

**Settima
Giornata Fiorentina
dedicata ai pazienti con
malattie mieloproliferative
croniche**

Sabato 13 Maggio 2017

**CRIMM
Centro di Ricerca e Innovazione per
le Malattie Mieloproliferative
AOU Careggi**

2017: le novità

Guido Finazzi

***ASST Papa Giovanni XXIII
Bergamo***



**E' meglio l'Idrossiurea o l'Interferone-peg
nelle PV ed ET ad alto rischio ?**

E' meglio l'Idrossiurea o l'Interferone-peg nelle PV ed ET ad alto rischio ?

*Myeloproliferative Disorders Research Consortium
National Cancer Institute*

*Studio randomizzato di Interferone-pegilato alfa-2a contro
Idrossiurea in pazienti con PV o ET ad alto rischio
(MPD-RC 112)*

Pazienti arruolati	168
Inizio dello studio	Sett. 2011
Termine dell'arruolamento	2017

ClinicalTrials.gov Identifier: NCT01259856

Studio MPD-RC 112

Analisi *'ad interim'*

73 pazienti (30 con ET) seguiti per 12 mesi.

Studio MPD-RC 112

Analisi 'ad interim'

73 pazienti (30 con ET) seguiti per 12 mesi.

Risposta ematologica (completa o parziale) osservata nel 69% dei pazienti trattati con HU e nell' 81% di quelli trattati con PEG-IFN.

Eventi avversi clinicamente significativi sono stati osservati nel 14% dei pazienti trattati con HU e nel 44% dei pazienti trattati con PEG-IFN.

Studio MPD-RC 112

Analisi 'ad interim'

Table 2. Number of patients with Grade 3 adverse events regardless of attribution occurring in at least 10% of patients in either arm

Adverse Event	HU (n=36)	PEG (n=36)	P Value*
Abdominal pain	1 (3%)	5 (14%)	0.09
Anemia	2 (6%)	4 (11%)	0.40
Depression	-	5 (14%)	0.02
Diarrhea	3 (8%)	4 (11%)	0.69
Dyspnea	-	5 (14%)	0.02
Fatigue	2 (6%)	6 (17%)	0.13
Flu-like symptoms	1 (3%)	4 (11%)	0.16
Injection site reaction	-	5 (14%)	0.02
Leukopenia	2 (6%)	4 (11%)	0.40
Neutropenia	4 (11%)	2 (6%)	0.40
Pain	2 (6%)	8 (22%)	0.04
Pruritus	1 (3%)	4 (11%)	0.16

* Based on z-test for all AEs.

**Studio non randomizzato, a lungo termine
di Interferone-peg α -2a in pazienti con PV o ET**

83 pazienti (40 con ET) seguiti per 83 mesi.

Studio non randomizzato, a lungo termine di Interferone-peg α -2a in pazienti con PV o ET

83 pazienti (40 con ET) seguiti per 83 mesi.

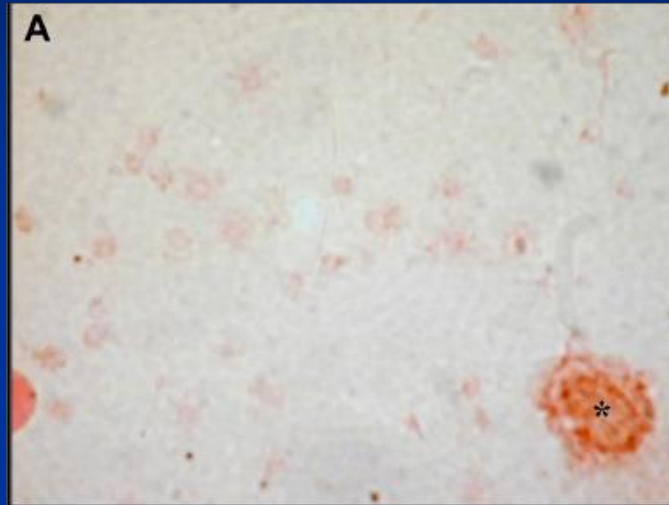
Risposta ematologica e molecolare osservata nell'80% e 63% dei pazienti trattati (18% con risposta molecolare completa).

Eventi avversi hanno portato alla sospensione del farmaco nel 22% dei pazienti.

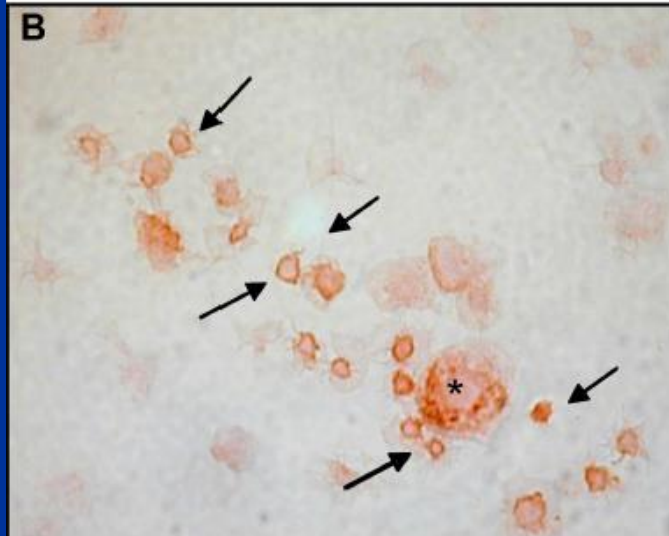
**Quale è il dosaggio più appropriato di aspirina
nella trombocitemia essenziale ?**

Basse dosi di aspirina non 'disattivano' tutte le piastrine dei pazienti con TE

Normale



Trombocitemia
Essenziale



Dragani et al.
Blood 2010; 115:1054

Quale è il dosaggio più appropriato di aspirina nella trombocitemia essenziale ?

Studio multicentrico italiano ARES

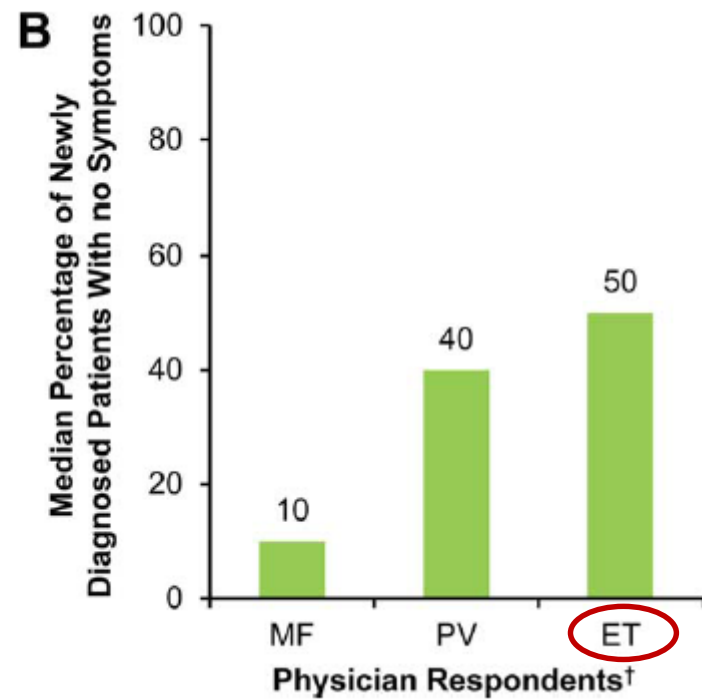
Nuove strategie di profilassi antitrombotica in pazienti con trombocitemia essenziale ad alto rischio cardiovascolare: valutazione di diversi regimi posologici di acido acetilsalicilico a basse dosi

Pazienti previsti	300
Inizio dello studio	2017
Termine previsto	2020

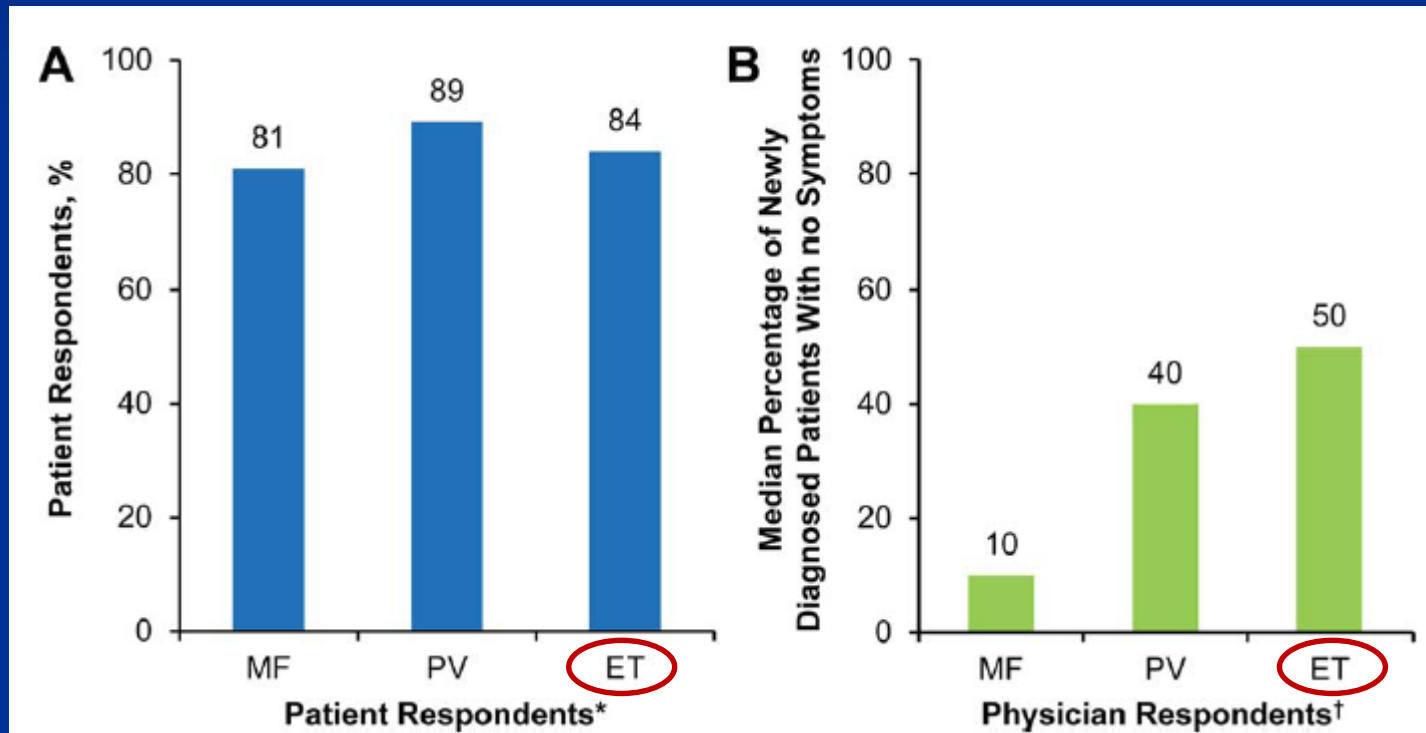
EudraCT number: 2016-002885-30

Percezione dei sintomi e obiettivi del trattamento nelle malattie mieloproliferative croniche: un confronto fra medici e pazienti negli USA

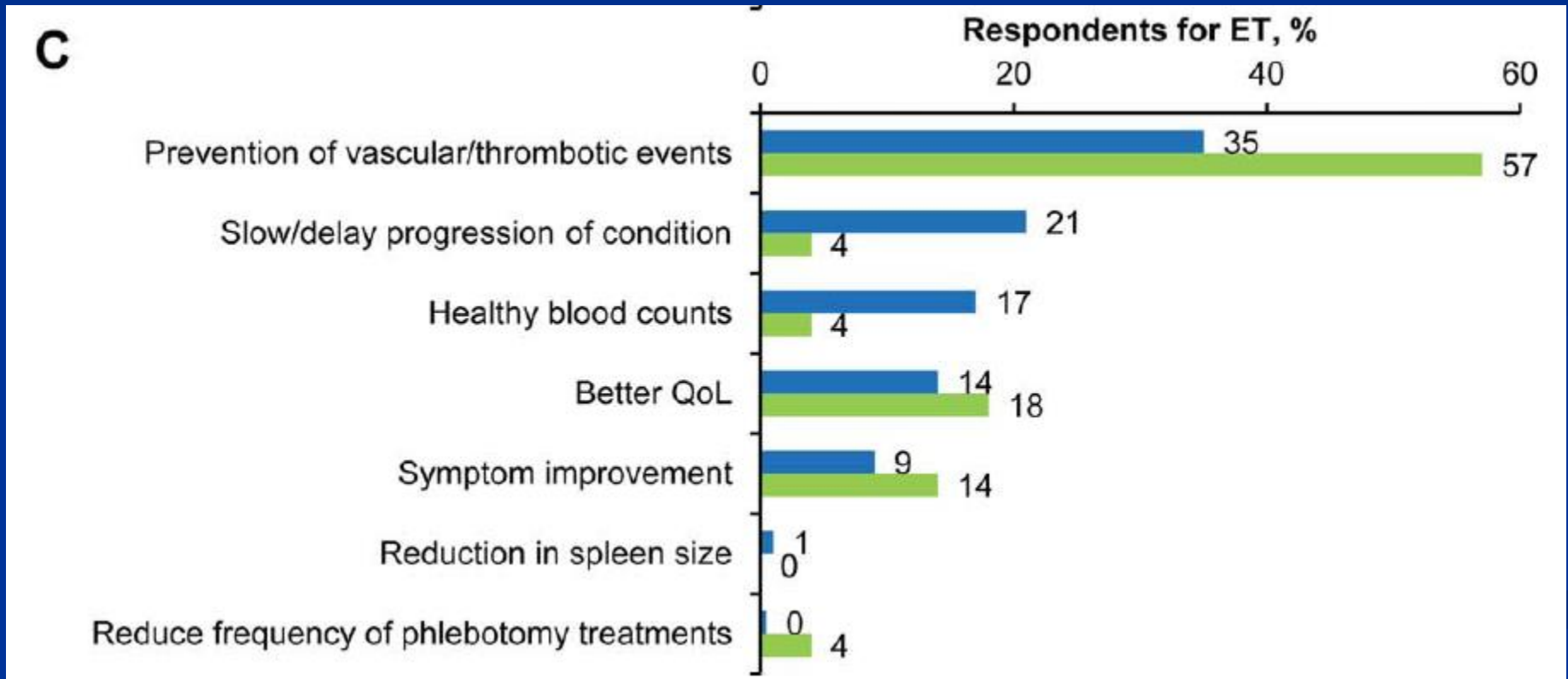
Percezione dei sintomi



Percezione dei sintomi



Obiettivi del trattamento



Grado di soddisfazione dei pazienti

