémie – rezistence na imatinib mesylát (Glivec®) – přehled literatury a vlastní zkušenosti. *Čas lék čes* 2006; 145: 377-382.
10. Faber E, Naušová J, Jarošová M, et al. Intermittent Dosage of Imatinib Mesylate in CML Patients with History of Significant Hematologic Toxicity after Standard Dosing. *Leuk Lymphoma* 2006; 47: 1082–1090.
11. Baecarani M, Saglio G, Goldman J, et al. Evolving concepts in the management of chronic myeloid leukemia: recommendations from an expert panel on behalf of the European Leukemia Net Blood 2006; 108:1809-1820.
12. de Lavallade H, Apperley JF, Khorashad JS, et al. Imatinib for newly diagnosed patients with chronic myeloid leukemia: incidence of sustained responses in an intention-to-treat analysis JCO 2008; 20: 3358-3363.
13. Kaplan EL, Meier P. Nonparametric estimation from incomplete observations. *J Am Stat Ass* 1958; 53: 457-481.
14. Palandri F, Iacobucci I, Martinelli G, et al. Long-Term Outcome of Complete Cytogenetic Responders After Imatinib 400 mg in Late Chronic Phase, Philadelphia-Positive Chronic Myeloid Leukemia: The GIMEMA Working Party on CML. *JCO* 2008; 26: 106-111.
15. Marin D, Marktel S, Bua M, et al. Prognostic factors for patients with chronic myeloid leukemia in chronic phase treated with imatinib mesylate after failure of interferon alfa. *Leukemia* 2003; 17:1448-1453.
16. Holzerová M, Faber E, Veselovská J, et al. Imatinib mesylate efficacy in 72 previously treated Philadelphia-positive chronic myeloid leukemia patients with and without additional chromosomal changes: single centre results. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 2009; 191: 1-9.
17. Kantarjian HM, Talpaz M, O'Brien SG, et al. Survival benefit with imatinib mesylate versus interferon- α -based regimen in newly diagnosed chronic-phase chronic myelogenous leukemia. *Blood* 2006; 108: 1835-1840.
18. Deininger M, O'Brien SG, Guilhot F, et al. International randomized study of interferon vs STI571 (IRIS) 8-year follow up: sustained survival and low risk for progression or events in patients with newly diagnosed chronic myeloid leukemia in chronic phase (CML-CP) treated with imatinib. *Blood* 2009; 114: 482, Abstract 1126.
19. Voglová J, Poznarová A, Chrobák L, et al. Imatinib mesylát (Glivec®) v léčbě chronické fáze chronické myeloidní leukémie. *Vnitř Léč* 2004; 50: 21-29.
20. Faber E, Hluší A, Indrák K, et al. Imatinib mesylát (Glivec®) v léčbě nemocných s akcelerovanou fází a Ph pozitivní akutní lymfoblastické leukémie. *Trans Hematol dnes* 2003; 9: 159-165.
21. Roy L, Guilhot J, Krahnke T, et al. Survival advantage from imatinib compared with combination interferon- α plus cytarabine in chronic-phase chronic myelogenous leukemia: historical comparison between two phase 3 trials. *Blood* 2006; 108: 1478-1484.

Práce je podpořena: NS9949-3 IGA MZ ČR, MSM 6198959223 MŠMT ČR, MSM 6198959205 MŠMT ČR a LF_2010_004.

MUDr. Peter Rohoň
Hemato-onkologická klinika FN a LF UP v Olomouci
I. P. Pavlova 6
775 20 Olomouc
e-mail:peter.rohon@centrum.cz

Doručeno do redakce: 8. 4. 2010

Přijato po recenzi: 2. 6. 2010