

**SVEUČILIŠTE U ZAGREBU
MEDICINSKI FAKULTET**

Željka Drmić

**Prognostički značaj fluorescencijske in situ
hibridizacije (FISH) u bolesnika s kroničnom
limfocitnom leukemijom**

DIPLOMSKI RAD



Zagreb, 2017.

Ovaj diplomski rad izrađen je na Zavodu za hematologiju, Klinike za internu medicinu Kliničke bolnice Merkur, pod vodstvom prof.dr.sc. Slobodanke Ostojić Kolonić i predan je na ocjenu u akademskoj godini 2016/2017.

POPIS KRATICA

KLL - kronična limfocitna leukemija

MBL - eng. *monoclonal B-lymphocytosis*, monoklonalna B-limfocitoza

SLL - eng. *small lymphocytic lymphoma*, limfom malih stanica

iwCLL - eng. *The International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukemia*

TTM - totalna tumorska masa

LTD - podvostručenje broja limfocita u 12 mjeseci

TK - tirozin kinaza

β2MG - beta-2-mikroglobulin

IgVH - varijabilne regije imunoglobulinskih gena

FISH - fluorescencijska in situ hibridizacija

FCR - fludarabin, ciklofosamid, rituksimab

ORR - eng. *overall response rate*, stupa ukupnog odgovora

PFS - eng. *progression free survival*, vrijeme do progresije bolesti

OS - eng. *overall survival*, ukupno preživljenje

FC - fludarabin, ciklofosamid

BR - bendamustin, rituksimab

Chl-R - klorambucil, rituksimab

Chl-O - klorambucil, obinutuzumab

BCR - eng. *B-cell receptor*

LSI - eng. *locus-specific identifier*

CEP - eng. *centromeric enumeration probe*

PR - parcijalna remisija

KR - kompletna remisija

BTK - Brutonova tirozin kinaza

SADRŽAJ

1.	UVOD	1
1.1	Definicija.....	1
1.2	Epidemiologija	1
1.3	Klinička slika.....	1
1.4	Dijagnoza	2
1.5	Prognostički značaj sustava klasificiranja bolesti	2
1.6	Prognostički značaj FISH-a.....	3
1.7	Kriteriji za početak liječenja.....	4
1.8	Liječenje	5
2.	HIPOTEZA	7
3.	CILJ RADA.....	7
4.	ISPITANICI I METODE	8
1.9	Dizajn studije.....	8
1.10	Ispitanici	8
1.11	Metode.....	8
1.11.1	FISH metoda	9
1.12	Statistička analiza	10
5.	REZULTATI.....	11
1.13	Značajke bolesnika i bolesti	11
1.14	Citogenetske promjene	12
1.15	Terapija i ishod	13
1.16	Ukupno preživljenje i vrijeme bez progresije bolesti.....	15
1.17	Ovisnost prognostičkih faktora o vremenu bez progresije bolesti	17
1.18	Ovisnost citogenetike o vremenu bez progresije bolesti i ukupnom preživljenju....	19
6.	RASPRAVA.....	22
7.	ZAKLJUČAK	25
8.	ZAHVALE	26
9.	LITERATURA.....	27
10.	ŽIVOTOPIS	31

SAŽETAK

Željka Drmić

PROGNOSTIČKI ZNAČAJ FLOURESCENCIJSKE IN SITU HIBRIDIZACIJE (FISH) U BOLESNIKA S KRONIČNOM LIMFOCITNOM LEUKEMIJOM

Flourescencijska in situ hibridizacija omogućila je detekciju citogenetskih promjena u bolesnika sa kroničnom limfocitnom leukemijom. Ova metoda koristi se u dijagnostičkoj obradi bolesnika prije inicijacije kemoimunoterapije. Ova retrospektivna studija obuhvatila je 70 novodijagnosticiranih bolesnika u razdoblju između 2013. i 2017. godine sa ciljem praćenja ishoda bolesti, odnosno brzine progresije bolesti i odgovora na konvencionalnu terapiju, u odnosu na nalaz citogenetskih promijena, uzimajući u obzir i druge prognostičke čimbenike dobi, spola te kliničkog stadija.

Citogenetske promjene nađene su u 20 bolesnika. Najčešći nalaz bila je delecija 13q14 (16%), zatim 17p (9%), dok su delecija 11p i trisomija 12 nađene u samo jednog bolesnika. Iako je broj bolesnika sa nađenim citogenetskim promjenama bio malen, nađene su statistički značajne razlike u OS-u i PFS-u među skupinama, gdje se istaknula delecija 17p kao citogenetska promjena najlošijeg ishoda.

Ključne riječi: kronična limfocitna leukemija, prognostički čimbenik, FISH

SUMMARY

Željka Drmić

PROGNOSTIC VALUE OF FLOURESCENCE IN SITU HYBRIDIZATION (FISH) IN PATIENTS WITH CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA

Flourescence in situ hybridization has improved the detection of genomic aberrations in patients with chronic lymphocytic leukemia (CLL). This method is used to identify chromosomal abnormalities in patients with CLL before treating a patient on protocol . We applied FISH to blood smear samples from all newly diagnosed patients with CLL in the period from 2013 to 2017. Overall survival and progression free survival in 70 patients were analysed to evaluate prognosis regarding chromosomal aberrations, age, gender, Binet and Rai stage. Chromosomal aberrations were found in 20 of 70 patients. Most frequent aberrations were deletions in 13q14 (16%), 17p (9%), while deletion 11q and trisomy 12 were found in one patient. Patients with 17p deletion had the shortest progression free survival and overall survival. In conclusion, FISH is an important prognostic factor of disease progression and overall survival.

Key words: chronic lymphocytic leukemia, prognostic factor, FISH

1. UVOD

1.1 Definicija

Kronična limfocitna leukemija (KLL) je zloćudna novotvorina B-limfocita obilježena infiltracijom koštane srži i perifere krvi, uz promjenjiv stupanj infiltracije limfnih čvorova, slezene i ostalih organa. (1) Morfološki, tumorsko tkivo sastoji se od malih, naizgled zrelih limfocita, uz promjenjivi udio ostalih limfocitnih varijanti (veći, atipični limfociti te prolimfocita). Imunološki, to su stanice koje pokazuju koekspresiju T-antigena CD5 i B-antigena CD19, CD20 i CD23. (2)

Za dijagnozu KLL-a potrebno je najmanje 5×10^9 /L limfoidnih stanica u perifernoj krvi čija se klonalnost treba potvrditi protočnom citometrijom. Prisutnost manjeg broja stanica potvrđene klonalnosti definira se kao monoklonalna B-limfocitoza (MBL). (2,3)

Prema klasifikaciji Svjetske zdravstvene organizacije kronična limfocitna leukemija i limfom malih stanica (SLL, eng. *Small Lymphocytic Lymphoma*) različite su manifestacije iste bolesti. Glavna razlika između dvaju entiteta je što se kod KLL-a abnormalni limfociti nalaze u koštanoj srži i krvi, dok kod SLL-a dominantno infiltriraju solidne organe, obično limfne čvorove i koštanu srž. (4)

1.2 Epidemiologija

KLL je najčešća leukemija odraslih u zapadnim zemljama s procijenjenom incidencijom u Sjedinjenim Američkim Državama od 5,03 na 100.000 muškaraca i žena. (5) Procijenjena incidencija u Hrvatskoj iznosi 6,22 na 100.000 stanovnika. (6) Od KLL-a uglavnom oboljevaju ljudi starije životne dobi s medijanom pojavljivanja u dobi od preko 70 godina. Muškarci oboljevaju češće nego žene, u omjeru 1.5-2 : 1. (5)

1.3 Klinička slika

Kako se u više od tri četvrtine bolesnika bolest otkriva »slučajnim« pronalaskom izolirane periferne limfocitoze, većina bolesnika nema simptoma niti znakova bolesti. (7) Simptomi koji dovode bolesnika liječniku mogu biti posljedica infekcija, autoimune hemolitičke anemije, rjeđe imunotrombocitopenije te tumorskog povećanja limfnih čvorova ili slezene. (8). Noćno

znojenje, gubitak na tjelesnoj težini i umor u sklopu B-simptoma prisutni su tek u oko 15% bolesnika. Pri fizikalnom pregledu često se otkrivaju povećani limfni čvorovi u regijama vrata, aksila i ingvinuma. Limfadenopatija može biti lokalizirana ili generalizirana, a simetrična, generalizirana limfadenopatija s vremenom se razvije u većine bolesnika. (9) Infekcije kao posljedice imunosupresije čest su i značajan problem u oboljelih: u početku dominiraju bakterijske infekcije kao posljedica hipogamaglobulinemije, a s progresijom bolesti, uz produbljivanje hipogamaglobulinemije i razvoj znatnijeg deficita stanične imunosti, javljaju se i teže virusne te gljivične infekcije. (10)

Karakterističan je varijabilni tijek razvoja i ishoda bolesti – u nekih bolesnika bolest je indolentnog tijeka i žive desetljećima bez potrebe za terapijom, dok u drugih bolest agresivno progredira i, unatoč intenzivnoj terapiji, podliježu bolesti kroz nekoliko godina. (11)

1.4 Dijagnoza

Prema Međunarodnoj skupini za kroničnu limfocitnu leukemiju (iwCLL, eng. *The International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukemia*) iz 2008., za dijagnozu kronične limfocitne leukemije nužno je zadovoljiti sljedeće kriterije: broj B limfocita u perifernoj krvi iznosi $>5 \times 10^9/L$ čija se klonalnost treba potvrditi protočnom citometrijom; morfologija odgovara malim, zrelim limfocitima bez vidljive jezgrice, dok atipične stanice (veći atipični limfociti ili prolimfociti) mogu činiti ispod 55% ukupnih limfocita; imunofenotipizacijom se nalazi ekspresija CD5, bez pozitivnosti drugih pan-T antigena, ekspresija B-antigena (CD19, CD20 ili CD23), dok je gustoća CD20 i CD79b karakteristično manja u usporedbi sa normalnim B-limfocitima. Prema ovim kriterijima dijagnoza se temelji na razmazu periferne krvi i određivanju imunofenotipa pa je protočna citometrija dostatna za jasnu dijagnozu, no mogu se analizirati i uzorci koštane srži ili drugih tkiva. Biopsija koštane srži nije nužna za postavljanje dijagnoze, ali je još uvijek preporučljiva pretraga za određivanje uzorka infiltracije i opsega zahvaćenosti koštane srži bolešću te razjašnjavanje etiologije eventualnih citopenija. (2)

1.5 Prognošički značaj sustava klasificiranja bolesti

Postoje dva široko prihvaćena kvalitativna sustava klasificiranja kliničkog stadija bolesti prema Raiu i Binetu čija je uporaba jednostavna i lako primjenjiva. Oba određuju poširenost i intenzitet bolesti te razvrstavaju bolesnike u 3 grupe prema niskom, srednjem i visokom riziku kojima se pokušava procijeniti medijan preživljenja. (12,13) Međutim, unatoč uvriježenosti

uporabi tih klasifikacija preko 40 godina i dalje postoji znatna klinička varijabilnost ishoda među bolesnicima iste Rai i Binet kategorije. (14) Treći i kvantitativni sustav određivanja ukupne tumorske mase (TTM) osniva se na činjenici da je tumorska masa raspodijeljena u koštanoj srži i perifernoj krvi, limfnim čvorovima te slezeni pa na taj način određuje veličinu tumora neovisno o insuficijenciji mijelopojeze. Stoga TTM ima bitnu ulogu u praćenju progresije bolesti i određivanja terapijskog učinka. (15) Navedeni sustavi klasificiranja su lako primjenjivi, jeftini i potpuno se oslanjaju na fizikalni pregled i standardne laboratorijske testove. Nepredvidiv tijek ishoda bolesti istaknuo je potrebu prethodnih 20-ak godina za traženjem boljih progostičkih faktora koji bi predvidjeli preživljenje i progresiju bolesti te objektivizirali korist ranog terapijskog pristupa, naročito u ranim stadijima. (7) Do danas su pronađeni brojni nepovoljni prognostički faktori kao što su podvostručenje broja limfocita u 12 mjeseci, (LTD), povišene vrijednosti serumske LDH, timidin kinaze (TK) i β_2 -mikroglobulina (β_2 MG). (16–19) Veliki broj staničnih biljega pokazao je svoju vrijednost u prognozi KLL-a među kojima se ističu kao osobito važni CD38 i/ili ZAP-70 zbog svoje važnosti u biologiji B-KLL-a i zbog određene povezanosti s statusom mutiranosti varijabilnih regija imunoglobulinskih gena (IgVH). B-receptori kodirani su ograničenim brojem IgHV gena. U oko 50% bolesnika u IgHV gena prisutne su somatske hipermutacije te je kod tih bolesnika slabije izraženo signaliziranje preko B-receptora, manje izražena proliferacija i bolesnici imaju bolju prognozu, dok nemutirani imaju bitno lošiju prognozu. (18,20) No zbog složenosti i skupoće pretrage, ova molekularno genetska analiza ne koristi se u svakodnevnoj kliničkoj praksi.

1.6 Prognostički značaj FISH-a

Rani pokušaji kariotipizacije stanica nisu se pokazali previše uspješnima u pokušaju otkrivanja citogenetskih abnormalnosti radi otežanog dovođenja leukemoidnih B-stanica u mitozu. (7) Preokret je donijela prije 15-ak godina objavljena studija Dohnera i sur. koja je pokazala da se kromosomske aberacije mogu detektirati na leukemijskim stanicama u interfazi fluorescencijskom in situ hibridizacijom (FISH) u više od 80% slučajeva. Najčešći nalaz bila je delecija dugog kraka 13. kromosoma (del 13q), zatim delecija 11q, trisomija 12 te delecija 17p kromosoma. Uz to, prisutnost delecija 17p i 11q pokazale su se povezanima s najkraćim vremenom do progresije bolesti i lošijim ishodom. (21)

Delecija u području 17p kromosoma gotovo uvijek uključuje i lokus 17p13.1 gdje je smješten tumor supresor gen P53, dok delecija 11q rezultira gubitkom ATM gena koji kodira kinazu bitnu u regulaciji P53. Ključna je uloga P53 u očuvanju integriteta genoma jer, kontrolirajući

popravak i eliminaciju stanice sa uništenom DNK, sudjeluje u regulaciji mitoze i apoptoze.(7,21)

Bolesnici u kojih je nađena delecija 17p imaju lošiji ishod i relativno su rezistentni na standardnu kemoimunoterapiju. Iako je ta delecija nađena u manje od 10% svih bolesnika, oni čine 30-50% svih bolesnika koji razvijaju rezistenciju ili su refraktorni na standardnu kemoimunoterapiju. (22) Bolesnici u kojih je nađena 11q delecija često se prezentiraju sa „bulky” limfadenopatijom (limfni čvorovi promjera >10 cm), brzom progresijom bolesti i kraćim ukupnim preživljenjem. (23)

Detekcija ovih citogenetskih promjena dovela je do novih spoznaja u razumijevanju tijeka KLL-a i potaknula veliki broj studija koje su ispitivale prognostički značaj citogenetskih promjena i njihovu ulogu u rezistenciji na konvencionalnu terapiju.

1.7 Kriteriji za početak liječenja

Nakon postavljanja dijagnoze KLL-a nije potrebno odmah liječiti sve bolesnike. Prema nekoliko provedenih studija, upotreba alkilirajućih lijekova u bolesnika u ranom asimptomatskom stadiju bolesti (Rai 0, Binet A) ne produžuje preživljenje. (24,25) Prema tome, u takvih bolesnika liječenje nije potrebno, već se koristi "watch and wait" strategija koja uključuje redovito praćenje i bilježenje napredovanja bolesti. (26)

Indikaciju za liječenje imaju oni bolesnici kod kojih je bolest postala simptomatska (aktivna, progresivna). Prema iwCLL smjernicama, aktivnu bolest čini barem jedan od sljedećih kriterija: progresivna mijelosupresija (razvoj ili pogoršanje anemije i/ili trombocitopenije); bulky bolest (slezena ≥ 6 cm ispod rebrenog luka ili limfni čvorovi ≥ 10 cm); progresivna limfocitoza (podvostručenje broja limfocita za >50% u 2 mjeseca); autoimuna anemija i/ili trombocitopenija koja ne odgovara na terapiju kortikosteroidima; konstitucionalni simptomi (nenamjeren gubitak tjelesne težine, povišena temperatura bez znakova infekcije, noćno znojenje, umor). (2) Navedeni kriteriji obuhvaćaju većinu bolesnika sa stadijima Binet B i C, kao i dio onih bolesnika sa stadijem Binet A koji imaju naznake progresije bolesti. (2,26)

Prema smjernicama KroHem-a prilikom odluke o započinjanju liječenja pridaje se važnost vrijednosti totalne tumorske mase, pa tako vrijednost TTM-a ≥ 15 čini indikaciju za početak liječenja.(15,27)

Treba i napomenuti da, iako imaju prognostički značaj, nalaz delecije 17p ili mutacije P53 bez znakova aktivne bolesti, ne predstavljaju indikaciju za započinjanje liječenja. (2)

1.8 Liječenje

Prilikom planiranja osnovne strategije liječenja ključno je procijeniti opće stanje bolesnika na temelju dobi i pridruženih bolesti kako bi se mogla razlučiti sposobnost bolesnika da tolerira agresivnost terapije. Uz kronološku dob, komorbiditeti, funkcija organa i farmakokinetika lijekova postali su ključni u evaluaciji odgovarajuće terapije. Kemoimunoterapija predstavlja osnovni način liječenja kronične limfocitne leukemije. Može se primijeniti kao monoterapija ili kao kombinacija lijekova. (28,29)

Za bolesnike dobrog općeg stanja kombinacija fludarabina, ciklofosfamida i rituksimaba (FCR) predstavlja standard aktivne terapije u 1.liniji liječenja. (26) Ova kombinacija citostatika pokazala se najučinkovitijim izborom radi visoke stope odgovora na terapiju (95%) (ORR, eng. *Overall response rate*), preživljenja bez progresije bolesti od 80 mjeseci (PFS, eng. *Progression-free survival*) i šestogodišnjom stopom ukupnog preživljenja od 77% (OS, eng. *Overall survival*). (30) Uz to, učinkovitost protokola FCR potvrđena je velikom internacionalnom CLL8 studijom kada je dodatak rituksimaba kombinaciji fludarabin-ciklofosfamid (FC) pokazao bolji ishod s produženim PFS-om (medijan 52 mjeseca, trogodišnja stopa 65%) naspram bolesnika liječenih FC-om (medijan 33 mjeseca, trogodišnja stopa 45%).(31)

Otkriće rituksimaba, monoklonskog protutijela usmjerenog protiv CD20 antigena čiji se mehanizam djelovanja razlikuje od standardne kemoterapije, unio je novitet u liječenje KLL-a. (32) Iako je pokazao skroman učinak kada ga se primjenilo kao monoterapiju (postignuta stopa ORR-a iznosila je oko tek 50%, od kojih je samo 4% činilo postignutu kompletnu remisiju, procijenjenog medijana PFS-a 19 mjeseci) (33), dodatak rituksimaba citotoksičnim lijekovima rezultirao je znatno učinkovitijim odgovorom. Iako trenutno najučinkovitija, FCR terapija ujedno je agresivna i toksična te se povezuje sa učestalijom pojavnosti neutropenije, teških infekcija i sekundarnih neoplazmi. (34) Iz tog se razloga sve više istražuju kombinacije rituksimaba s manje toksičnim, ali ne i manje uspješnim kemoterapijskim protokolima.

Kombinacija bendamustina i rituksimaba (B-R) pokazala se obećavajućom radi visoke stope ORR-a od 88%, medijanom PFS-a od 34 mjeseca i stopom OS-a 90% nakon medijana praćenja od 27 mjeseci. (35) U velikoj CLL10 studiji uspoređivan je protokol prema shemi BR sa FCR-om na 567 bolesnika. Iako su oba protokola pokazala istu visoku stopu odgovora od 98%, u skupini liječenoj FCR protokolom zabilježena je veća stopa kompletnih remisija (41% naspram 32%) i duži medijan PFS-a (54 mjeseca naspram 43 mjeseca) pa je tako FCR potvrdio svoje

mjesto zlatnog standarda u 1.liniji liječenja. No, istovremeno u skupini liječenoj FCR zabilježena je znatno češća pojava leukopenija, neutropenija i infektivnih komplikacija, pogotovo u starijih bolesnika. Nadalje, kvaliteta života bila je znatno bolja u skupini liječenoj B-R protokolom, stoga se B-R se predlaže kao alternativni izbor u liječenju starijih bolesnika dobrog općeg stanja. (26,36)

U bolesnika starije životne dobi i lošijeg općeg stanja cilj liječenja je što dulja remisija i bolja kvaliteta života. (28) U takvom slučaju najboljim izborom pokazala se kombinacija klorambucila i monoklonskog protutijela na CD20 (rituksimab, obinutuzumab). (37) Prednosti klorambucila su niska toksičnost, niska cijena te mogućnost oralnog uzimanja lijeka. Najveći nedostatak je niska do nepostojana kompletna remisija i produžena citopenija nakon produženog uzimanja. (29) U velikoj CLL11 studiji provedenoj na 781 bolesniku uspoređivane su 3 skupine terapije: monoterapija klorambucilom, kombinacija klorambucila i rituksimaba (Chl-R) te klorambucila i obinutuzumaba (Chl-O). Pokazano je da dodatak CD20 monoklonskog protutijela klorambucilu naspram monoterapije klorambucila značajno produžuje vrijeme bez progresije bolesti. Medijan PFS-a u bolesnika liječenih Chl-O iznosio je 26 mjeseci, u skupini liječenoj sa Chl-R 16 mjeseci, a samo 11 mjeseci u skupini liječenom monoterapijom klorambucila. Uspoređujući rituksimab i obinutuzumab u kombinacijama sa klorambucilom, kombinacija Chl-O je pokazala višu stopu ORR-a od 78% (naspram 65% kod Chl-R), sa stopom kompletne remisije 21% (naspram 7% kod Chl-R) i značajno dužim medijanom PFS-a od 27 mjeseci (naspram 15 mjeseci kod Chl-R). (99) Rezultati ove studije imali su ključni značaj u postavljanju kombinacije klorambucil-obinutuzumab kao novog standarda u liječenju starijih bolesnika lošijeg općeg stanja. (26,37)

Uz kemoterapiju, danas se sve više nade polaže u djelovanje imunoterapije. Pojava monoklonskih protutijela i inhibitora BCR-puta dovela je do razvoja novih i efektivnih kombinacija kemoimunoterapije. U tijeku je veliki broj kliničkih studija koje evaluiraju nove kombinacije lijekova, uključujući i one sa drugačijim mehanizmima djelovanja.

2. HIPOTEZA

Nalaz citogenetskih promjena prema FISH-u je prognostički čimbenik ishoda u bolesnika s kroničnom limfocitnom leukemijom.

3. CILJ RADA

1. FISH je prognostički čimbenik ishoda svih bolesnika bez obzira na status liječenja
2. FISH je prognostički čimbenik ishoda koji su primarno liječeni
3. FISH je prognostički čimbenik ishoda u ukupnom preživljenju
4. Stadiji bolesti Rai, Binet, TTM su prognostički čimbenici ishoda

4. ISPITANICI I METODE

1.9 Dizajn studije

Ova studija temelji se na retrospektivnom pregledu i analizi bolničkih podataka bolesnika sa dijagnozom kronične limfocitne leukemija. Uz dobivenu suglasnost Etičkog povjerenstva, istraživanje je provedeno na Zavodu za hematologiju Klinike za unutarnje bolesti Kliničke bolnice Merkur.

1.10 Ispitanici

Iz medicinske dokumentacije prikupljeni su podaci svih bolesnika kojima je dijagnosticirana kronična limfocitna leukemija u razdoblju između 1. siječnja 2013. i 31. prosinca 2016. godine.

1.11 Metode

Iz medicinske dokumentacije prikupljeni su podaci o značajkama bolesnika, laboratorijskim pokazateljima te zahvaćenosti perifernih limfnih regija. Ovi podaci korišteni su u svrhu klasificiranja bolesnika u kliničke stadije te analizu utjecaja poznatih nepovoljnih prognostičkih čimbenika na preživljenje. Nadalje, prikupljeni su podaci o vremenu bez pogresije bolesti, indikacijama za početak liječenja, evaluaciji odgovora na terapiju te ukupnog preživljenja. Definirali smo 2 oblika vremena bez progresije bolesti (PFS, eng. *progression free survival*). PFS za cijelu kohortu obuhvatio je sve bolesnike te je definiran kao vrijeme od datuma dijagnoze do datuma liječenja, zadnjeg datuma praćenja ili smrti. PFS za liječenu skupinu obuhvatio je samo liječene bolesnike koji su postigli kompletnu (KR) ili parcijalnu remisiju (PR) te je definiran od datuma KR ili PR do ponovne progresije bolesti, zadnjeg trenutka praćenja ili smrti. Ukupno preživljenje (OS, eng. *overall survival*) je definirano kao vrijeme od datuma dijagnoze do zadnjeg datuma praćenja ili smrti.

1.11.1 FISH metoda

Svim bolesnicima učinjena je metoda FISH kao sastavni dio dijagnostičkog protokola. Metoda je rađena iz uzoraka razmaza periferne krvi, odnosno razmaza aspirata koštane srži.

FISH je citogenetska metoda koja pomoću nukleinske probe obilježene fluoresceinom detektira željenu nukleinsku sekvencu unutar kromosoma. Ovisno kojom je bojom označena proba, tražena nukleinska sekvenca se može jasno vidjeti pod mikroskopom kao narančasti, zeleni ili plavi signal. Takav postupak omogućuje detekciju numeričkih i strukturnih kromosomskih promjena. Uz pomoć komercijalno dostupnih proba za KLL panel, moguće je utvrditi postoji li delecija regija kromosoma 17p (gen p53), 11q (gen ATM), 13q14.3 i 13q34 te trisomija kromosoma 12.

U ovoj studiji korištena su dva seta proba. Prvi set sadrži LSI (Locus-Specific Identifier) probe za detekciju p53 i ATM gena, a drugi set sadrži LSI probe za detekciju D13S319 i 13q34 sekvencite CEP (Centromeric Enumeration Probe) za detekciju 12. kromosoma proizvođača Vysis Inc. USA.

4.3.1.1. Otopine i postupak

OTOPINE:

- metanol:ledena octena kiselina (50:50)
- 70% alkohol
- 85% alkohol
- apsolutni etanol
- 20x SSC (175,3 g NaCl + 88,2 g natrij-citrat-dihidrat u 1 l destilirane vode, pH 7)
- 2x SSC (100 mL otopiti 20x SSC u 1 L vode)
- 0.4xSSC/0,3% NP-40 (20 mL 20x SSC otopiti u 1 L vode + 3 mL NP-40L)
- 2xSSC/0.1% NP-40 (100 mL 20x SSC u 1 L vode + 1 mL NP-40)
- DAPI

POSTUPAK:

PRIPREMA PREPARATA ZA HIBRIDIZACIJU:

- inkubirati u otopini metanol:ledena octena kiselna (50:50) 2 minute
- sušiti na zraku 30 minuta
- dehidrirati u alkoholima 70%-om, 85%-om i apsolutnom etanolu po 2 min.
- sušiti na zraku 15 minuta
- staviti 0.6-2 µl probe po uzorku, prekriti pokrovnicom, zalijepiti pokrovnice selotejpom
- staviti stakla u hibridajzer - vlažnu komoru (spužvica natopljena 60% formamidom razrijeđenim sa 1xSSC-om) prema programu dobivenom od proizvođača (30 minuta 73°C – denaturacija, a zatim 12-16 sati na 37°C – hibridizacija)

POSTHIBRIDIZACIJA:

- zagrijati bočicu sa otopinom 50 ml 0,4xSSC/0,3% NP-40 u termostatu na 73°C
- izvaditi stakla iz hibridajzera, skinuti selotejp i pokrovnice, staviti u zagrijanu otopinu na 3.5 minute
- isprati u otopini 50 ml 2xSSC/0.1% NP-40 na sobnoj temperaturi 5-60 sekundi
- obrisati stražnju stranu stakla, posušiti stakla
- staviti 10 µl DAPI po uzorku, prekriti pokrovnicom i ostaviti 1 h u mraku
- strpljivo mikroskopirati

1.12 Statistička analiza

U prvoj analizi je korištena deskriptivna statistika, primarno frekvencije. U analizi vremenskih ishoda korištene su tablice života. U analizi prediktivnih faktora korištene su Kaplan-Meier krivulje s log-rank testom. Sve p vrijednosti manje od 0.05 smatrane su statistički značajnima. Sva analiza je učinjena na statističkom programu „Statistical Package for Social Sciences“. (38)

5. REZULTATI

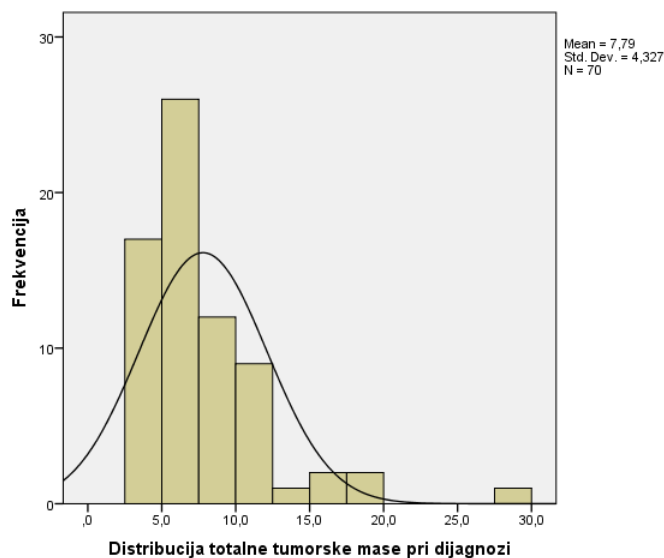
1.13 Značajke bolesnika i bolesti

Analizirani su podaci ukupno 70 bolesnika. Omjer muškaraca i žena bio je podjednak. Medijan dobi u trenutku dijagnoze iznosio je 67 (37-83) godina te je većina (N=50, 71%) bolesnika bila je starija od 60 godina. Kao što je i očekivano, u većine bolesnika KLL je dijagnosticiran u ranim stadijima – samo 10% bolesnika (N=7) imalo je uznapredovalu bolest (Binet C, Rai3-4), odnosno u 7% bolesnika (N=15) iznos TTM-a je bio >15.

Tablica 5.1

	BR. BOLESNIKA ZA KOJE JE PODATAK RASPOLOŽIV	N	%
SPOL	70		
MUŠKARCI		34	(49%)
ŽENE		36	(51%)
DOB U VRIJEME DIJAGNOZE	70		
MEDIJAN		67	
RASPON		37-83	
<60 GODINA (%)		20	(29%)
>60 GODINA (%)		50	(71%)
BINET	70		
A		37	(53%)
B		26	(37%)
C		7	(10%)
RAI	70		
0		15	(22%)
1		38	(54%)
2		10	(14%)
3		2	(3%)
4		5	(7%)
TTM	70		
<9		52	(74%)
9-14		13	(19%)
>15		15	(7%)

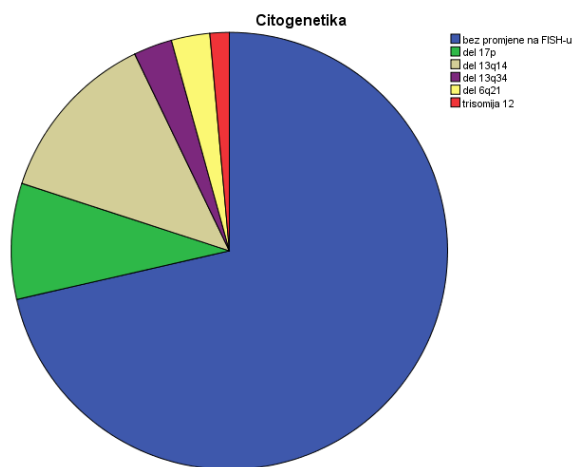
Što se tiče određivanja TTM-a pri dijagnozi, medijan TTM-a bio je 6.8 (SD=4.32, MIN=3.1, MAX=28) što je prikazano na slici 5.1.



Slika 5.1

1.14 Citogenetske promjene

Kao ključnu temu ovog rada, odnosno citogenetske promjene pri dijagnozi u najvećeg broja bolesnika nije bilo moguće detektirati aberacije pomoću FISH-a. (N=50, 71.4%). Najčešća citogenetska promjena bila je delecija 13q14 u 9 bolesnika (12.9%), dok je delecija 17p uočena u 6 bolesnika (8.6%). Ostale promjene su bile rjeđe, uključujući 1 bolesnika sa delecijom 11p te jednog bolesnika sa trisomijom 12. Navedeno je prikazano na slici 5.2.



Slika 5.2

1.15 Terapija i ishod

Kao što je očekivano u većine bolesnika (84.1%) pri postavljanju dijagnoze nije bila inicirana terapija već je korištena „watch and wait“ strategija, dok je u 13 (15.9%) bolesnika odmah započeta terapija. U dodatnih 13 bolesnika (22.8%), koji nisu bili liječeni prilikom postavljanja dijagnoze, u nekom trenutku praćenja započeta je terapija. Većina bolesnika (N=44, 62.8%) u cijelom periodu praćenja nije primila niti jedan od vidova terapije.

Vodeći kriterij za inicijaciju terapije bila je vrijednost TTM >15 u 21 bolesnika (81%). Ostali kriteriji prema iwCLL grupi bili su manje zastupljeni.

Većina bolesnika je kao prvu liniju terapije primila kemoterapiju po shemi FCR (N=13, 50%). Zanimljiv je nalaz da je drugi vodeći protokol monoterapija klorambucilom (N=8, 30.8%), dok je u 4 bolesnika (15,4%) klorambucil bio udružen s rituksimabom.

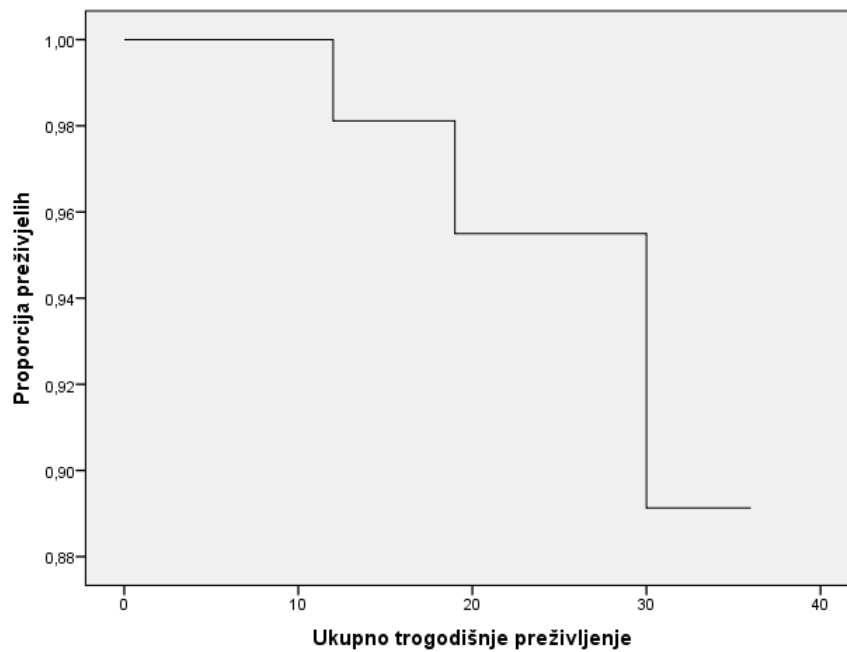
Navedenom terapijom u većine bolesnika (N=10, 52.6%) je postignuta parcijalna remisija (PR), dok je u 6 bolesnika (31.6%) postignuta kompletna remisija (KR). Navedeno čini ukupnu stopu odgovora neovisnu o terapiji u iznosu od 84.2%. Četiri (21.1%) su bolesnika bila refraktorna na terapiju, a za njih 7 (26.9%) podaci o ishodu nisu bili dostupni u trenutku nastajanja ovog rada. Od bolesnika s postignutom kompletnom remisijom, niti jedan bolesnik tijekom praćenja nije doživio relaps bolesti, a iz skupine bolesnika s parcijalnom remisijom, relaps je doživjelo njih 3. Druga linija terapije je inicirana u 2 bolesnika. Navedeno je prikazano u tablici 5.2.

Tablica 5.2

	BR. BOLESNIKA ZA KOJE JE PODATAK RASPOLOŽIV	N	%
INICIJACIJA TERAPIJE PRI DIJAGNOZI	70		
DA		13	(16%)
NE („watch and wait“ strategija)		57	(84%)
INICIJACIJA TERAPIJE U TOKU PRAĆENJA	57		
DA		13	(23%)
NE		44	(77%)
KRITERIJI ZA LIJEČENJE¹	26		
TTM		21	(81%)
B-SIMPTOMI		6	(23%)
LIMFADENOPATIJA		2	(8%)
AIHA/ITP		2	(8%)
PRVA LINIJA TERAPIJE	26		
FCR		13	(50%)
KLORAMBUCIL		8	(31%)
KLORAMBUCIL + RITUKSIMAB		4	(15%)
RITUKSIMAB		1	(4%)
ODGOVOR NA TERAPIJU²	19		
KR		6	(32%)
PR		10	(53%)
SD		2	(10%)
PD		1	(5%)
REFRAKTORNA	17		
DA		4	(23%)
NE		13	(77%)
RELAPS	17		
DA		3	(18%)
NE		14	(82%)

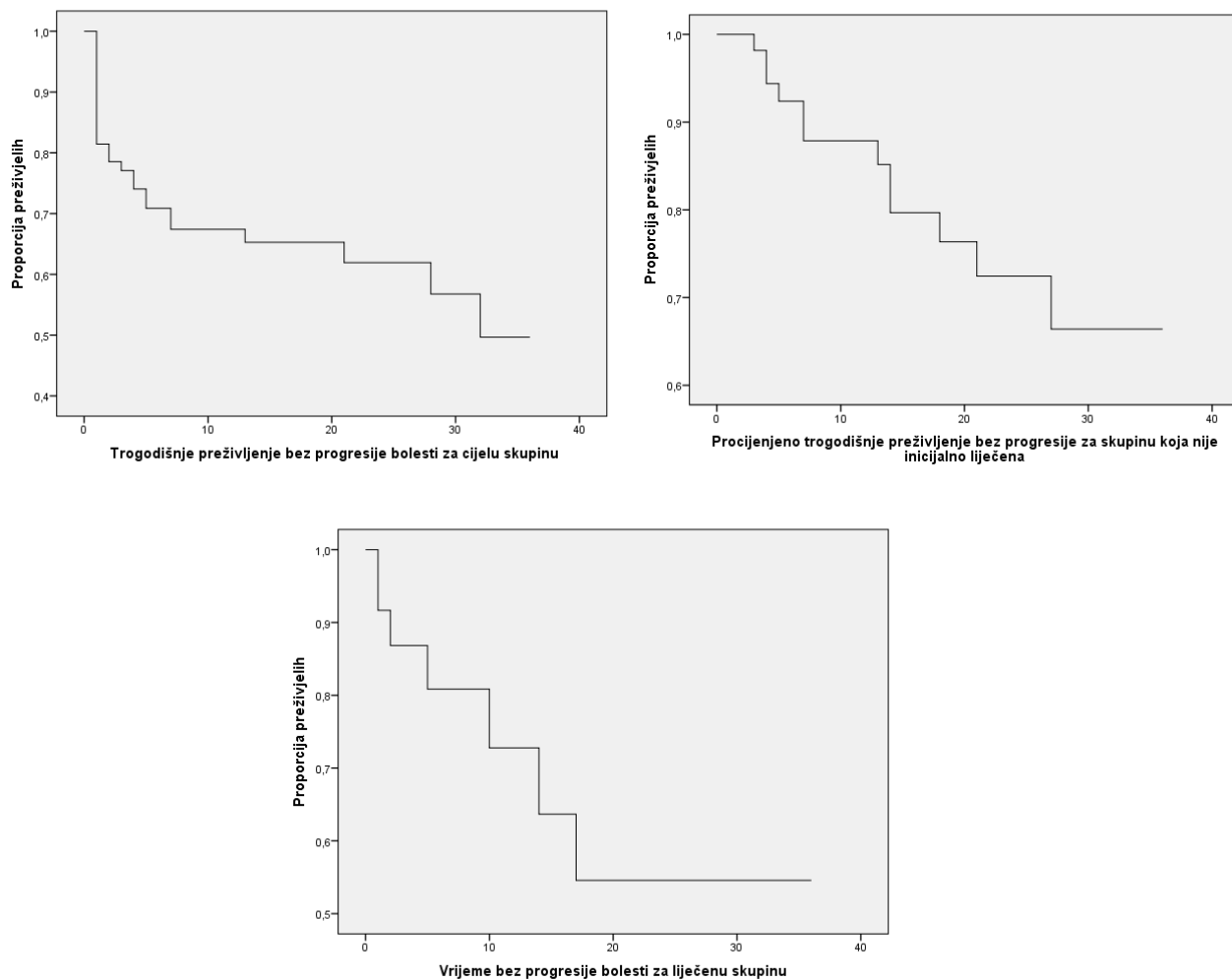
1.16 Ukupno preživljenje i vrijeme bez progresije bolesti

Medijan praćenja bolesnika iznosio je 18.5 mjeseci (SD=12.52). U navedenom razdoblju dogodila su se tri smrtna slučaja. Procijenjeno trogodišnje ukupno preživljenje iznosi 89% prikazano na slici 5.3.



Slika 5.3

Medijan preživljenja bez progresije bolesti (PFS, eng. *progression free survival*) za cijelu skupinu bolesnika, za bolesnike koji nisu inicijalno nisu liječeni te za sve liječene bolesnike nije dosegnut. Procijenjeno trogodišnje preživljenje bez progresije bolesti iznosi 50%, za bolesnike koji inicijalno nisu liječeni iznosi 66%, te za skupinu bolesnika koji su bili liječeni 55% što je prikazano na slici 5.4.

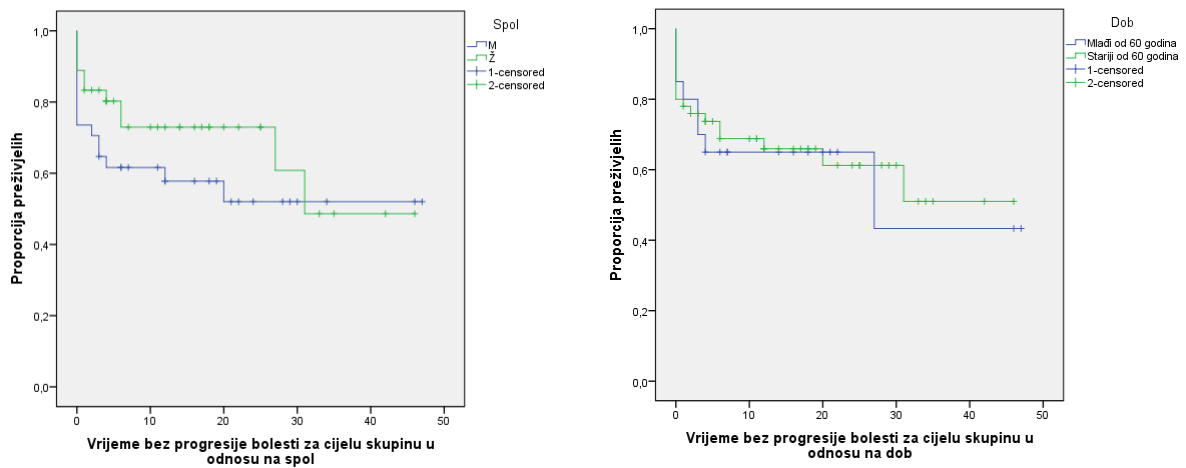


Slika 5.4

1.17 Ovisnost prognostičkih faktora o vremenu bez progresije bolesti

Ispitali smo postoji li ovisnost između poznatih prognostičkih faktora (dob, spol, stadij bolesti Rai, Binet, TTM), odnosno jesu li frekvencije njihova pojavljivanja značajno veće u određenim skupinama bolesnika.

Kao jedan od prognostičkih faktora u odnosu na PFS za cijelu skupinu uzeli smo spol i dob. Ni u slučaju spola ($\chi^2=1.278$, DF=1, $p=0.258$), niti dobi ($\chi^2=0.063$, DF=1, $p=0.802$) nije bilo statistički značajne razlike, što je prikazano na slici 5.5.

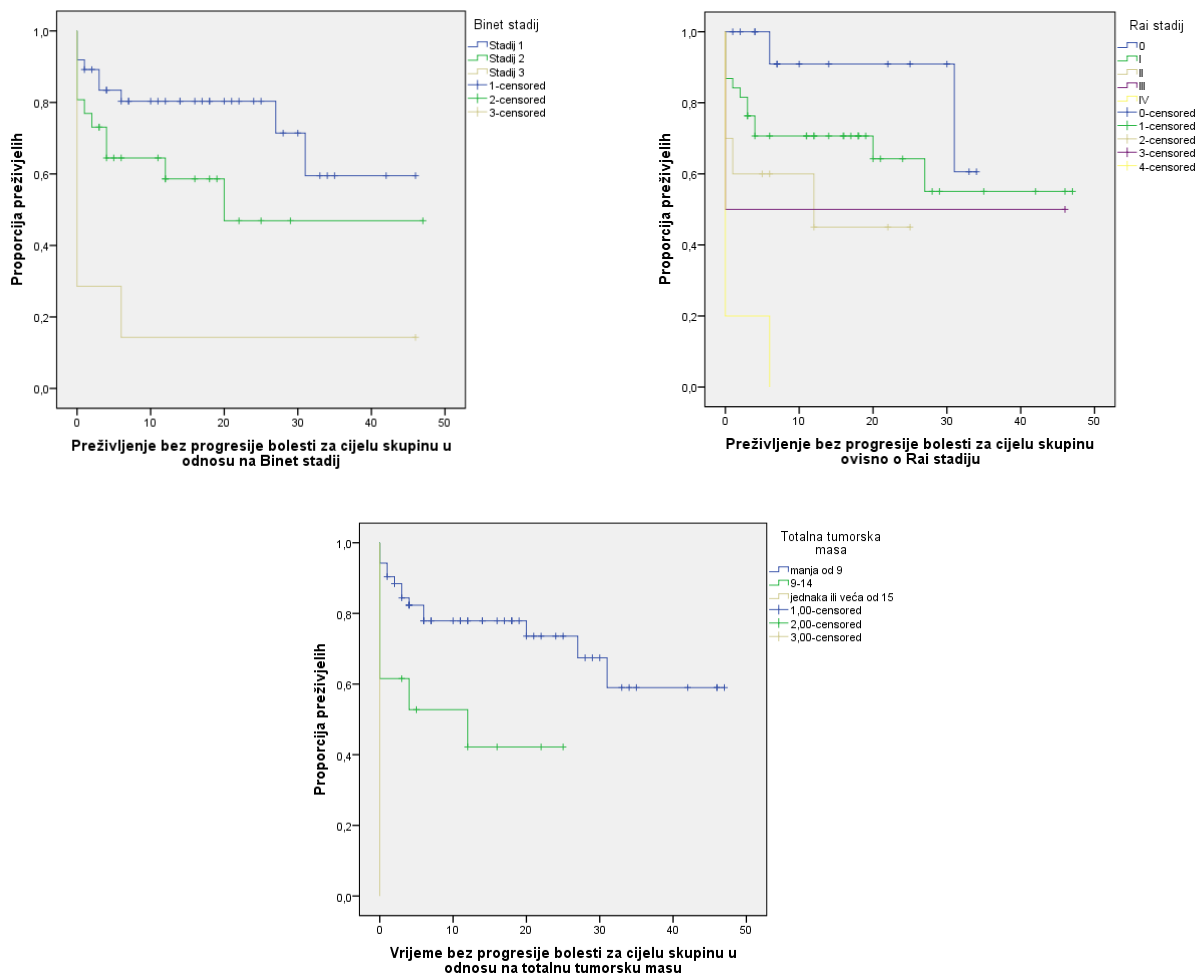


Slika 5.5

Sljedeći postupak bio je ispitati kako klinički stadij utječe na PFS. Nakon medijana praćenja od 18.5 mjeseci, medijan PFS-au pacijenata s nepovoljnim Binet stadijem (stadij C) iznosio je 0 mjeseci, za stadij B iznosio je 20 mjeseci, dok za stadij A nije postignut. Razlika je statistički značajna ($\chi^2=21.37$, $DF=4$, $p<0.0001$).

Sličan rezultat pokazuje i analiza ovisnosti PFS-a za cijelu skupinu o Rai stadiju. Medijan preživljenja za bolesnike u Rai stadiju 0 i 1 nije dosegnut, dok je za Rai stadij 2 iznosio 12 mjeseci. Očekivano za više stadije medijan preživljenja je iznosio 0 mjeseci. Pokazana je statistički značajna razlika ($\chi^2=21.37$, $DF=4$, $p<0.0001$).

U analizi totalne tumorske mase kao prognostičkog čimbenika za preživljenje bez progresije bolesti za cijelu skupinu, medijan preživljenja za bolesnike s TTM-om <9 nije dosegnut. Za one bolesnike s TTM-om između 9 i 14 iznosio je 12 mjeseci, dok je za bolesnike s TTM-om ≥ 15 iznosio očekivano 0 mjeseci. Razlika je statistički značajna ($\chi^2=28.503$, $DF=2$, $p<0.0001$). Grafički prikaz ove analize naznačen je na slici 5.6.

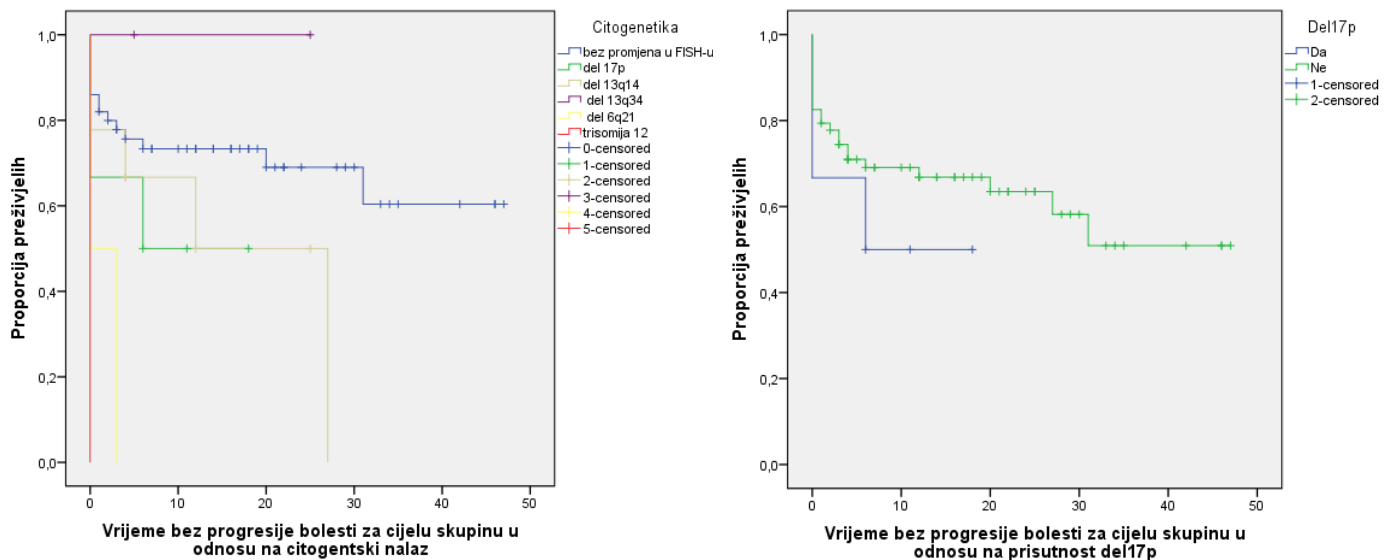


Slika 5.6

1.18 Ovisnost citogenetike o vremenu bez progresije bolesti i ukupnom preživljenju

U analizi citogenetskih promjena u ovisnosti PFS-a za cijelu skupinu pokazana je statistički značajna razlika ($\chi^2=14.704$ DF=5, $p=0.012$). Medijan u bolesnika s del(13q34) ili onih bolesnika bez citogenetskih anomalija u FISH-u nije dosegnut za razliku od svih ostalih skupina što je prikazano na slici 5.7.

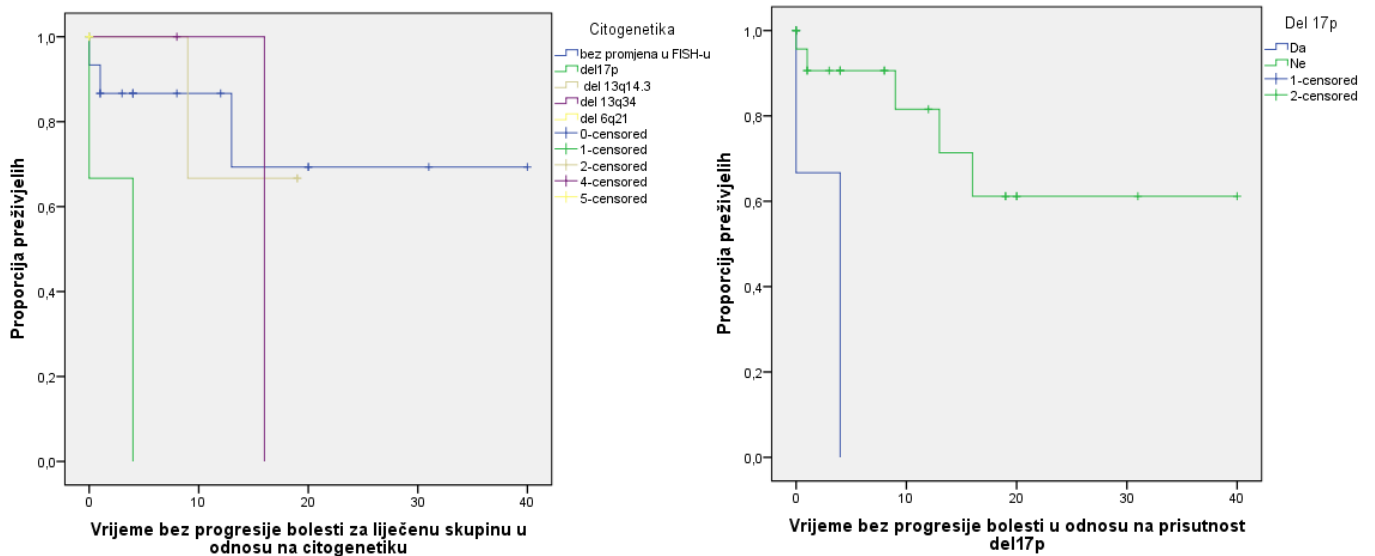
U subanalizi bolesnika s del(17p), usprkos početnom razdvajanju krivulja i razlici u medijanima u PFS-u (6 mjeseci vs. nije dosegnut), nije dokazana statistički značajna razlika ($\chi^2=0.78$, DF=1, $p=0.377$) što je prikazano na slici 5.7.



Slika 5.7

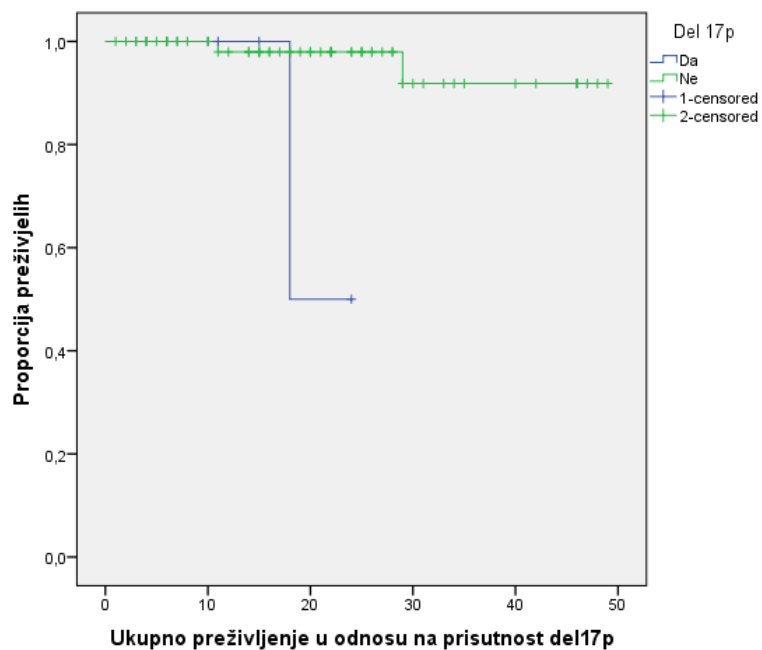
U idućoj analizi, analizirali smo citogenetski nalaz kao prognostički čimbenik PFS-a za liječenu skupinu. Pronađena je granično statistički značajna razlika ($\chi^2=9.373$, $DF=4$, $p=0.05$) s najlošijim medijanom preživljenja u skupini s del(17p) što je prikazano na slici 5.8.

U analizi del(17p) kao prognostičkog čimbenika PFS-a bolesnika koji su liječeni, medijan preživljenja bolesnika s del(17p) iznosio je 4 mjeseci naspram drugih bolesnika u kojih medijan nije dosegnut što je prikazano na slici 5.8. Razlika je bila statički značajna ($\chi^2=9.086$, $DF=1$, $p=0.003$).



Slika 5.7

U analizi ukupnog preživljenja samo je jedan prognostički čimbenik bio statistički značajan ($\chi^2=6.354$, $DF=1$, $p= 0.012$). Bolesnici s del(17p) su imali medijan preživljenja od 16 mjeseci u odnosu na druge bolesnike u kojih ta delecija nije dokazana. Navedeno je prikazano na slici 5.9.



Slika 5.8

6. RASPRAVA

Ova retrospektivna studija obuhvatila je 70 novodijagnosticiranih bolesnika sa ciljem praćenja ishoda bolesti, odnosno brzine progresije bolesti i odgovora na konvencionalnu terapiju, u odnosu na nalaz citogenetskih promjena, uzimajući u obzir i druge prognostičke čimbenike dobi, spola te kliničkog stadija.

Tijekom medijana praćenja od 18,5 mjeseci, zabilježena su 3 smrtna ishoda te je procijenjeno trogodišnje preživljenje 89%. U navedenom razdoblju 37% bolesnika steklo je potrebu za liječenjem što pokazuje indolentnu prirodu tijeka bolesti te je procijenjeno vrijeme bez progresije bolesti za cijelu kohortu iznosilo 50%.

Binet i Rai klinički stadiji pokušavaju procijeniti medijan preživljenja ovisno o proširenosti bolesti. Međutim, oba imaju ograničenja u procjeni individualog rizik od progresije bolesti u ranim stadijima. (12,13) U ovoj studiji nađena je statistički značajna razlika u PFS-u među pojedinim Binet i Rai kliničkim stadijima. U skupini bolesnika s ranim stadijima medijan PFS-a nije dosegnut. Takvi rezultati u skladu su s očekivanjima te potvrđuju vrijednost Binetove i Raieve klasifikacije kao kvalitetnih prognostičkih čimbenika. Također, nađena je statistički značajna razlika u PFS-u među različitim vrijednostima TTM-a. Uz statističku značajnost, valja istaknuti kako se i vrijednosti PFS-a dosta podudaraju onima Binet i Rai stadija. Time je TTM potvrdio svoj status vrijednog prognostičkog čimbenika.

Od svih prognostičkih čimbenika, nalaz citogenetskih promjena FISH-em trenutno predstavlja aktualnu temu. Otkako je FISH ušao u dijagnostičku uporabu, prvo u kliničkim istraživanjima, a potom i u svakodnevnu praksu, počele su se uočavati razlike među skupinama bolesnika različitih citogenetskih promjena. (21,22)

U ovoj studiji citogenetske promjene nađene su u 28,6% bolesnika. Najčešća promjena bila je del(13q14) nađena u 15,7% bolesnika, zatim del(17p) u 9,0%, dok su del(11q) i trisomija 12 nađene u jednog bolesnika (1,4%). U drugim studijama citogenetske promjene redovito se nalaze u više od 70% bolesnika, među kojima dominira nalaz del(13q) kao najčešće citogenetske promjene, a nalazi del(11q) te del(17p) također zauzimaju veći udio. (21,36,39–41) Kako se brojke kreću u drugim hrvatskim centrima te ima li takva razlika u nalazima ikakvog demografskog značaja, ostaje otvoreno pitanje.

Iako je broj bolesnika sa nađenim citogenetskim promjenama bio malen, nađene su statistički značajne razlike u PFS-u i OS-u među skupinama. Skupina bolesnika s del(17p) istaknula se kao jedini statistički značajna u analizi OS-a, medijana preživljenja od samo 16 mjeseci. Niti jedan drugi ispitivani prognostički čimbenik nije se pokazao statistički značajnim u toj analizi. Dok medijani PFS-a za bolesnike bez citogenetskih promjena i del(13q) nisu dosegnuti, najkraći su bili u skupini s del(17p). Ovakvi rezultati su u skladu s rezultatima drugih studija koje del(13q) i normalni kariotip često spominju kao promjene povezane sa najdužim medijanama preživljenja. (21) Del(17p), koja ujedno znači i gubitak funkcije gena P53, redovito je povezivana s najlošijim ishodom, kratkim PFS-om i OS-om te se ističe, uz del(11q), kao visokorizična citogenetska promjena. (21,40,42)

Tijekom perioda praćenja, 37,1% bolesnika razvilo je aktivnu bolest i započelo liječenje. Gledajući sveobuhvatno, postignuta je visoka stopa odgovora na liječenje od 84,2%, neovisno o vrsti kemoterapijskog protokola, pri čemu je stopa KR-a iznosila 31,6%. No, kada se pobliže pogledaju rezultati liječenja skupine sa del(17p), stope odgovora na terapiju mnogo su niže. Od 3 liječena bolesnika sa del(17p), 2 su bolesnika bila refraktorna na terapiju. Takvi rezultati odrazili su se na medijane PFS-a liječenih bolesnika te je pokazana statistički značajna razlika PFS-a među bolesnicima različitih citogenetskih promjena, pri tome je najlošiji medijan imala skupina sa del(17p). Ovakve značajne razlike među ishodima idu u prilog velikim studijama koje su ukazivale na razlike u prognozi, ističući del(17p) i (11q) kao prediktore lošeg ishoda. (42,43) Također, različita klinička istraživanja prilikom utvrđivanja djelotvornosti lijekova, često su izdvajale del(17p) kao neovisnog čimbenika radi bitno lošijih stopa odgovora na kemoterapiju ili kratkotrajnu remisiju po liječenju. (35,37,40) Tim studijama utvrđeno je da del(17p) redovito pokazuje rezistenciju na liječenje alkilirajućim lijekovima i purinskim analogima. Pretpostavlja se da je razlog gubitak funkcije tumor supresor gena P53. Međutim, gubitak funkcije P53, osim mehanizmom delecije, može nastati i mutacijom samog gena ili inaktivacijom gena regulatora transkripcije. (44)

Razvoj inhibitora BCR-puta doveo je do razvoja novih i efektivnijih kombinacija kemoimunoterapije. Kako inhibitori BCR-puta nemaju genotoksični način djelovanja, ulagala se nada da će del(17p) imati dobar odgovor na takvu terapiju. Ibrutinib, inhibitor Brutonove tirozin kinaze (BTK), bio je prvi odobreni inhibitor BCR-puta za liječenje KLL-a. Tri kliničke studije evaluirale su odgovor na liječenje ibrutinibom u bolesnika sa del(17p) pri čemu su po prvi put u takvoj skupini zabilježene visoke stope odgovora na terapiju. (45–47) Ovi rezultati

imali su ključni značaj u postavljanju ibrutiniba kao zlatnog standarda u liječenju bolesnika sa del(17p).

Nove citogenetske promjene mogu se steći tijekom razvoja bolesti. Primjećena je veća pojavnost del(17p) u liječenih, nego u neliječenih bolesnika. (48) Uzevši to u obzir, preporuča ponoviti FISH prije inicijacije svake nove linije terapije.

Zbog kratkog praćenja i retrospektivne prirode, ova studija ima nekoliko ograničenja. Prije svega obuhvaćen je relativno mali broj bolesnika. Uz to, zabilježen je relativno malen broj događaja, uključujući broj bolesnika sa nađenim citogenetskim promjenama, kao i broj bolesnika koji stekli indikacije za liječenje. Uzevši to u obzir, nije bilo moguće napraviti Cox regresijsku analizu.

7. ZAKLJUČAK

1. FISH je važan prognostički čimbenik ishoda u bolesnika sa KLL-om.
2. FISH je važan prognostički čimbenik ishoda u ukupnom preživljenju.
3. FISH je važan prognostički čimbenik ishoda u vremenu bez progresije bolesti u svih bolesnika i u liječenih bolesnika.
4. Bolesnici s delecijom 17p imali su najlošiji ishod bolesti u smislu kraćeg ukupnog preživljenja, kraćeg vremena bez progresije bolesti te lošije stope odgovora na konvencionalnu kemoterapiju.
5. Loš odgovor na konvencionalnu kemoterapiju pripisuje se gubitku funkcije tumor supresor gena P53.

8. ZAHVALE

Prije svega se zahvaljujem svojoj mentorici, prof.dr.sc. Slobodanki Ostojić Kolonić na predloženoj temi, stručnim savjetima i ukazanoj prilici da radim znanstveno istraživanje i kroz njega svladam nove vještine i steknem nova znanja.

Posebnu zahvalu dugujem dr. Viboru Milunoviću na pomoći oko statističke obrade podataka, iznimnoj pristupačnosti i korisnim savjetima.

Zahvaljujem prof.dr.sc. Slavku Gašparovu na utrošenom vremenu i prenesenom znanju o FISH-u, kao i pomoći oko prikupljanja podataka. Također, zahvaljujem Adrijani Lekić, bacc.med.lab.diagn. radi izdvojenog vremena kako bi mi pobliže pokazala i približila izradu preparata za FISH.

Zahvaljujem prof.dr.sc. Ani Planinc Peraici na pomoći oko prikupljanja podataka.

Zahvaljujem svojim prijateljima i kolegama koji su olakšali slatke muke nastanka ovog rada svojom potporom, vrijednim savjetima i motivacijom.

Zahvaljujem svojoj dragoj majci na bezuvjetnoj potpori i podršci.

9. LITERATURA

1. Jakšić B, Vrhovac B, Reiner Ž, Vucelić B. Sindrom kronične limfocitne leukemije; U: *Interna medicina*. 4. izdanje. Zagreb: Naklada Lijevak; str. 1006–12.
2. Hallek M, Cheson BD, Catovsky D, Caligaris-Cappio F, Dighiero G, Dohner H, i sur. Guidelines for the diagnosis and treatment of chronic lymphocytic leukemia: a report from the International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukemia updating the National Cancer Institute-Working Group 1996 guidelines. *Blood*. Lipanj 2008; 111(12):5446–56.
3. Rawstron AC. Monoclonal B-cell lymphocytosis. *ASH Educ Program Book*. 2009;2009(1):430–439.
4. Campo E, Swerdlow SH, Harris NL, Pileri S, Stein H, Jaffe ES. The 2008 WHO classification of lymphoid neoplasms and beyond: evolving concepts and practical applications. *Blood*. Svibanj 2011.;117(19):5019–32.
5. Cancer Stat Facts: Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) [Internet]. Dostupno na: <https://seer.cancer.gov/statfacts/html/clyl.html>
6. Jakšić B. Registar i procjena incidencije KLL. Proljećni sastanak KROHEM-a; 6. svibnja 2017.; Vodice, Hrvatska.
7. Dighiero G, Hamblin TJ. Chronic lymphocytic leukaemia. *The Lancet*. 2008;371(9617):1017–1029.
8. Labar B, Hauptmann E. Zloćudni tumori limfocita B. U: *Hematologija*. 4. izdanje. Zagreb: Školska knjiga; 2007. str. 259–61.
9. Pangalis GA, Vassilakopoulos TP, Dimopoulou MN, Siakantaris MP, Kontopidou FN, Angelopoulou MK. B-chronic lymphocytic leukemia: practical aspects. *Hematol Oncol*. 2002;20(3):103–146.
10. Freeman JA, Crassini KR, Best OG, Forsyth CJ, Mackinlay NJ, Han P, i sur. Immunoglobulin G subclass deficiency and infection risk in 150 patients with chronic lymphocytic leukemia. *Leuk Lymphoma*. Siječanj 2013;54(1):99–104.
11. Nabhan C, Raca G, Wang YL. Predicting Prognosis in Chronic Lymphocytic Leukemia in the Contemporary Era. *JAMA Oncol*. Listopad 2015;1(7):965.
12. Rai KR, Sawitsky A, Cronkite EP, Chanana AD, Levy RN, Pasternack BS. Clinical staging of chronic lymphocytic leukemia. *Blood*. 1975;46(2):219–234.
13. Binet JL, Auquier A, Dighiero G, Chastang C, Piguët H, Goasguen J, i sur. A new prognostic classification of chronic lymphocytic leukemia derived from a multivariate survival analysis. *Cancer*. Lipnja 1981; 1;48(1):198–206.
14. Shanafelt TD. Prognosis at diagnosis: integrating molecular biologic insights into clinical practice for patients with CLL. *Blood*. Listopad 2003.;103(4):1202–10.

15. Jakšić B, Vitale B. Total tumour mass score (TTM): a new parameter in chronic lymphocytic leukaemia. *Br J Haematol.* 1981;49(3):405–413.
16. Hallek M, Langenmayer I, Nerl C, Knauf W, Dietzfelbinger H, Adorf D, i sur. Elevated serum thymidine kinase levels identify a subgroup at high risk of disease progression in early, nonsmoldering chronic lymphocytic leukemia. *Blood.* Ožujak 1999; 1;93(5):1732–7.
17. Hallek M, Wanders L, Ostwald M, Busch R, Senekowitsch R, Stern S, i sur. Serum β_2 -Microglobulin and Serum Thymidine Kinase are Independent Predictors of Progression-Free Survival in Chronic Lymphocytic Leukemia and Immunocytoma. *Leuk Lymphoma.* Siječanj 1996; 22(5–6):439–47.
18. Damle RN, Wasil T, Fais F, Ghiotto F, Valetto A, Allen SL, i sur. Ig V gene mutation status and CD38 expression as novel prognostic indicators in chronic lymphocytic leukemia. *Blood.* Rujan 1999;94(6):1840–7.
19. Orchard JA, Ibbotson RE, Davis Z, Wiestner A, Rosenwald A, Thomas PW, i sur. ZAP-70 expression and prognosis in chronic lymphocytic leukaemia. *Lancet Lond Engl.* Siječanj 2004;363(9403):105–11.
20. Rassenti LZ, Huynh L, Toy TL, Chen L, Keating MJ, Gribben JG, i sur. ZAP-70 compared with immunoglobulin heavy-chain gene mutation status as a predictor of disease progression in chronic lymphocytic leukemia. *N Engl J Med.* 2004;351(9):893–901.
21. Döhner H, Stilgenbauer S, Benner A, Leupolt E, Kröber A, Bullinger L, i sur. Genomic aberrations and survival in chronic lymphocytic leukemia. *N Engl J Med.* Prosinac 2000; 343(26):1910–6.
22. Stilgenbauer S, Schnaiter A, Paschka P, Zenz T, Rossi M, Döhner K, i sur. Gene mutations and treatment outcome in chronic lymphocytic leukemia: results from the CLL8 trial. *Blood.* Svibanj 2014; 22;123(21):3247–54.
23. Döhner H, Stilgenbauer S, James MR, Benner A, Weilguni T, Bentz M, i sur. 11q deletions identify a new subset of B-cell chronic lymphocytic leukemia characterized by extensive nodal involvement and inferior prognosis. *Blood.* 1997;89(7):2516–2522.
24. Shustik C, Mick R, Silver R, Sawitsky A, Rai K, Shapiro L. Treatment of early chronic lymphocytic leukemia: intermittent chlorambucil versus observation. *Hematol Oncol.* Ožujak 1988; 6(1):7–12.
25. Dighiero G, Maloum K, Desablens B, Cazin B, Navarro M, Leblay R, i sur. Chlorambucil in indolent chronic lymphocytic leukemia. French Cooperative Group on Chronic Lymphocytic Leukemia. *N Engl J Med.* Svibanj 1998;338(21):1506–14.
26. Eichhorst B, Robak T, Montserrat E, Ghia P, Hillmen P, Hallek M, i sur. Chronic lymphocytic leukaemia: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol.* Rujan 2015; 26(suppl 5):v78–84. .
27. AMANDMAN KROHEM KLL SMJERNICE v1 2017.pdf [Internet]. Dostupno na: <http://www.kroh.hr/hr/Guidelines.aspx>

28. Shanafelt T. Treatment of older patients with chronic lymphocytic leukemia: key questions and current answers. *ASH Educ Program Book*. 2013;2013(1):158–167.
29. Hallek M. Chronic lymphocytic leukemia: 2013 update on diagnosis, risk stratification and treatment. *Am J Hematol*. Rujan 2013; 88(9):803–16.
30. Tam CS, O'Brien S, Wierda W, Kantarjian H, Wen S, Do K-A, i sur. Long-term results of the fludarabine, cyclophosphamide, and rituximab regimen as initial therapy of chronic lymphocytic leukemia. *Blood*. Kolovoz 2008; 112(4):975–80.
31. Hallek M, Fischer K, Fingerle-Rowson G, Fink AM, Busch R, Mayer J, i sur. Addition of rituximab to fludarabine and cyclophosphamide in patients with chronic lymphocytic leukaemia: a randomised, open-label, phase 3 trial. *Lancet Lond Engl*. Listopad 2010; 376(9747):1164–74.
32. Rai KR, Jain P. Chronic lymphocytic leukemia (CLL)-Then and now: Chronic lymphocytic leukemia. *Am J Hematol*. Ožujak 2016; 91(3):330–40.
33. Hainsworth JD, Litchy S, Barton JH, Houston GA, Hermann RC, Bradof JE, i sur. Single-agent rituximab as first-line and maintenance treatment for patients with chronic lymphocytic leukemia or small lymphocytic lymphoma: a phase II trial of the Minnie Pearl Cancer Research Network. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. Svibanj 2003; 21(9):1746–51.
34. Hayat A, McGuckin S, Conneally E, Brown PV, McCann SR, Lawler M, i sur. Fludarabine, Cyclophosphamide and Rituximab: an effective chemoimmunotherapy combination with high remission rates for chronic lymphocytic leukaemia. *Ir J Med Sci*. Prosinac 2009;178(4):441–6.
35. Fischer K, Cramer P, Busch R, Böttcher S, Bahlo J, Schubert J, i sur. Bendamustine in combination with rituximab for previously untreated patients with chronic lymphocytic leukemia: a multicenter phase II trial of the German Chronic Lymphocytic Leukemia Study Group. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. Rujan 2012; 30(26):3209–16.
36. Eichhorst B, Fink A-M, Bahlo J, Busch R, Kovacs G, Maurer C, i sur. First-line chemoimmunotherapy with bendamustine and rituximab versus fludarabine, cyclophosphamide, and rituximab in patients with advanced chronic lymphocytic leukaemia (CLL10): an international, open-label, randomised, phase 3, non-inferiority trial. *Lancet Oncol*. Srpanj 2016;17(7):928–42.
37. Goede V, Fischer K, Busch R, Engelke A, Eichhorst B, Wendtner CM, i sur. Obinutuzumab plus Chlorambucil in Patients with CLL and Coexisting Conditions. *N Engl J Med*. Ožujak 2014; 370(12):1101–10.
38. *IBM SPSS Statistics for Windows*. IBM Corp. Released; 2011.
39. Haferlach C, Dicker F, Weiss T, Schnittger S, Beck C, Grote-Metke A, i sur. Toward a comprehensive prognostic scoring system in chronic lymphocytic leukemia based on a combination of genetic parameters. *Genes Chromosomes Cancer*. Rujan 2010; 49(9):851–9.

40. Wierda WG, O'Brien S, Wang X, Faderl S, Ferrajoli A, Do K-A, i sur. Multivariable model for time to first treatment in patients with chronic lymphocytic leukemia. *J Clin Oncol Off J Am Soc Clin Oncol*. Studeni 2011; 29(31):4088–95.
41. Byrd JC, Peterson BL, Morrison VA, Park K, Jacobson R, Hoke E, i sur. Randomized phase 2 study of fludarabine with concurrent versus sequential treatment with rituximab in symptomatic, untreated patients with B-cell chronic lymphocytic leukemia: results from Cancer and Leukemia Group B 9712 (CALGB 9712). *Blood*. Siječanj 2003; 101(1):6–14.
42. Bulian P, Rossi D, Forconi F, Del Poeta G, Bertonni F, Zucca E, i sur. IGHV gene mutational status and 17p deletion are independent molecular predictors in a comprehensive clinical-biological prognostic model for overall survival prediction in chronic lymphocytic leukemia. *J Transl Med*. Siječanj 2012; 10:18.
43. Neilson JR, Auer R, White D, Bienz N, Waters JJ, Whittaker JA, et al. Deletions at 11q identify a subset of patients with typical CLL who show consistent disease progression and reduced survival. *Leukemia*. Studeni 1997; 11(11):1929–32.
44. Fegan C, Robinson H, Thompson P, Whittaker JA, White D. Karyotypic evolution in CLL: identification of a new sub-group of patients with deletions of 11q and advanced or progressive disease. *Leukemia*. Prosinac 1995; 9(12):2003–8.
45. O'Brien S, Furman RR, Coutre SE, Sharman JP, Burger JA, Blum KA, i sur. Ibrutinib as initial therapy for elderly patients with chronic lymphocytic leukaemia or small lymphocytic lymphoma: an open-label, multicentre, phase 1b/2 trial. *Lancet Oncol*. Siječanj 2014; 15(1):48–58.
46. Byrd JC, Brown JR, O'Brien S, Barrientos JC, Kay NE, Reddy NM, i sur. Ibrutinib versus Ofatumumab in Previously Treated Chronic Lymphoid Leukemia. *N Engl J Med*. Srpanj 2014; 371(3):213–23.
47. Jain P, Keating M, Wierda W, Estrov Z, Ferrajoli A, Jain N, i sur. Outcomes of patients with chronic lymphocytic leukemia after discontinuing ibrutinib. *Blood*. Ožujak 2015; 125(13):2062–7.
48. Stilgenbauer S, Sander S, Bullinger L, Benner A, Leupolt E, Winkler D, et al. Clonal evolution in chronic lymphocytic leukemia: acquisition of high-risk genomic aberrations associated with unmutated VH, resistance to therapy, and short survival. *Haematologica*. Rujan 2007; 92(9):1242–5.

10. ŽIVOTOPIS

Rođena sam 22. srpnja 1992. u Zagrebu gdje sam završila osnovnu školu i I. gimnaziju. Tijekom mladosti aktivno sam trenirala badminton te osvojila nekoliko državnih natjecanja u pojedinačnoj, parskoj i mješovitoj kategoriji. Medicinski fakultet upisala sam 2011.godine. Tijekom studija aktivno sam sudjelovala na Kongresu hitne medicine s međunarodnim sudjelovanjem i studentskom kongresu CROSS13. Autorica sam preglednog članka objavljenom u studentskom časopisu Gyrus. Sudjelovala sam u dvodnevnoj edukaciji iz prve pomoći “Zbrinjavanje teško ozlijeđene osobe” koju organizira StEPP. Aktivna sam članica CroMSIC-a te sam kroz ovu studentsku udrugu vrlo često volontirala u javnozdravstvenim projektima.