

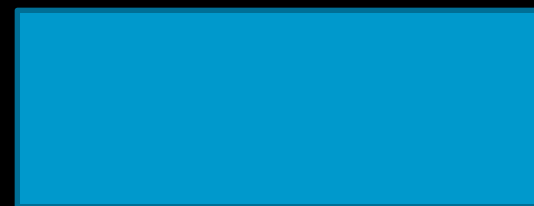
Πολλαπλούν Μυέλωμα

Παναγιώτης Τσιριγώτης

Περιστατικό ασθενούς

- Άνδρας 75 ετών με επίμονη οσφυαλγία από μηνός
- Συχνές επισκέψεις σε ορθοπεδικό
- Λήψη ΜΣΑΦ, κωδείνη
- Ναυτία έμετοι, δυσκοιλιότητα: πιθανόν λόγω χρήσης ΜΣΑΦ και κωδείνης
- Λόγω επιδείνωσης της οσφυαλγίας συνεστήθη CT-ΟΜΣΣ με χορήγηση I.V σκιαγραφικού για καλύτερη απεικόνιση

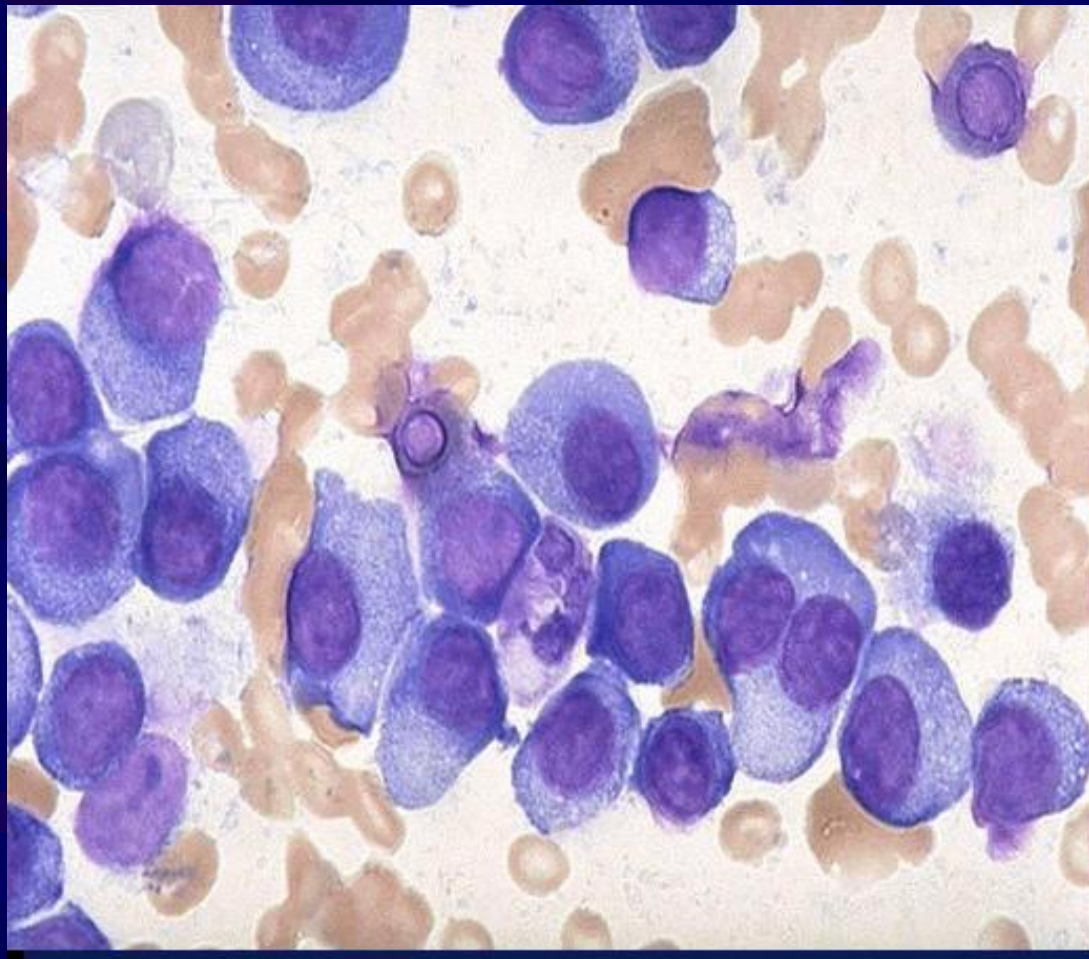
Περιστατικό ασθενούς



Περιστατικό ασθενούς

- 3 ημέρες αργότερα και ενώ ο ασθενής ήταν σε αναμονή των αποτελεσμάτων η κλινική του κατάσταση επιδεινώθηκε
- Παρουσίασε σταδιακά λήθαργο και σύγχυση και προοδευτικά κώμα
- Προσήλθε στα επείγοντα νοσοκομείου όπου διαπιστώθηκε:
 1. Creatinine=7mg/dl,
 2. Ca=16mg/dl

Τι είναι το Πολλαπλό Μυέλωμα;



Ποια η φυσιολογική αποστολή του πλασματοκυττάρου;

Η παραγωγή αντισωμάτων για την
καταπολέμηση λοιμωδών
παραγόντων

Η προέλευση του πλασματοκυττάρου

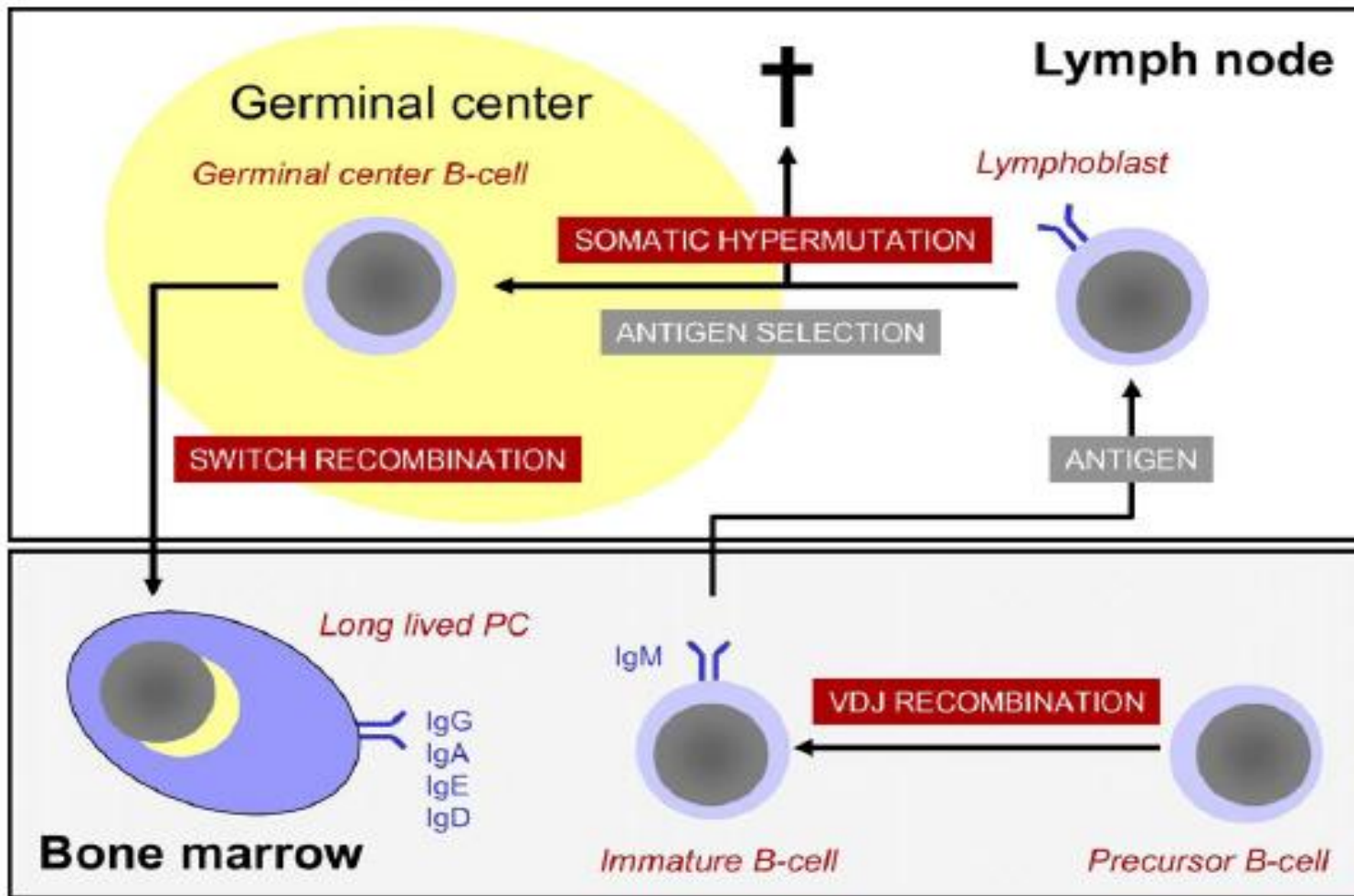
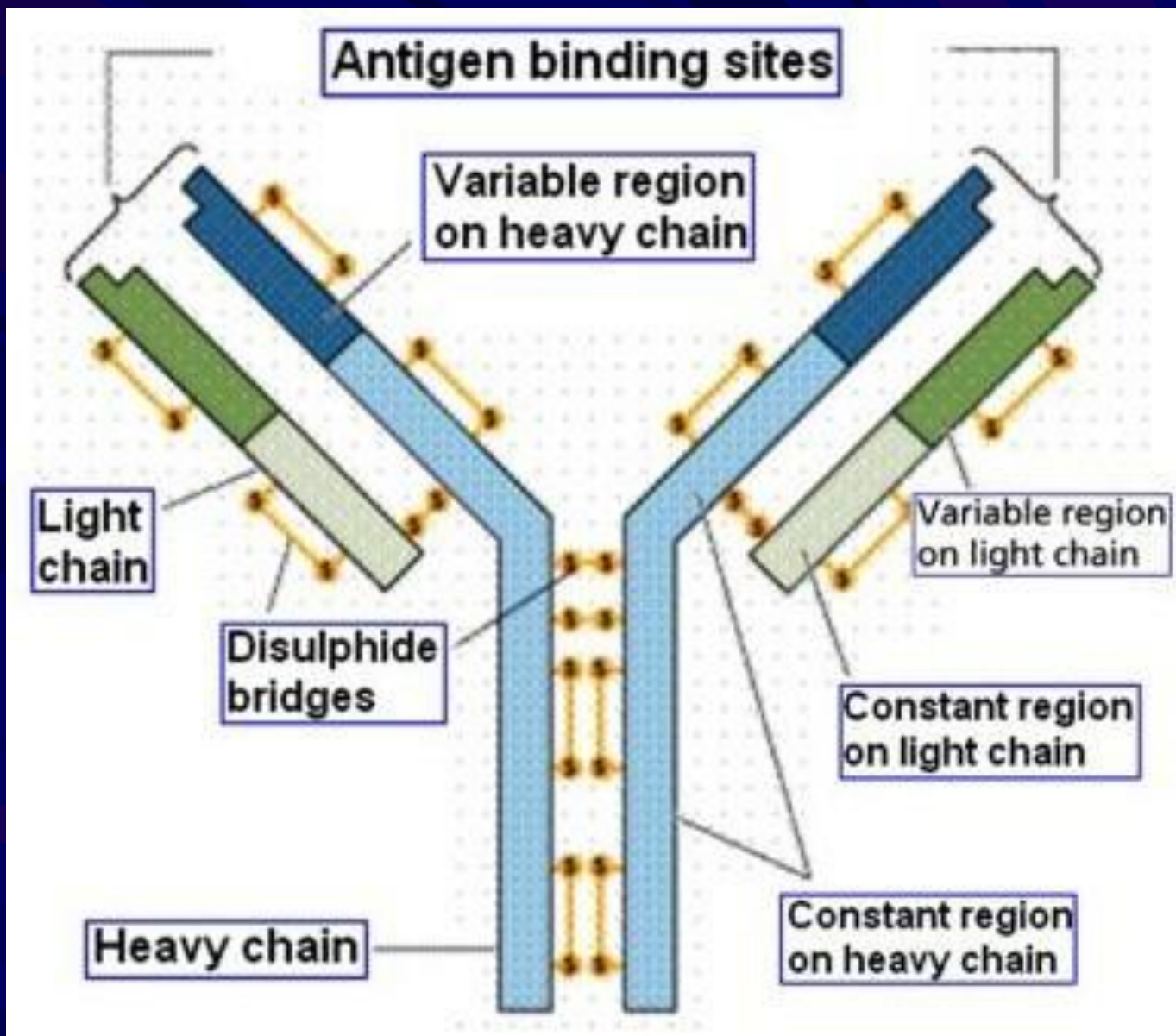
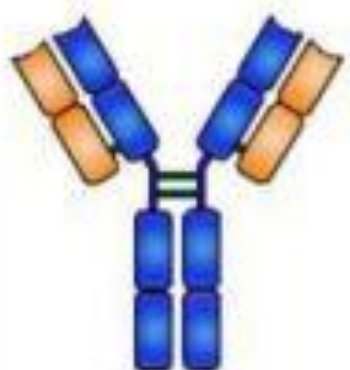


Fig. 1 – Plasma cell development and DNA-modifying mechanisms.⁴⁹

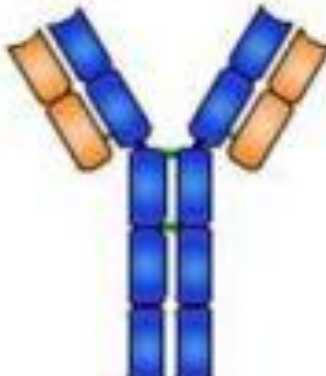
Η δομή του αντισώματος



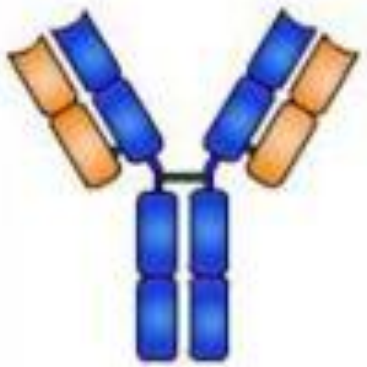
Τύποι αντισωμάτων



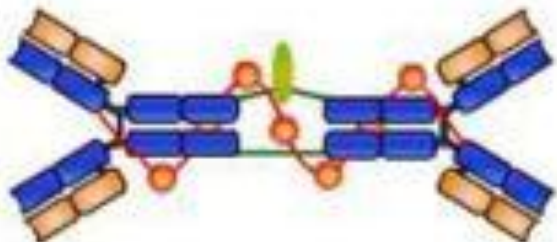
IgG



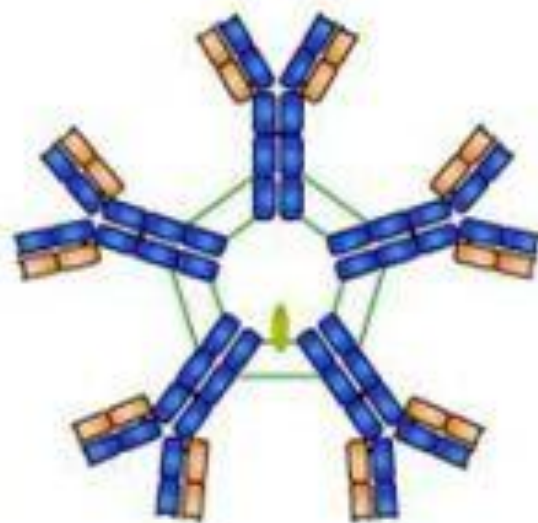
IgE



IgD



IgA

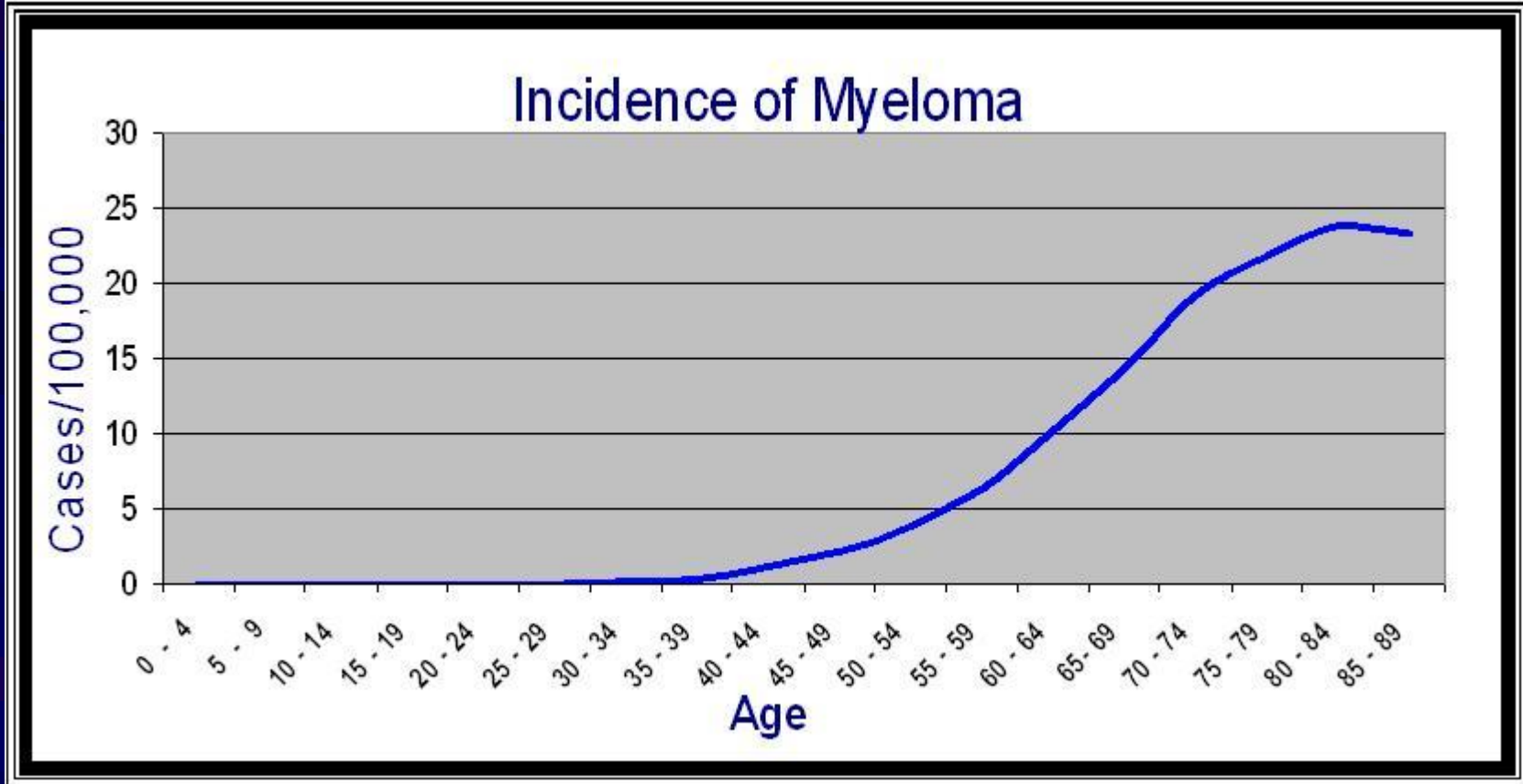


IgM

Επιδημιολογία

- Επιπλασμός (Sweden, 1963)
 - MGUS: 901/100,000
 - MM: 4.3/100,000
- Επίπτωση (USA)
 - MM: 4.7/100,000 άνδρες
 - MM: 3.3/100,000 γυναίκες
- Η συχνότητα εμφάνισης αυξάνει με την ηλικία
 - Πολύ σπάνια κάτω από την ηλικία των 35 ετών
 - Διάμεση ηλικία 65 έτη

Επίπτωση προσαρμοσμένη ως προς την ηλικία



Ποια η αιτία της νόσου;

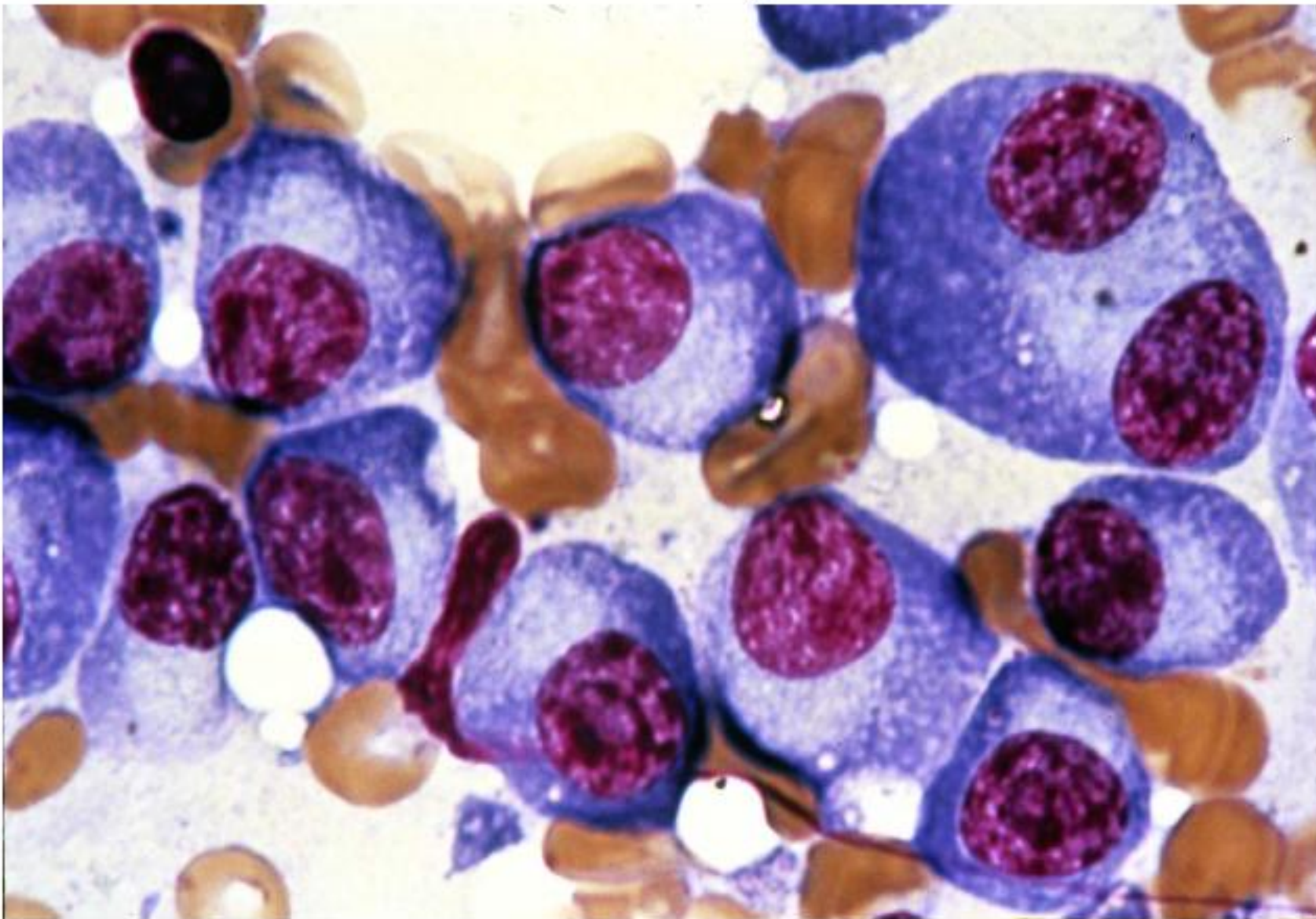
Αίτια ασαφή

- Αυξημένη συχνότητα στους επιζήσαντες της Hiroshima & Nagasaki
- Αυξημένη συχνότητα σε εργαζόμενους σε περιβάλλον με ακτινοβολία
- Χρόνιος αντιγονικός ερεθισμός
- Πιθανοί γενετικοί παράγοντες

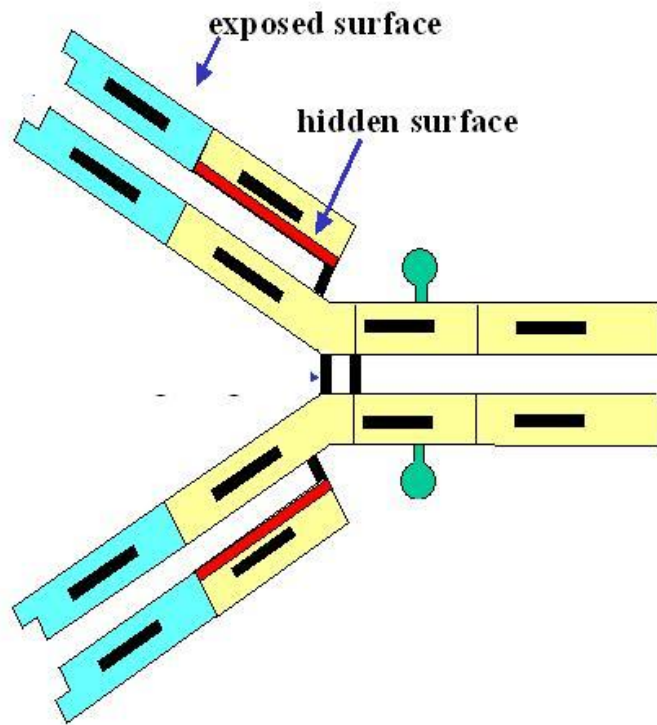
Πολλαπλό Μυέλωμα – Παθογένεια

- Νεοπλασματική εκτροπή με αναστολή διαφοροποίησης στο στάδιο του πλασματοκυττάρου
- Συσσώρευση στον μυελό των οστών μεγάλου αριθμού μονοκλωνικών πλασματοκυττάρων
- Παραγωγή μεγάλου ποσού μονοκλωνικής ανοσοσφαιρίνης
- Η ανίχνευση και η ποσοτικοποίηση της μονοκλωνικής ανοσοσφαιρίνης (παραπρωτείνη) γίνεται στον ορό του αίματος και στα ούρα με την χρήση ειδικών τεχνικών

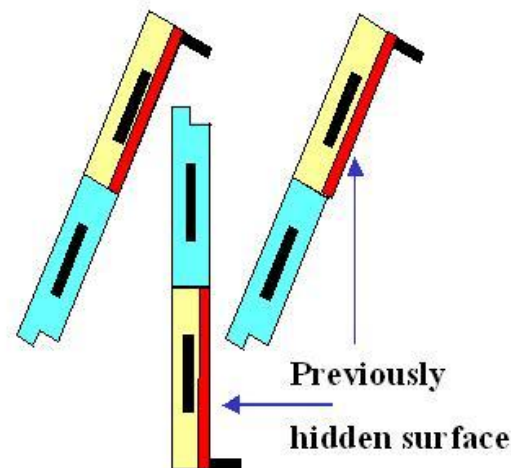
Διήθηση μυελού από πλασματοκύτταρα



Οι βαρείες και οι ελαφρές αλυσίδες



Intact Immunoglobulin



Free Light Chain

Η τεχνική της ηλεκτροφόρησης

Apply serum or urine

↑
origin

Stain



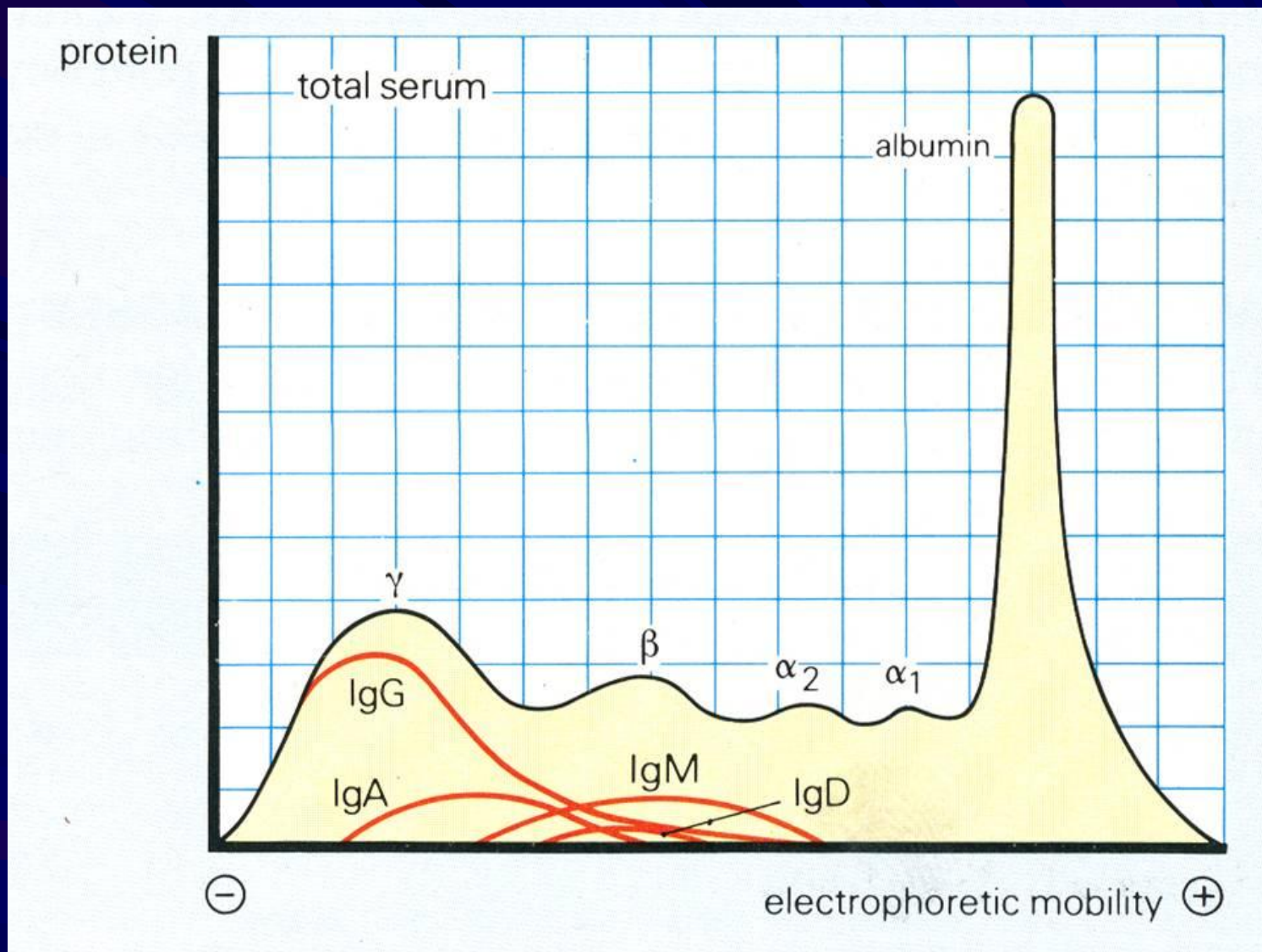
↑
origin

Protein Electrophoresis (PEP):

proteins separated according to
charge and size

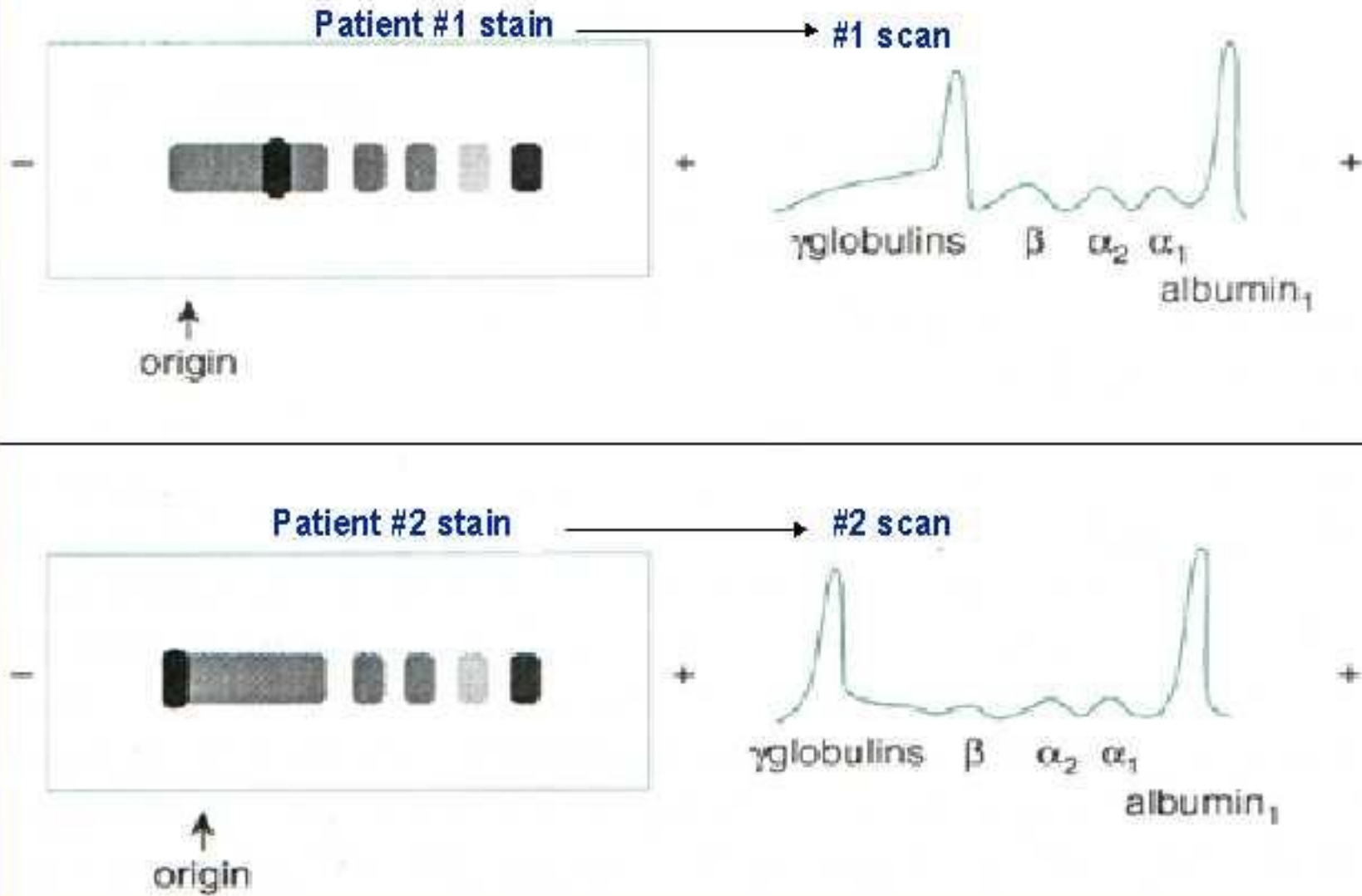
Scan

γ β α_2 α_1 albumin
globulins

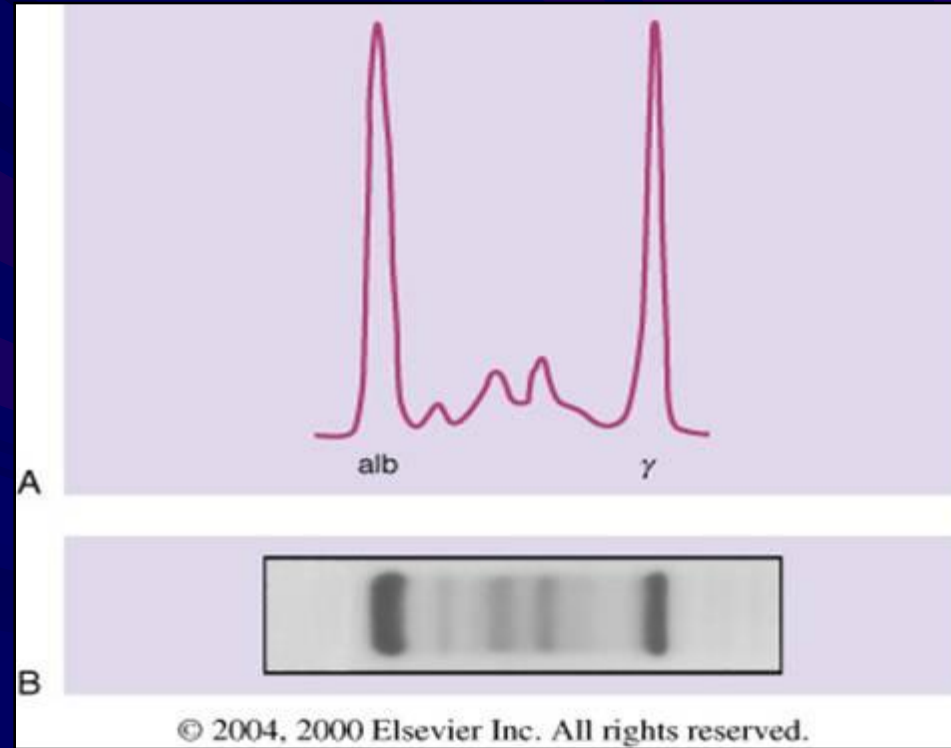
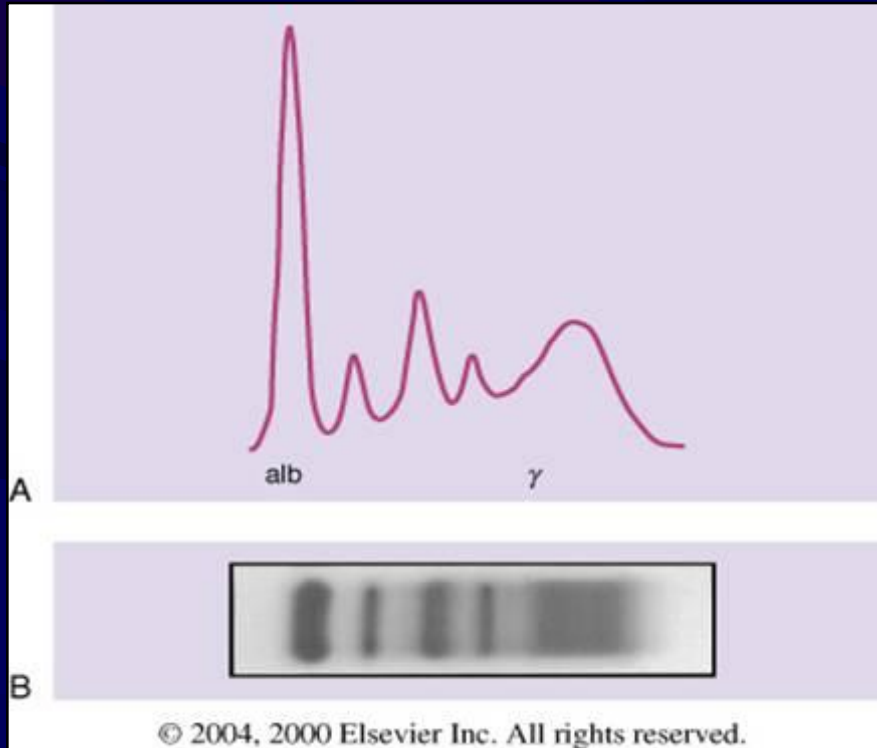


Ασθενείς με μονοκλωνική ανοσοσφαιρίνη

Serum Protein Electrophereses in 2 Patients with Myeloma



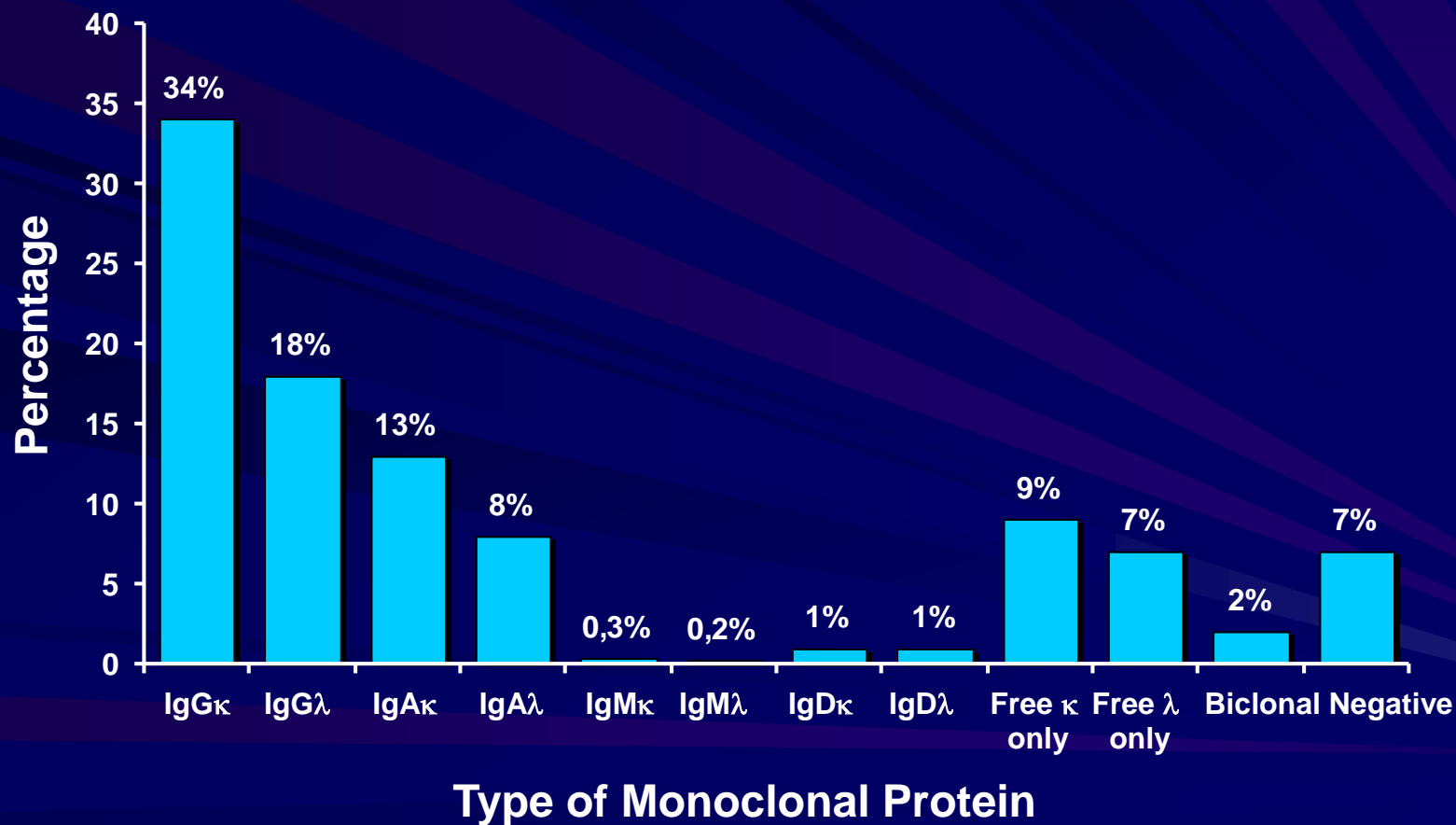
Ηλεκτροφορητικά διαγράμματα



Μονοκλωνικό κλάσμα

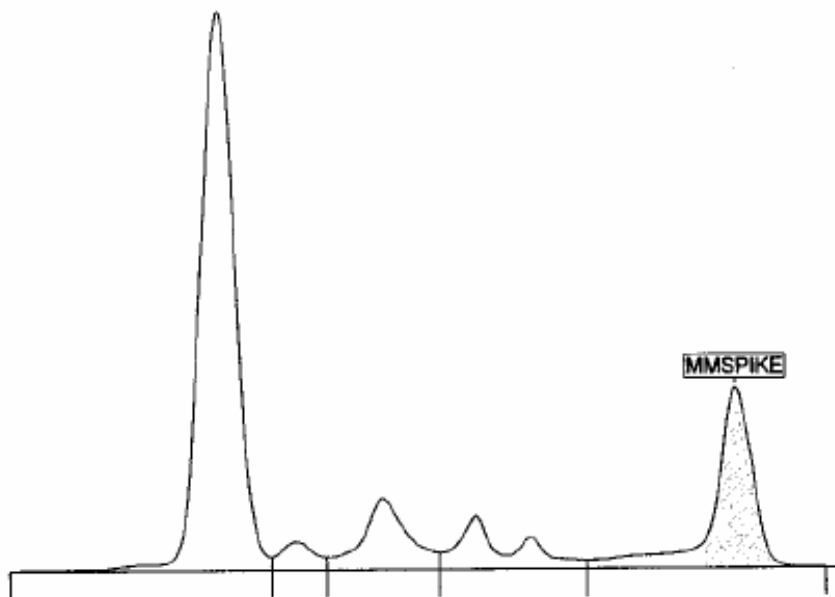
- IgG: 60%
- IgA: 20%
- IgD: 1%
- IgM: 0,5%
- IgE: <<0,5%
- Μόνο ελαφρές αλύσεις: 20%
- Παραπρωτείνη στον ορό και ελαφρές αλύσεις στα ούρα: 60%

Types of Serum Monoclonal Proteins in 1027 Patients With Multiple Myeloma



Multiple myeloma (IgG kappa)

Serum Protein Electrophoresis



TSP g/dL: 7.3

A/G 1.95

Fractions	%	G/dL	Ref. G/dL
Albumin	66.1	4.83	3.90 - 5.00
Alpha 1	2.3	0.17	0.10 - 0.22
Alpha 2	7.9	0.58	0.56 - 0.96
Beta	6.7	0.49 *	0.65 - 1.10
Gamma	17.0	1.24	0.62 - 1.32
MMSPike	13.7	1.00	

Interpretation:

A band in the gamma region consistent with a monoclonal protein is demonstrated by electrophoresis. Review of records reveals a diagnosis of thalassemia and plasma cell dyscrasia.

IgG 2080

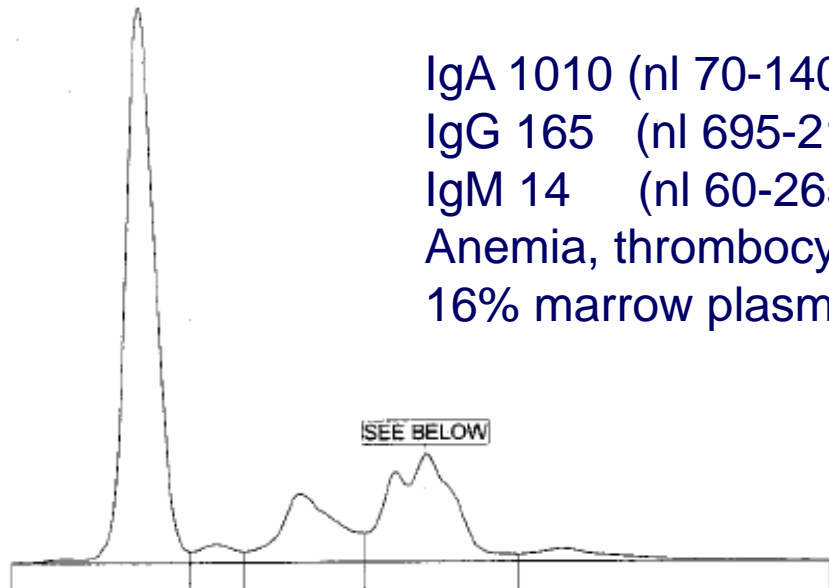
Anemia, leukopenia

Lytic bone lesions

10% marrow plasma cells

Multiple myeloma (IgA)

Serum Protein Electrophoresis

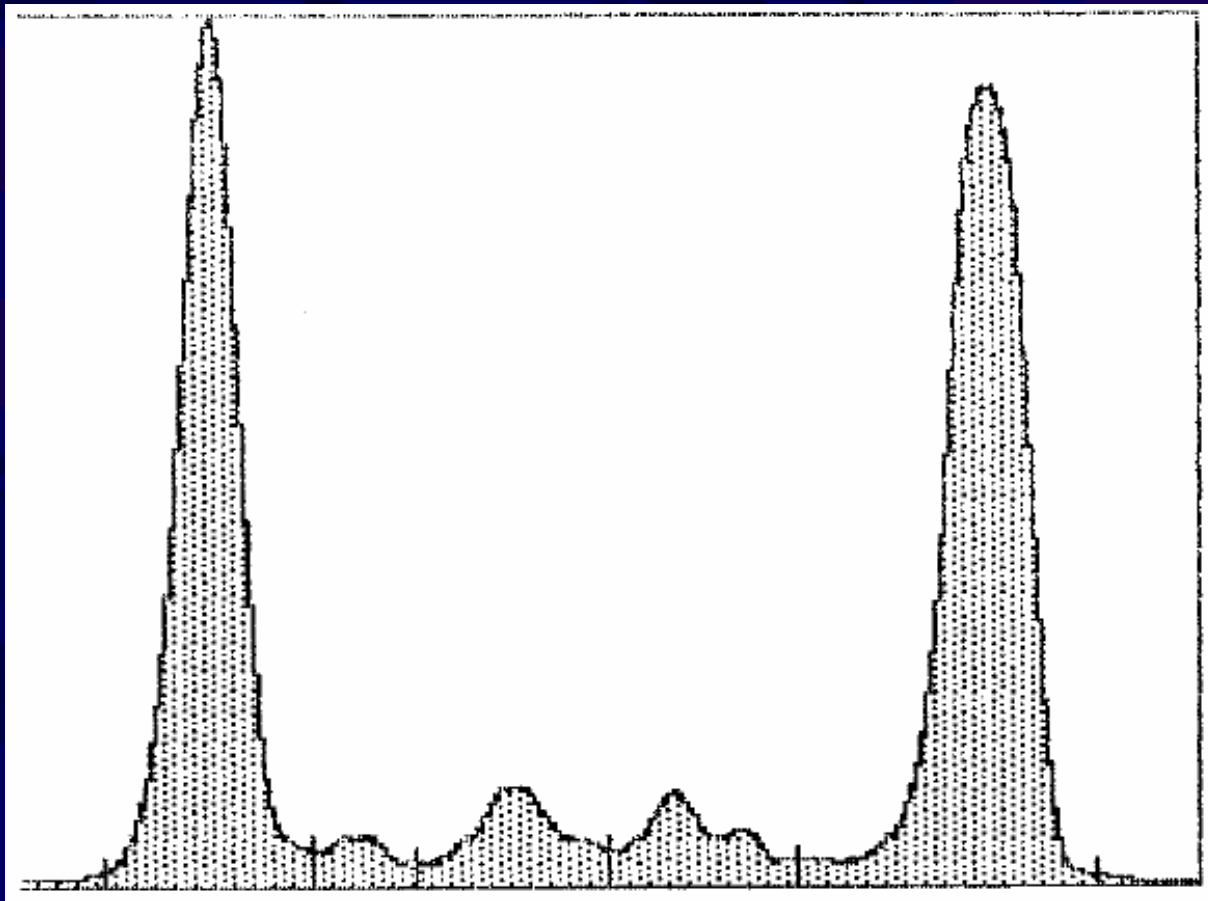


	Fractions	%	G/dL	Ref. G/dL
TSP g/dL: 6.2	Albumin	63.9	3.96	3.90 - 5.00
A/G 1.77	Alpha 1	1.9	0.12	0.10 - 0.22
	Alpha 2	11.4	0.71	0.56 - 0.96
	Beta	19.6	1.22 *	0.65 - 1.10
	Gamma	3.2	0.20 *	0.62 - 1.32
	SEE BELOW	1.4	0.09	

Interpretation:

A band in the beta region consistent with a monoclonal protein is demonstrated by electrophoresis. The band (or M-spike) cannot be differentiated from the other proteins in the region for quantitation by scanning. Review of records reveals a diagnosis of multiple myeloma.

Waldenstrom macroglobulinemia



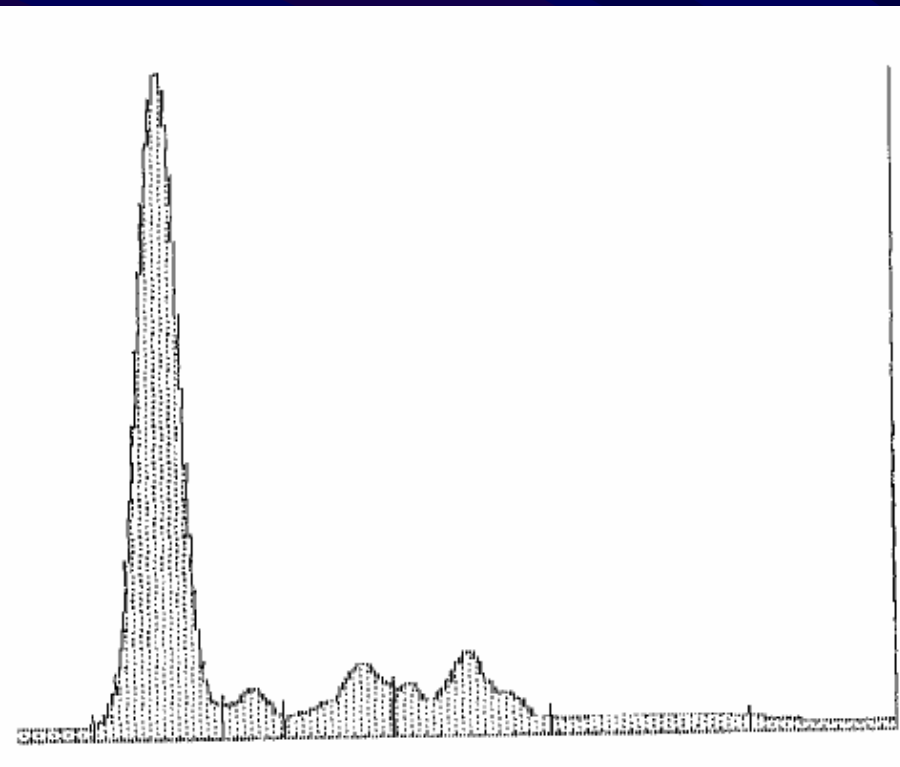
Mild fatigue

IgM 8460, serum viscosity 2.7

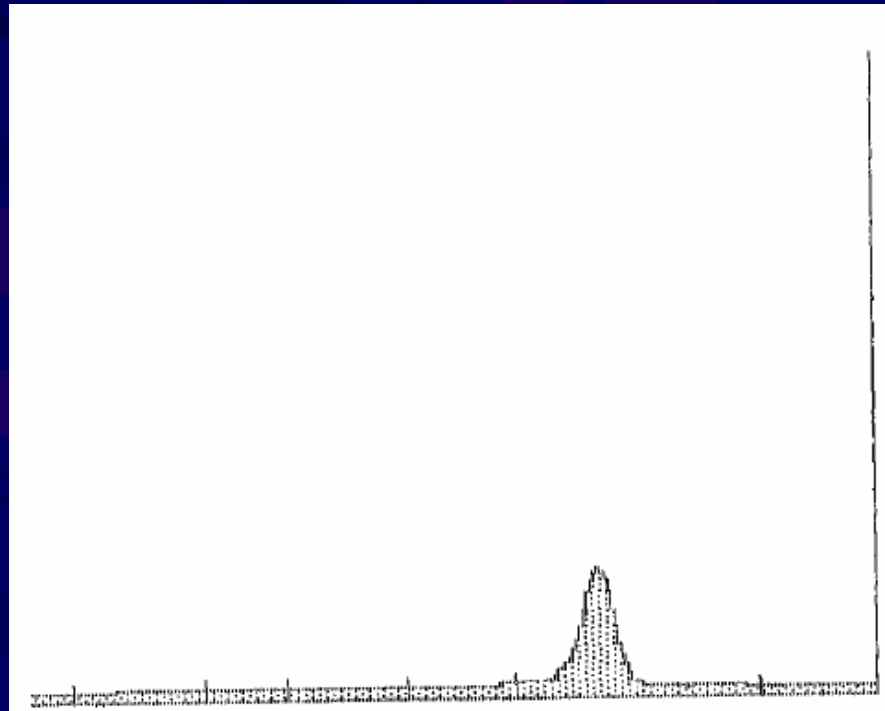
Hgb 12, WBC 3700, platelets 143,000

Marrow: 50% plasmacytoid B-lymphocytes

**Περίπτωση ασθενούς με παρουσία ελαφρών αλύσεων
μόνο στα ούρα και απουσία μονοκλωνικού στον ορό**



Serum (hypogammaglobulinemia)



Urine (kappa light chain)

Always check the urine!

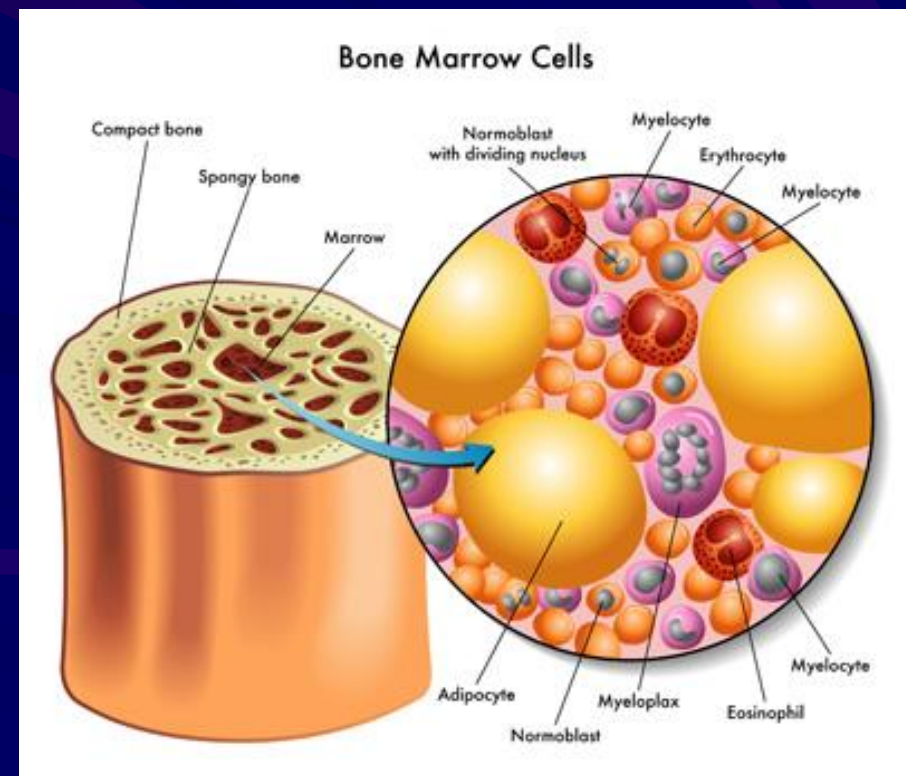
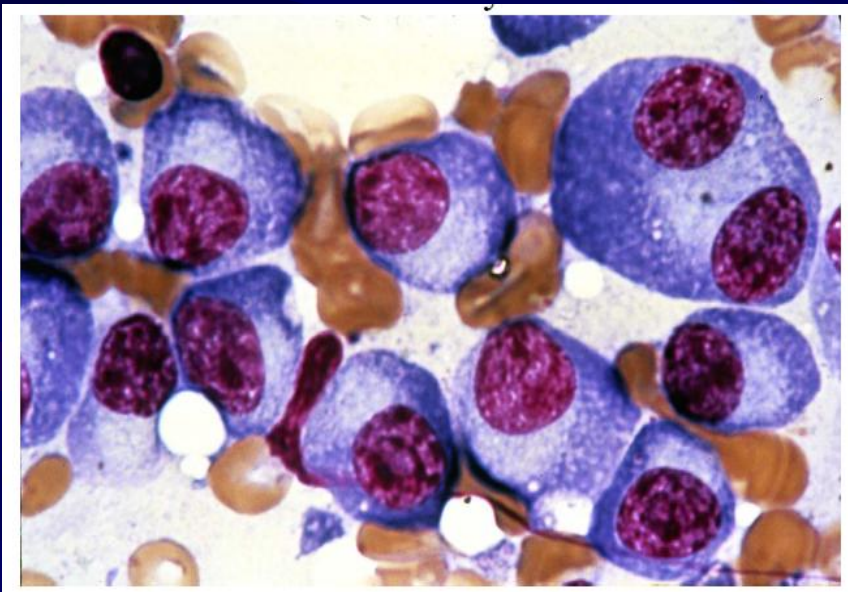
Η παθογένεια της νόσου;

Πολλαπλασιασμός Μυελωματικού Κλώνου στο Μυελό των Οστών



Κλινικά χαρακτηριστικά της νόσου

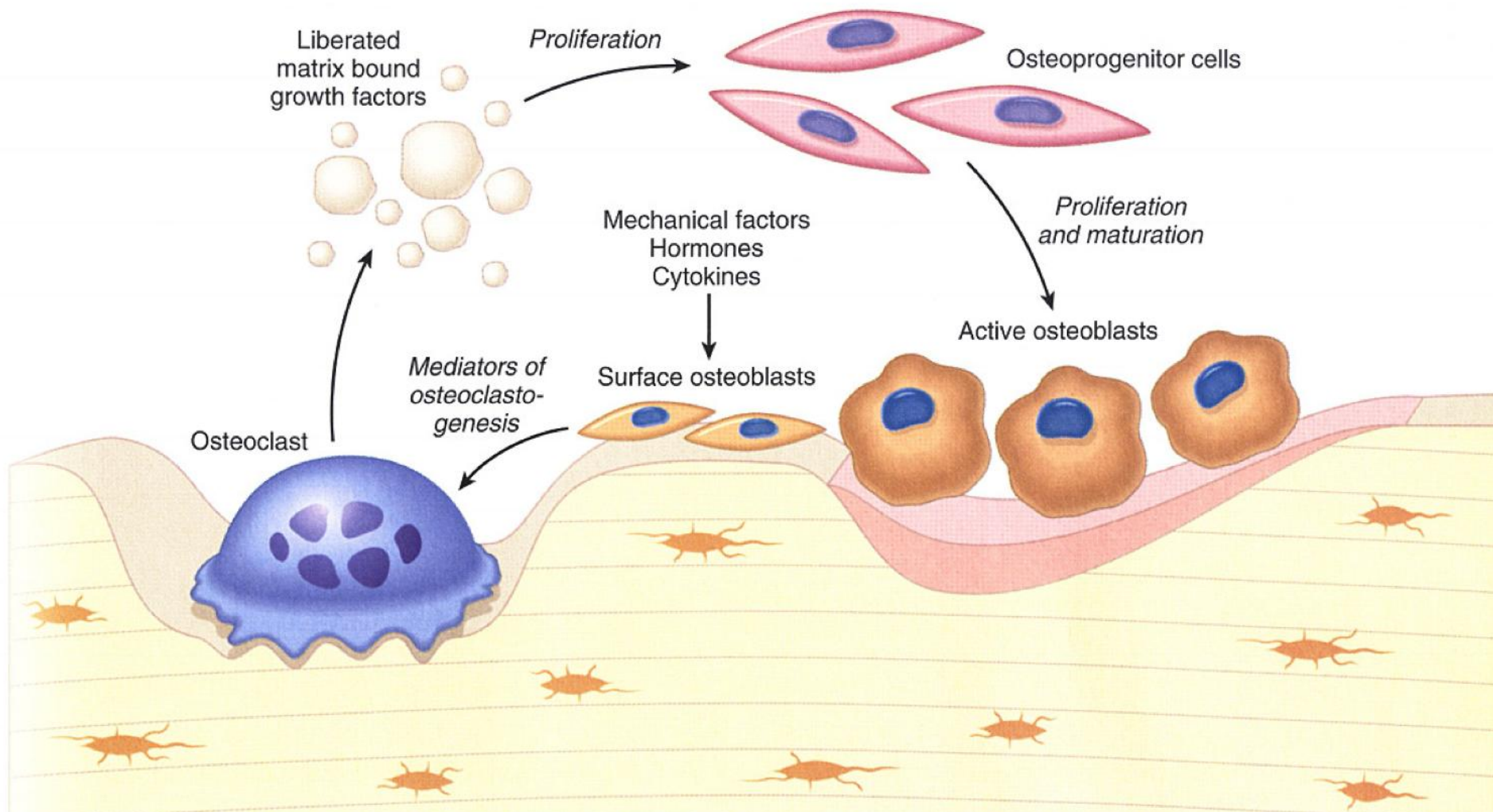
- Διήθηση μυελού των οστών
 - 1. Αναιμία
 - 2. Θρομβοπενία
 - 3. Ουδετεροπενία



Κλινικά χαρακτηριστικά της νόσου

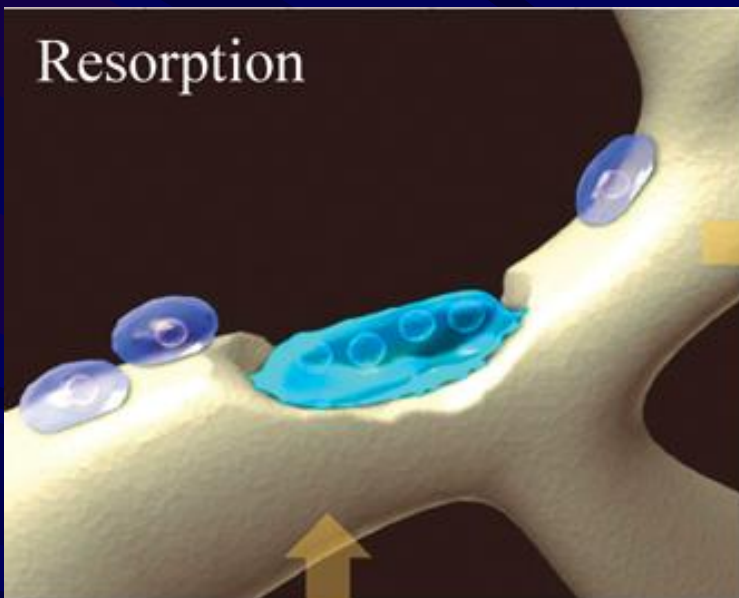
- Οστική προσβολή
 1. Οστεπόρωση
 2. Οστικές λύσεις
 3. Αυτόματα κατάγματα
 4. Υπερασβεστιαιμία

Οστεοβλάστες και Οστεοκλάστες



Bone remodeling

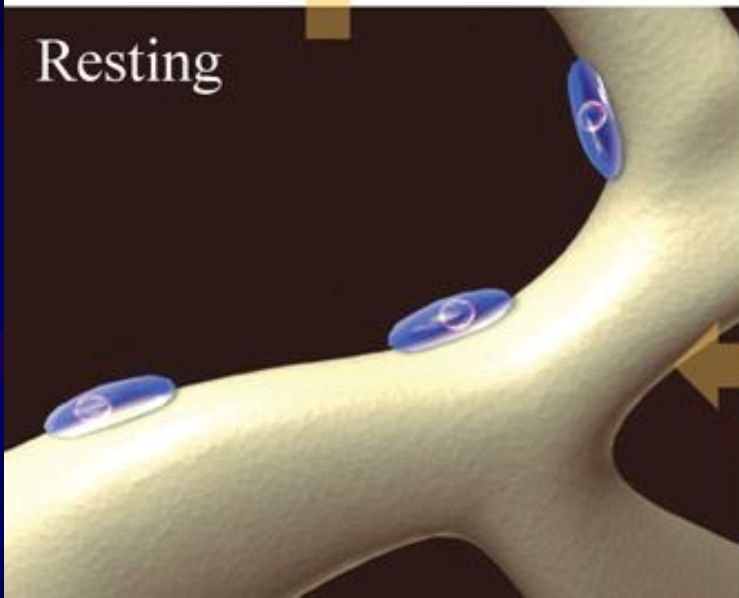
Resorption



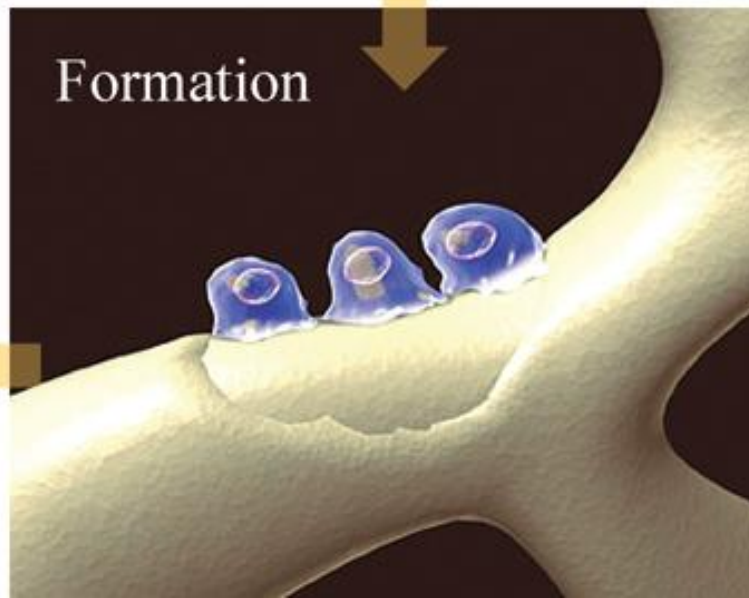
Reversal

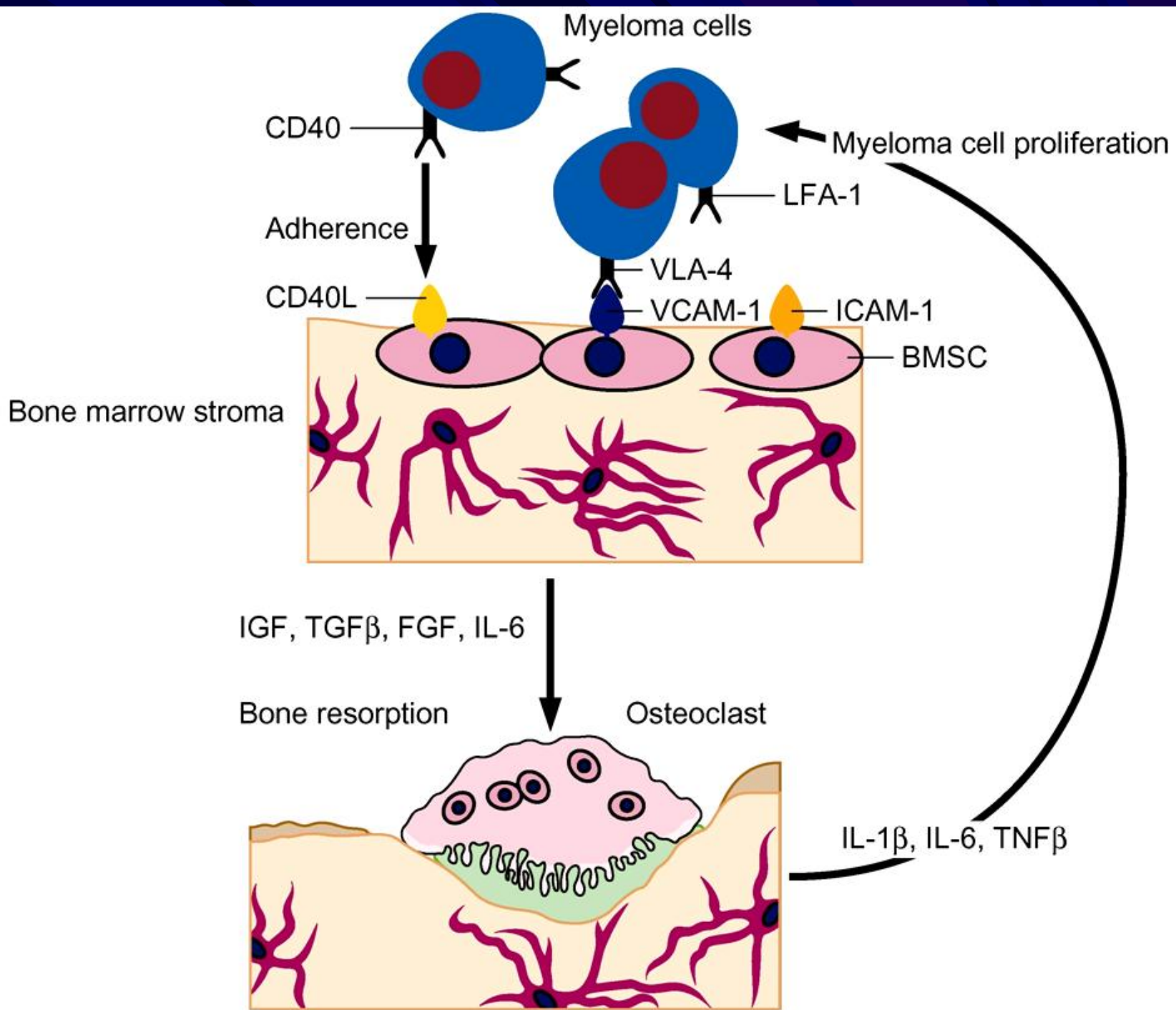


Resting

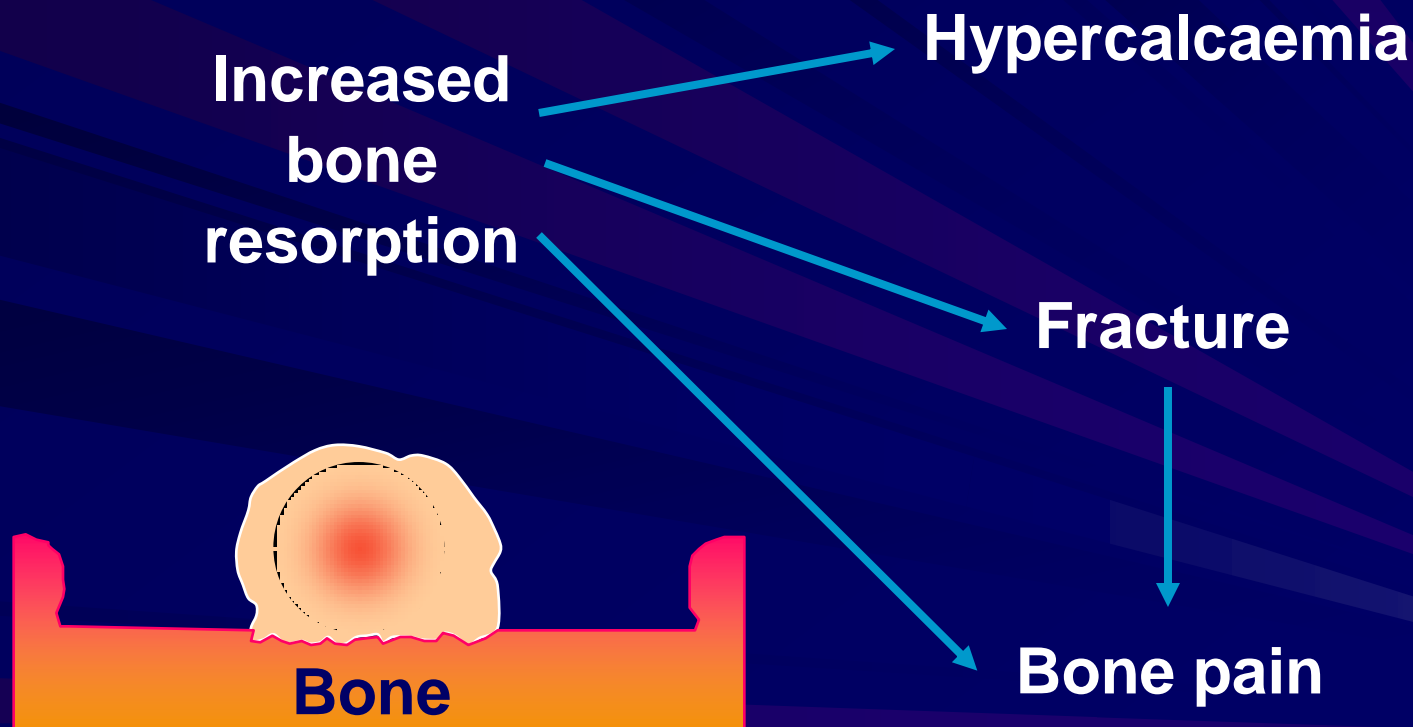


Formation

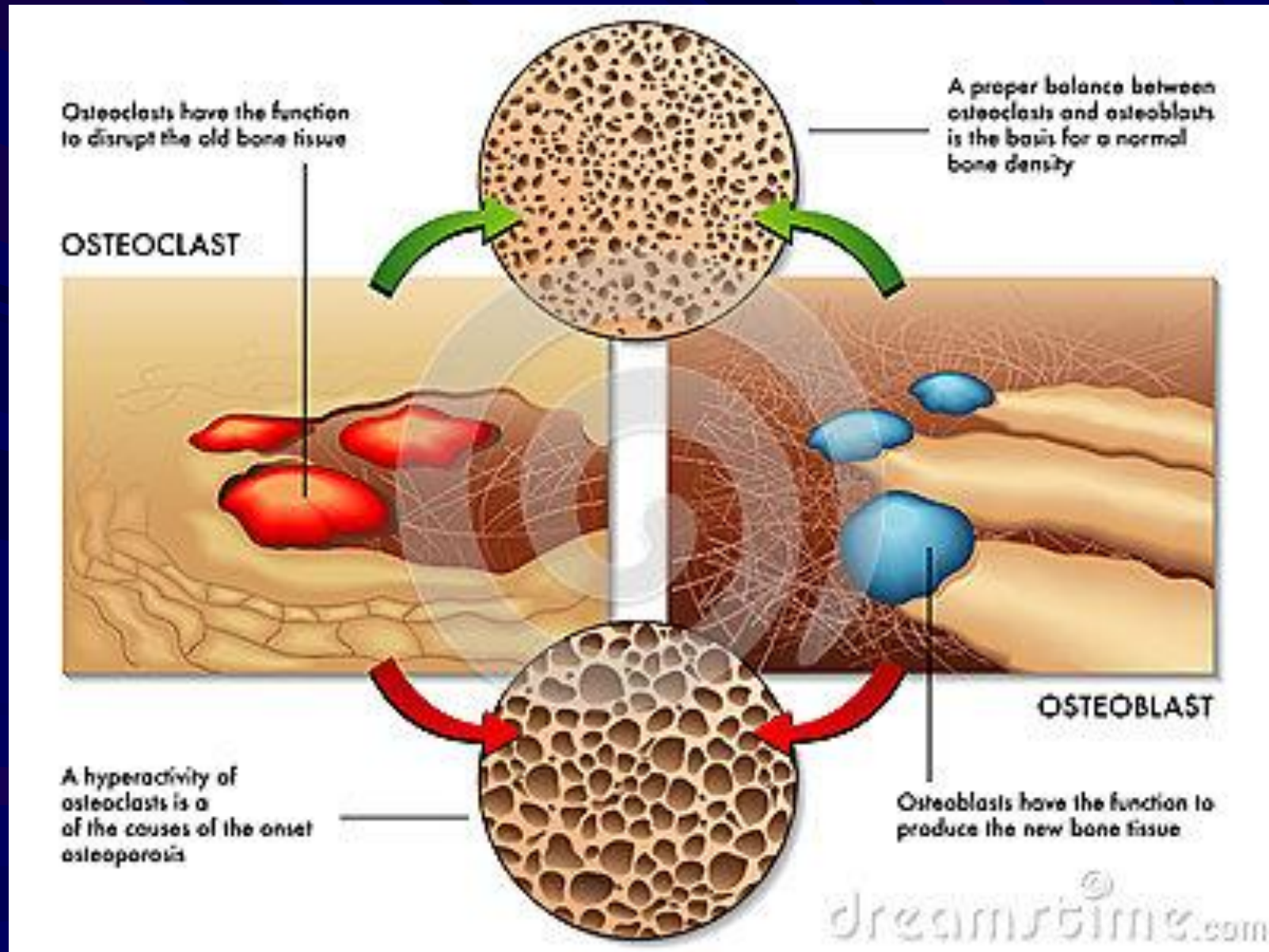




Αυξημένη οστική αποδόμηση λόγω αναστολής οστεοβλαστών και ενεργοποίησης οστεοκλαστών

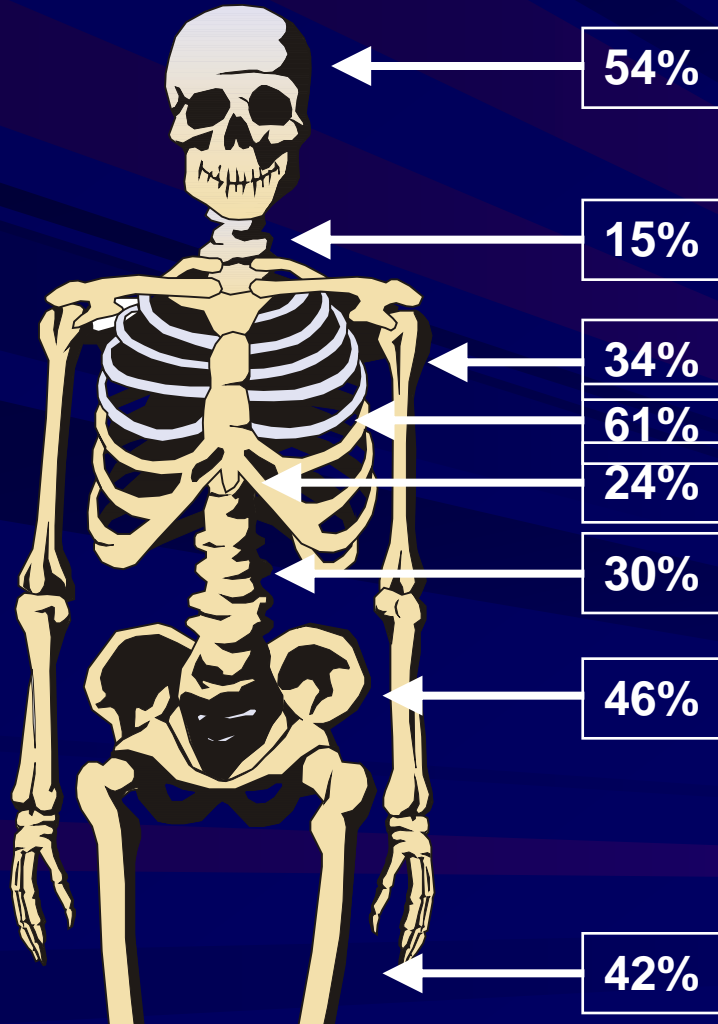


Φυσιολογικό και οστεοπορωτικό οστό





Importance of Osteolytic Lesions in Multiple Myeloma

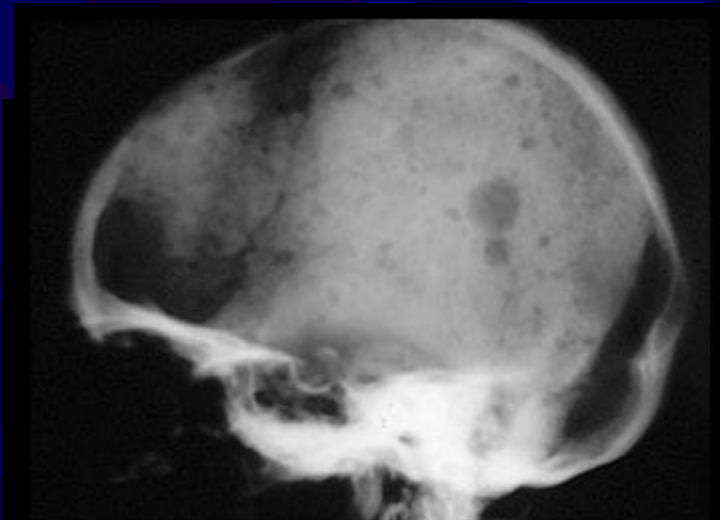


Important source of morbidity

- Invalidity
- Bone pain
- Hypercalcemia
- Fractures may occur in CR



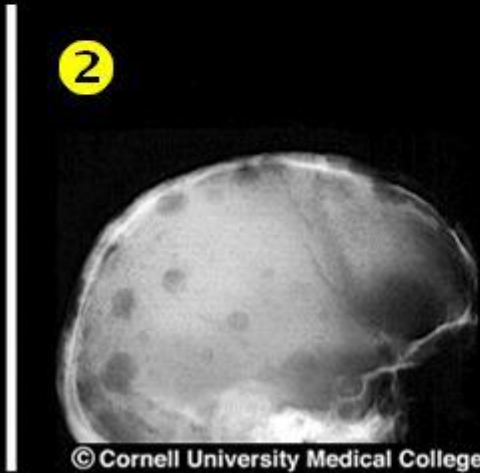
Ακτινολογικός έλεγχος σκελετού



1



2



3



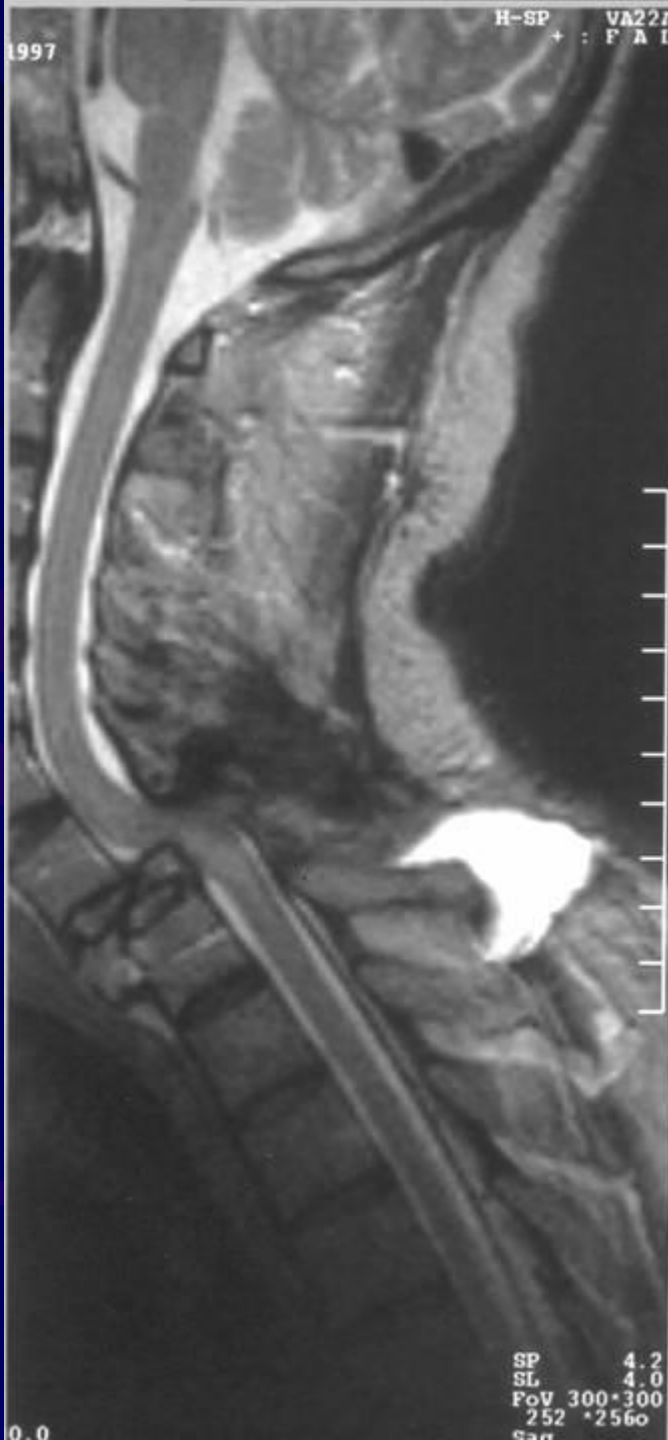
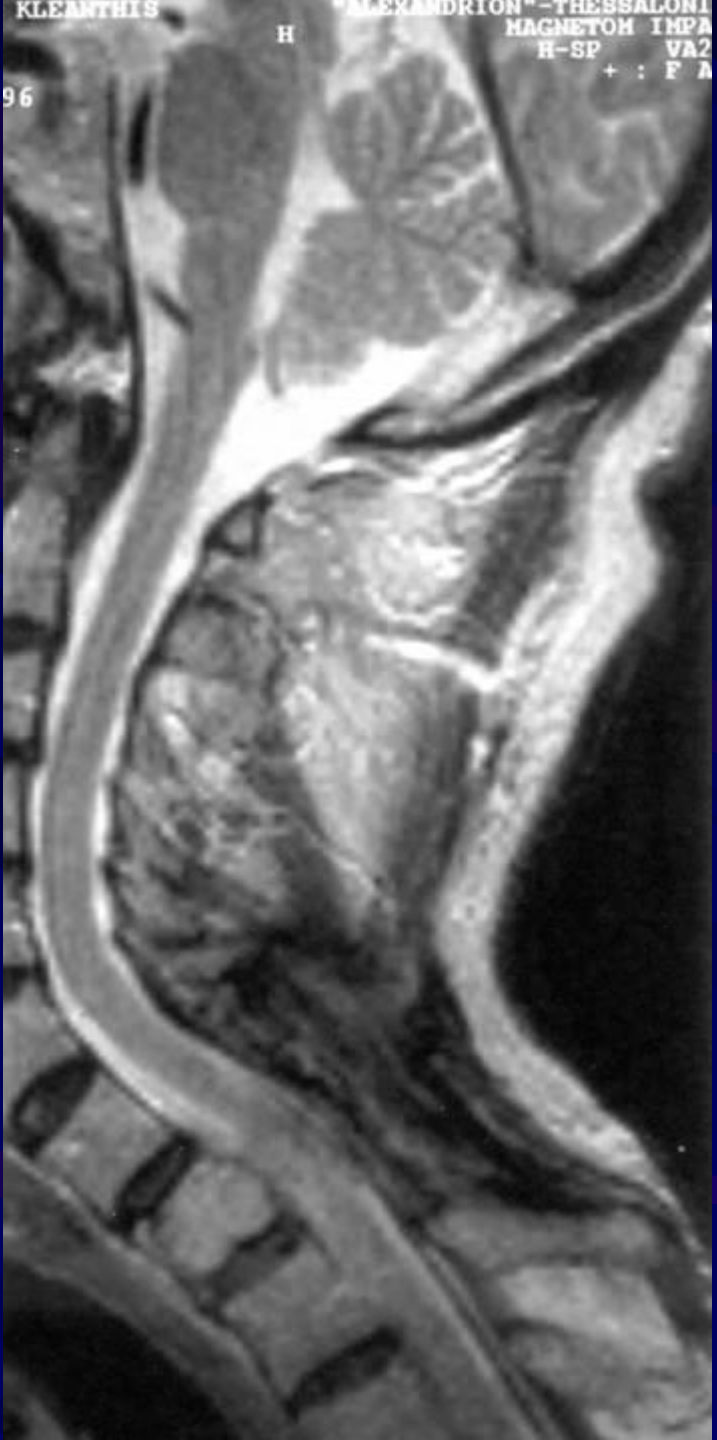
4



KLEANTHIS

ALEXANDRION"-THESSALONI
MAGNETOM IMPA
H-SP VA2
+ : F A

96



0.0

SP 4.2
SL 4.0
FoV 300*300
252 *2560
Sag

H-SP VA22A
+ : F A L

1997

Απτεικονιστικός έλεγχος

- Απλές ακτινογραφίες
- Αξονική τομογραφία
- Μαγνητική τομογραφία
- Σπινθηρογράφημα οστών
- PET-scan

Απλές ακτινογραφίες

- Αρχική εκτίμηση (Ro-κρανίου, ΑΜΣΣ, ΘΜΣΣ, ΟΜΣΣ, Λεκάνης-ισχίων, μηριαία αμφω, βραχιόνια άμφω F+P)
- Περιορισμοί της μεθόδου
- Οχι επαρκής για την ανάδειξη μικρών λύσεων ή διάχυτης ήπιας οστεοπόρωσης
- Δεν μπορεί να διακρίνει την αιτία της οστεοπενίας
- Δεν δύναται να χρησιμοποιηθεί σαν μέθοδος για την διαπίστωση της υποχώρησης της νόσου

Αξονική τομογραφία

- Δύναται να δείξει με ακρίβεια την έκταση της καταστροφής του οστικού φλοιού
- Δύναται να αναδείξει μικρές οστεολύσεις
- Χαμηλής δόσης ακτινοβολίας ολόσωμη αξονική τομογραφία υπερέχει των απλών ακτινογραφιών

Μαγνητική τομογραφία

- Μέθοδος εξαιρετικής ακρίβειας (MRI-SPINE)
- Δύναται να εκτιμήσει την διήθηση μυελού
- Δύναται να αναγνωρίσει επέκταση του μυελώματος σε περιοστικές δομές
- Σε ασθενή με σφηνοειδή παραμόρφωση σπονδύλου (οστικό κάταγμα σπονδυλικού σώματος) δύναται να βοηθήσει στην διάκριση μεταξύ απλού οστεοπορωτικού κατάγματος και διήθησης από πολλαπλό μυέλωμα

Παθοφυσιολογία των λοιμώξεων στο πολλαπλούν μυέλωμα

- Ελάττωση σύνθεσης των πολυκλωνικών ανοσοσφαιρινών
- Ελάττωση επιπέδων ειδικών αντισωμάτων
- Διαταραχή απάντησης μετά ανοσοποίηση

Νεφρική βλάβη

- Myeloma kidney: σωληναριακή βλάβη, Fanconi, νεφρική ανεπάρκεια
- Αμυλοείδωση νεφρού, Light chain / light and heavy deposition disease – νεφρωσικό σύνδρομο
- Υπερασβεστιαιμία
- Αφυδάτωση
- Υπερουριχαιμία
- Νεφροτοξικά φάρμακα- NSAIDs, σκιαγραφικά

Συχνότητα νεφρικής βλάβης στην διάγνωση

- 43% (of 998 pts) είχαν creatinine > 1.5 και 22% (of 423 pts) είχαν Cr > 2.0
- Η επιβίωση στο 1 έτος ήταν 80% iσε ασθενείς με Cr < 1.5 σε σύγκριση με 50% επιβίωση σε ασθενείς με Cr > 2.3

Myeloma Kidney

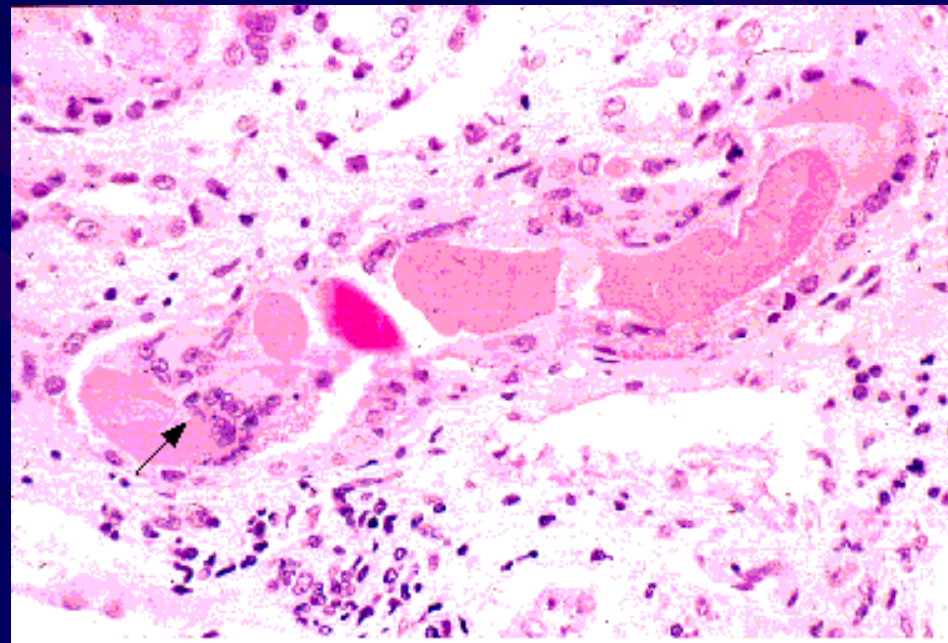
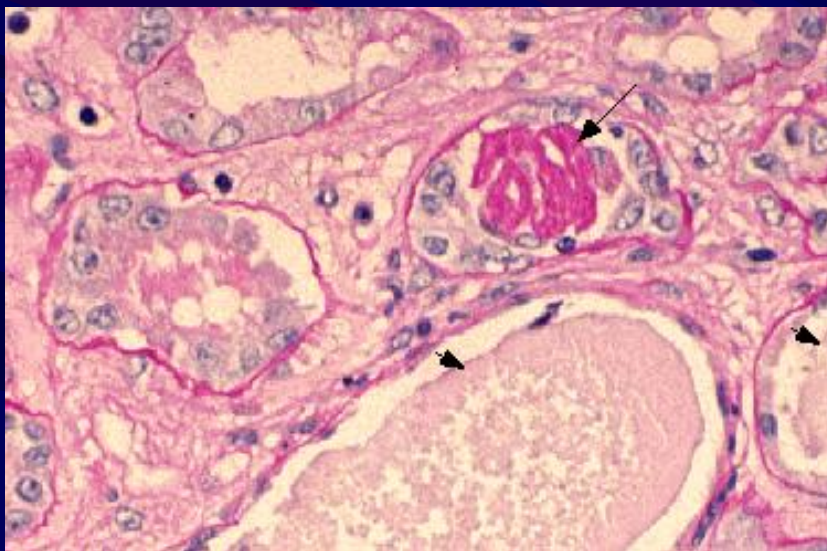
■ Παθογένεια:

- Ελαφρές αλυσίδες προκαλούν βλάβη στα επιθηλιακά κύτταρα των νεφρικών σωληναρίων

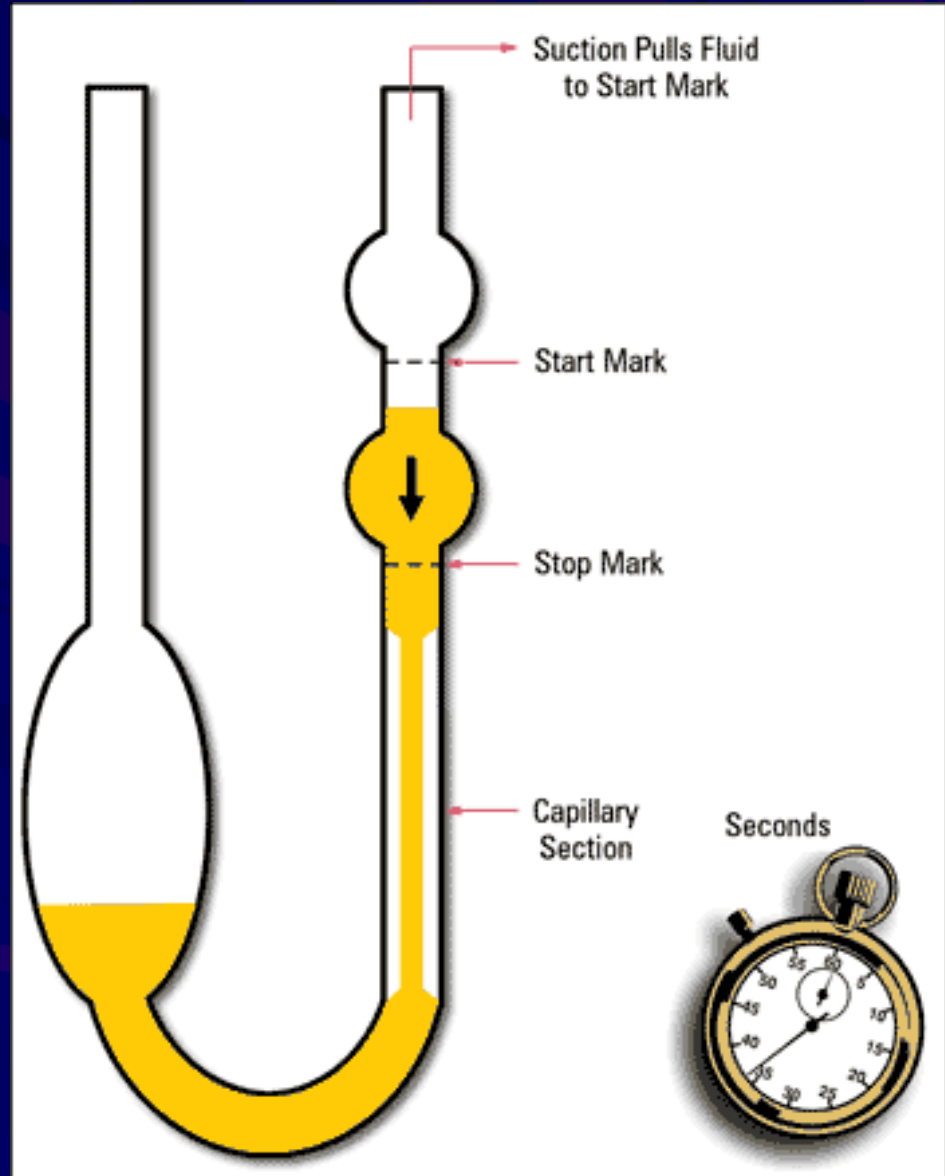
■ Παράγοντες που συμμετέχουν στην πρόκληση της νεφρικής βλάβης:

- Υψηλός ρυθμός παραγωγής ελαφρών αλύσεων (tumor load)
- Βιοχημικά χαρακτηριστικά ελαφρών αλύσεων
- Συνυπάρχουσα αφυδάτωση ή και άλλων νεφροτοξικών παραγόντων

Cast Nephropathy



Σύνδρομο υπεργλοιότητας

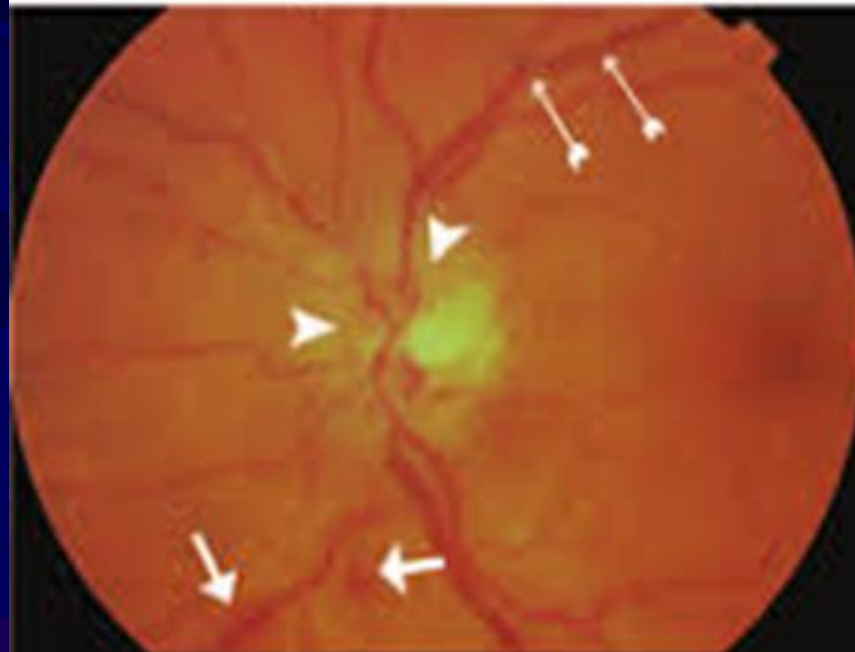


Σύνδρομο υπεργλοιότητας

- Αιμορραγικές εκδηλώσεις
- Θρομβώσεις
- Επιδείνωση καρδιακής ανεπάρκειας
- Διαταραχές όρασης
- Ίλλιγγος, εμβοές ώτων, διαταραχές ακοής
- Διαταραχές από το ΚΝΣ: Κεφαλαλγία, λήθαργος, σύγχυση, κώμα

Βυθοσκόπηση

Before Plasmapheresis



After Plasmapheresis



Κλινικοεργαστηριακά χαρακτηριστικά στην διάγνωση

- Οστική νόσος (67%)
- Αναιμία (73%)
- Υπερασβεστιαιμία >11 (13%)
- Νεφρική νόσος, creatinine >2.0 (19%)
- Λοίμωξη?
- Σε τυχαίο έλεγχο με ηλεκτροφόρηση?

Πολλαπλό Μυέλωμα

Ευρήματα από αντικειμενική εξέταση

Mayo Clin Proc 2003;78:21

Ψηλαφητό ήπαρ

4%

Ψηλαφητός σπλήνας

1%

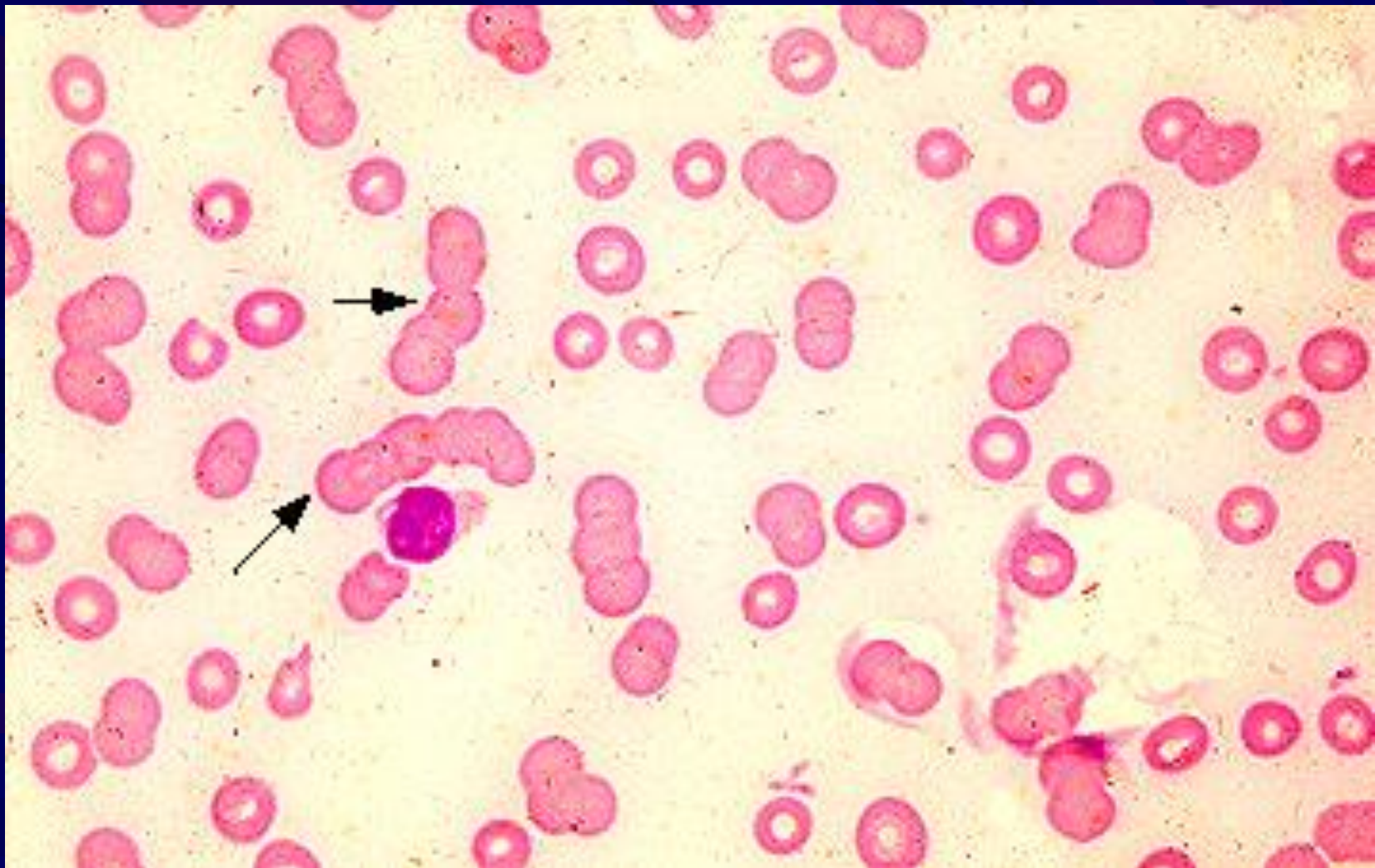
Λεμφαδενοπάθεια

1%

Εργαστηριακός έλεγχος

- Γενική αίματος
- Βιοχημικός έλεγχος
- Ηλεκτροφόρηση – Ανοσοκαθήλωση λευκωμάτων ορού και ούρων
- Ελεύθερες ελαφρές αλυσίδες ορού
- Οστεομυελική βιοψία
- Απεικονιστικός έλεγχος για ανάδειξη οστικής νόσου

Rouleaux formation



Διαγνωστικά κριτήρια

MGUS

- <3 g M spike
- <10% PC

AND

No anemia, bone lesions
normal calcium and
kidney function

Smoldering MM

- ≥ 3 g M spike
- OR $\geq 10\%$ PC

Active MM

- $\geq 10\%$ PC
- M spike +

AND

Anemia, bone lesions,
high calcium or
abnormal kidney function

Καθορισμός της πρόγνωσης

MULTIPLE MYELOMA

Survival

Mayo Clin Proc 2003;78:21

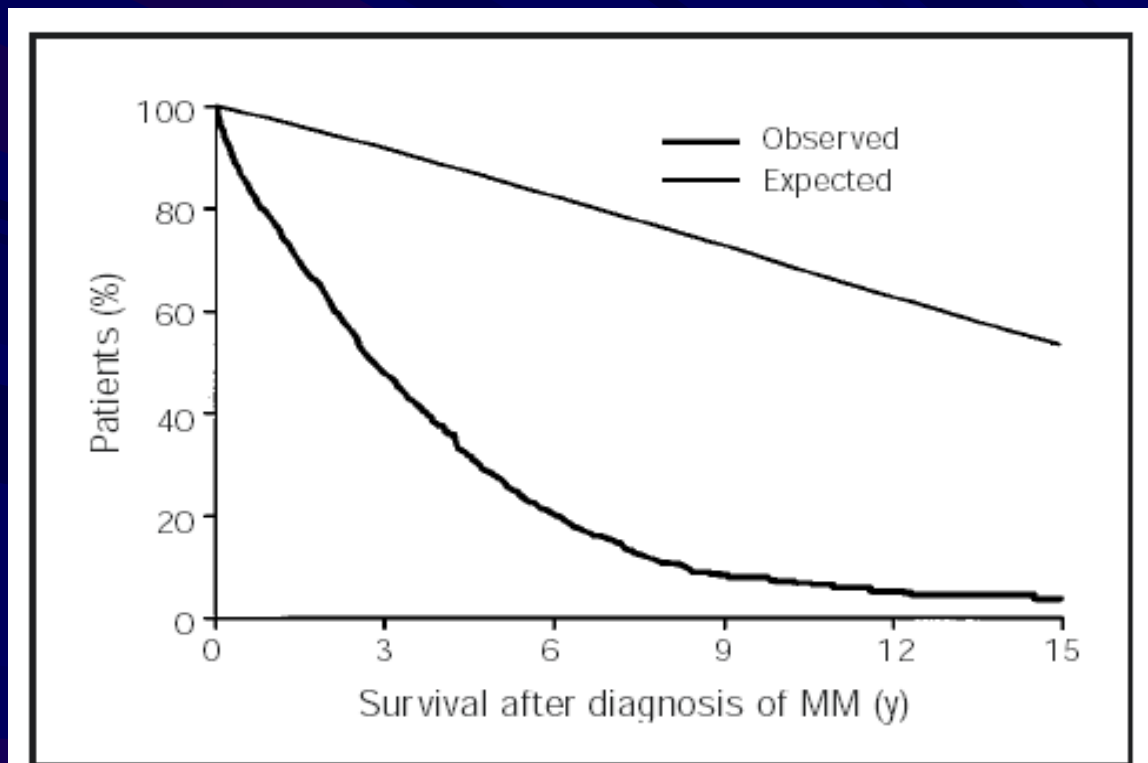


Figure 5. Duration of survival after diagnosis of multiple myeloma (MM) in 1027 patients and expected survival. Median of observed and expected survival, 2.8 years and 16.6 years, respectively.

Durie-Salmon Staging System for Myeloma

Stage	Criteria	Myeloma cell mass ($\times 10^{12}$ cells/m 2)
I	All of the following: Hemoglobin >10 g/dL Serum calcium level \leq 12 mg/dL (normal) Normal bone or solitary plasmacytoma on x-ray Low M component production rate: IgG <5 g/dL; IgA <3 g/dL Bence Jones protein <4 g/24 hr	<0.6 (low)
II	Not fitting stage I or III	0.6–12 (intermediate)
III	One or more of the following: Hemoglobin <8.5 g/dL Serum calcium level >12 mg/dL Multiple lytic bone lesions on x-ray High M-component production rate: IgG >7 g/dL; IgA >5 g/dL Bence Jones protein >12 g/24 hr	>1.2 (high)

Subclassification

A

B

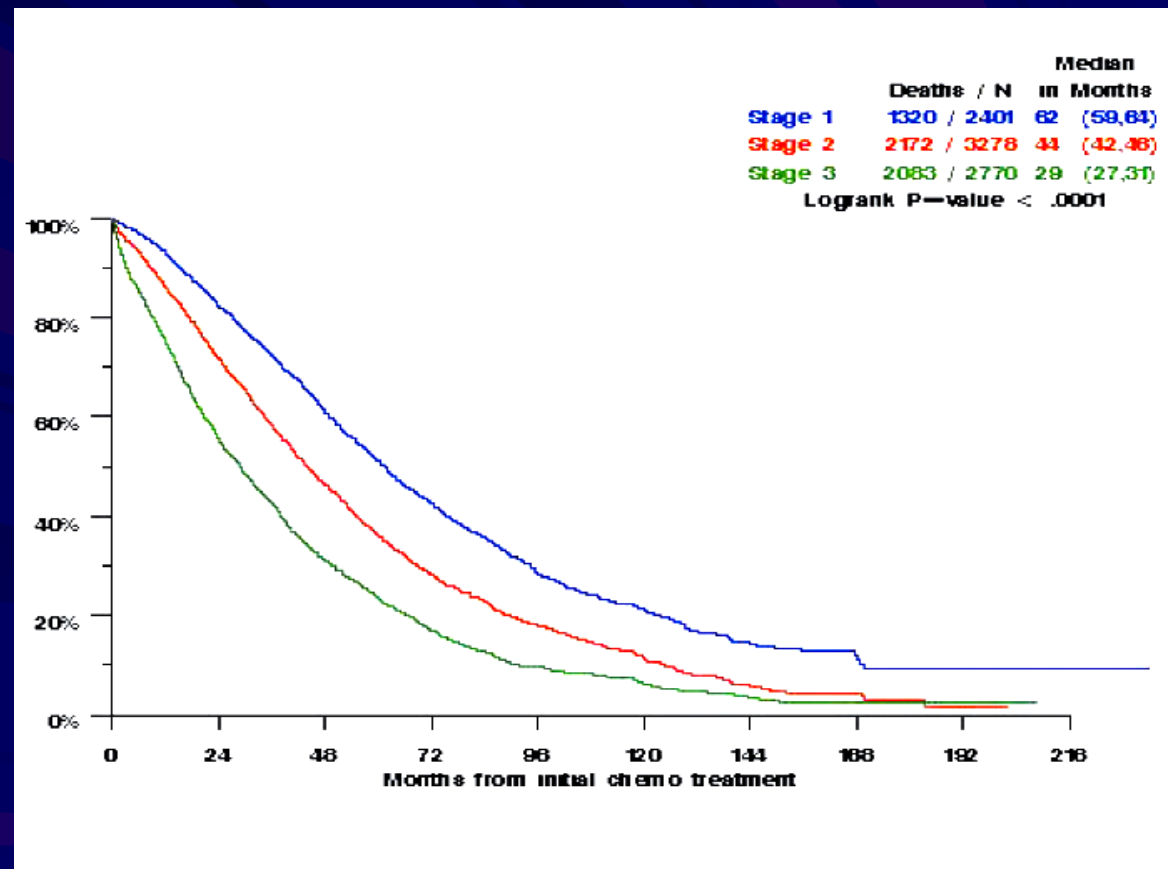
Criteria

Normal renal function (serum creatinine level <2.0 mg/dL)

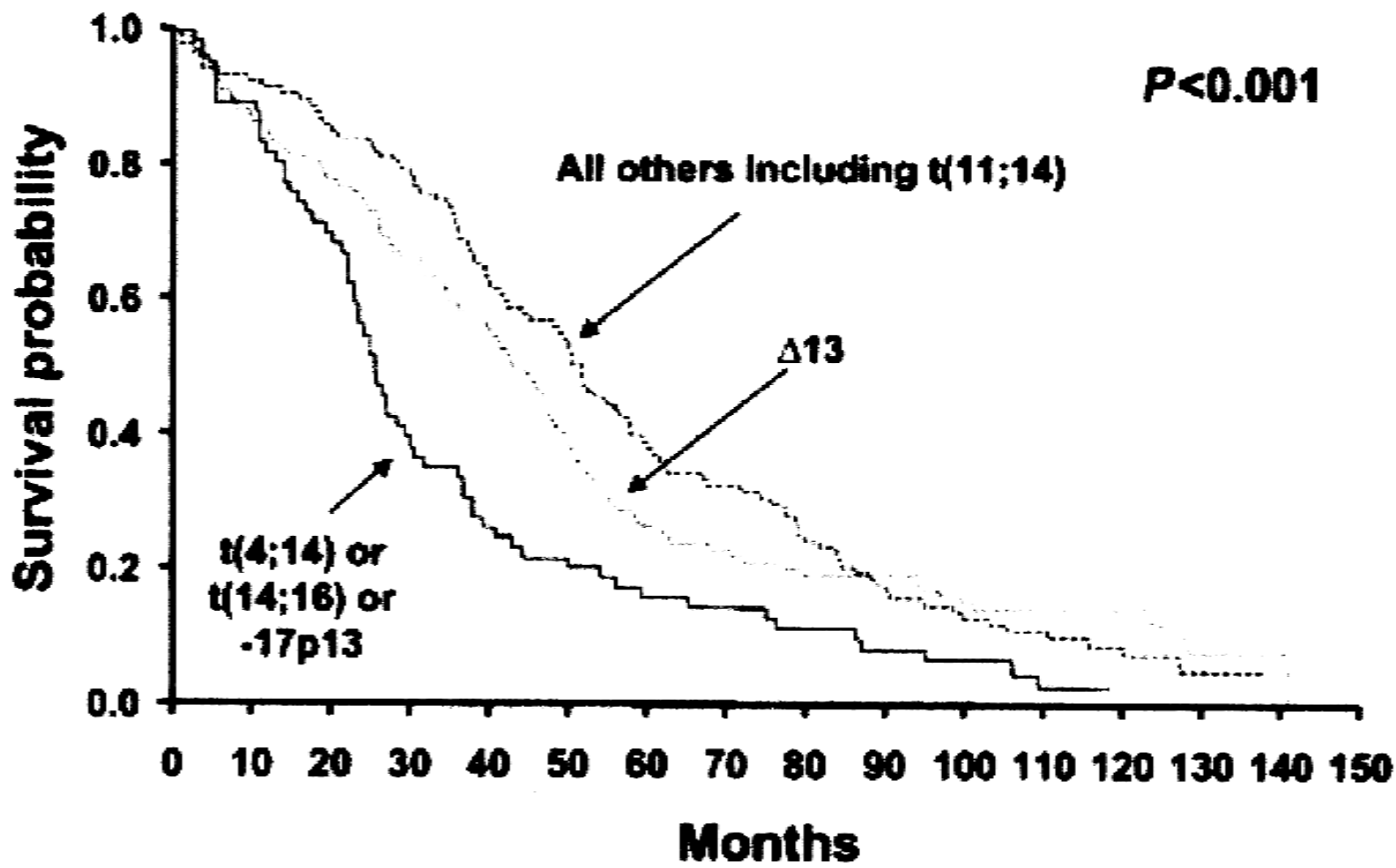
Abnormal renal function (serum creatinine level \geq 2.0 mg/dL)

International Staging System for Multiple Myeloma (IMWG)

- Στάδιο I
 $\beta_2\text{M} < 3.5 \text{ mg/L}$
λευκωματίνη $> 3.5 \text{ g/dL}$
- Στάδιο II
 $\beta_2\text{M} < 3.5 \text{ mg/L}$
λευκωματίνη $< 3.5 \text{ g/dL}$
 $\text{ή } \beta_2\text{M } 3.5\text{- } 5.5 \text{ mg/L}$
- Στάδιο III
 $\beta_2\text{M} > 5.5 \text{ mg/L}$



Greipp PR, et al. Blood 102: 190a, 2003



OS of patients stratified by the hierachic classification model

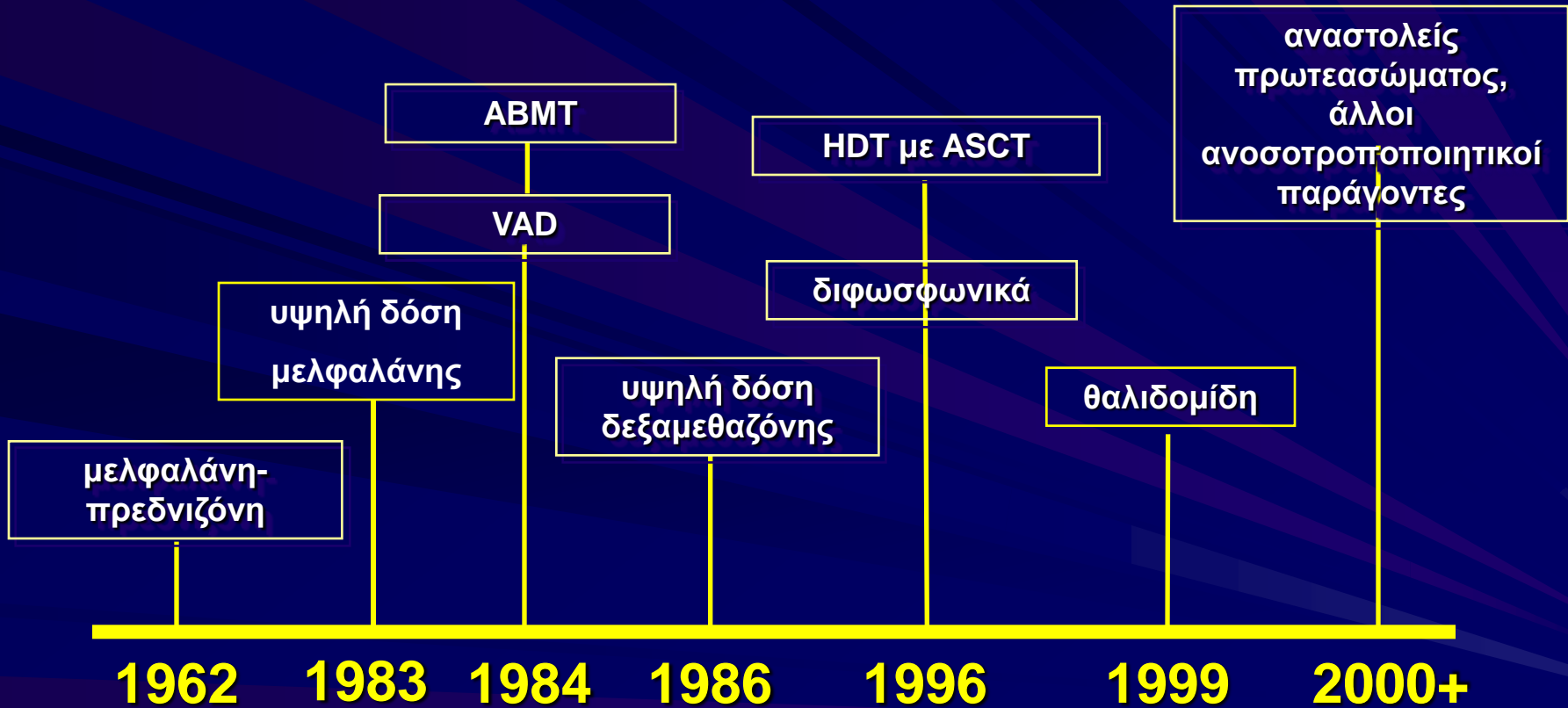
Αντιμετώπιση της νόσου

**Αντινεοπλασματική
αγωγή**

Υποστηρικτική αγωγή

Αντινεοπλασματική θεραπεία

Εξέλιξη της θεραπείας του ΠΜ στον χρόνο



Barlogie B et al. *N Engl J Med.* 1984;310:1353; , Berenson JR et al. *N Engl J Med.* 1996;334:488; Alexanian R et al. *Ann Intern Med.* 1986;105:8; Bergsagel D. *Cancer Chemother Rep.* 1962;21:87; Salmon SE et al. *Cancer Chemother Rep.* 1967;51:179; Rousselot P et al. *Cancer Res.* 1999;59:1041; McElwain TJ, Powles RL. *Lancet.* 1983;2:822

Melphalan/Prednisone Treatment

- Median duration of remission about 2 years
- Median survival-3 years
- <10% live longer than 10 years
- NO evidence of disease cured
- Drug resistance is an issue
- Not recommended for candidates for SCT
- Full benefit takes several months

Primary Treatment Approaches for Myeloma

Combination therapy examples

MP

VBAP

VAD

VBMCP

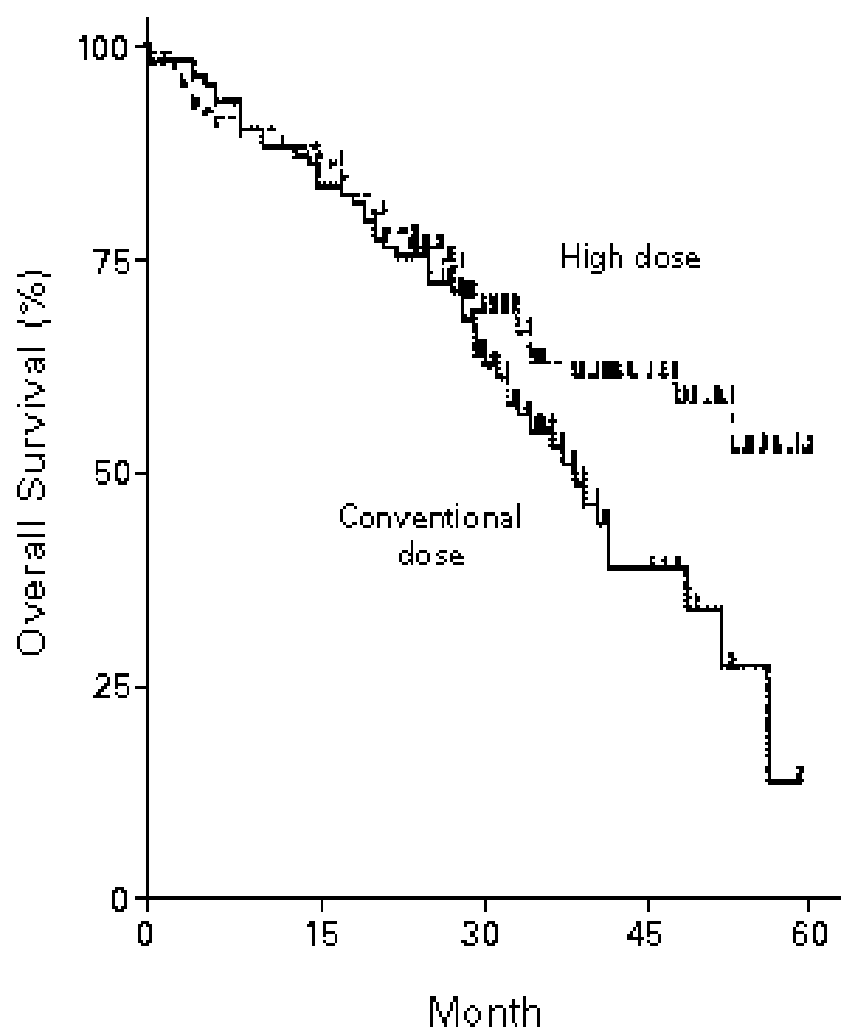
Thal/Dex

DT-PACE

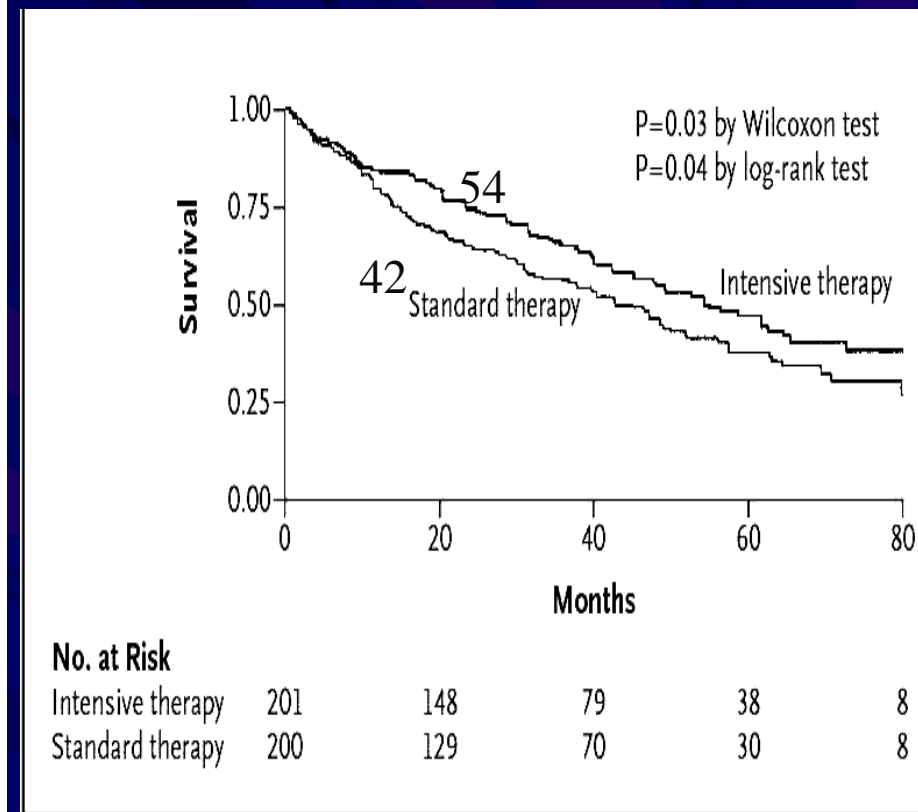
ABCM

Είναι η μεγαθεραπεία και η διάσωση από στελεχιαία κύτταρα πιο αποτελεσματική από τη συμβατική χημειοθεραπεία στην αντιμετώπιση του Πολλαπλού Μυελώματος;

Transplant versus Conventional Chemotherapy



Conventional dose 63 (53–73) 35 (22–50) 12 (1–40)
High dose 69 (58–78) 61 (50–71) 52 (36–67)



Νεώτερα φάρμακα

Θαλιδομίδη

Θαλιδομίδη ΤΙ γνωρίζαμε ;

- Χρησιμοποιήθηκε για την ηρεμιστική και αντιεμετική δράση της

Bartlett JB, et al. Nat Rev Cancer 2004;4:314

- Αποσύρθηκε στα μέσα του 1960 λόγω της τοξικότητας στα έμβρυα και νευροτοξικότητας
- Αποτελεσματική στη θεραπεία οζώδους ερυθήματος λέπρας

- Αντιφλεγμονώδη, ανοσορυθμιστική δράση που οφείλεται μερικώς σε αναστολή παραγωγής TNF-α

Sampaio EP, et al. J Exp Med 1991;173:699

- Αντιαγγειογενετική δράση
- Διεγερτική δράση στα Τ λεμφοκύτταρα

D'amato RJ, et al. PNAS 1994;91:4082

Haslett PA, et al. J Exp Med 1998;187:1885

Νεότερα φάρμακα

- Θαλιδομίδη
- Βορτεζομίπη
- Λεναλιδομίδη
- Πομαλιδομίδη
- Καρφιλζομίπη
- Πανομπινοστάτη

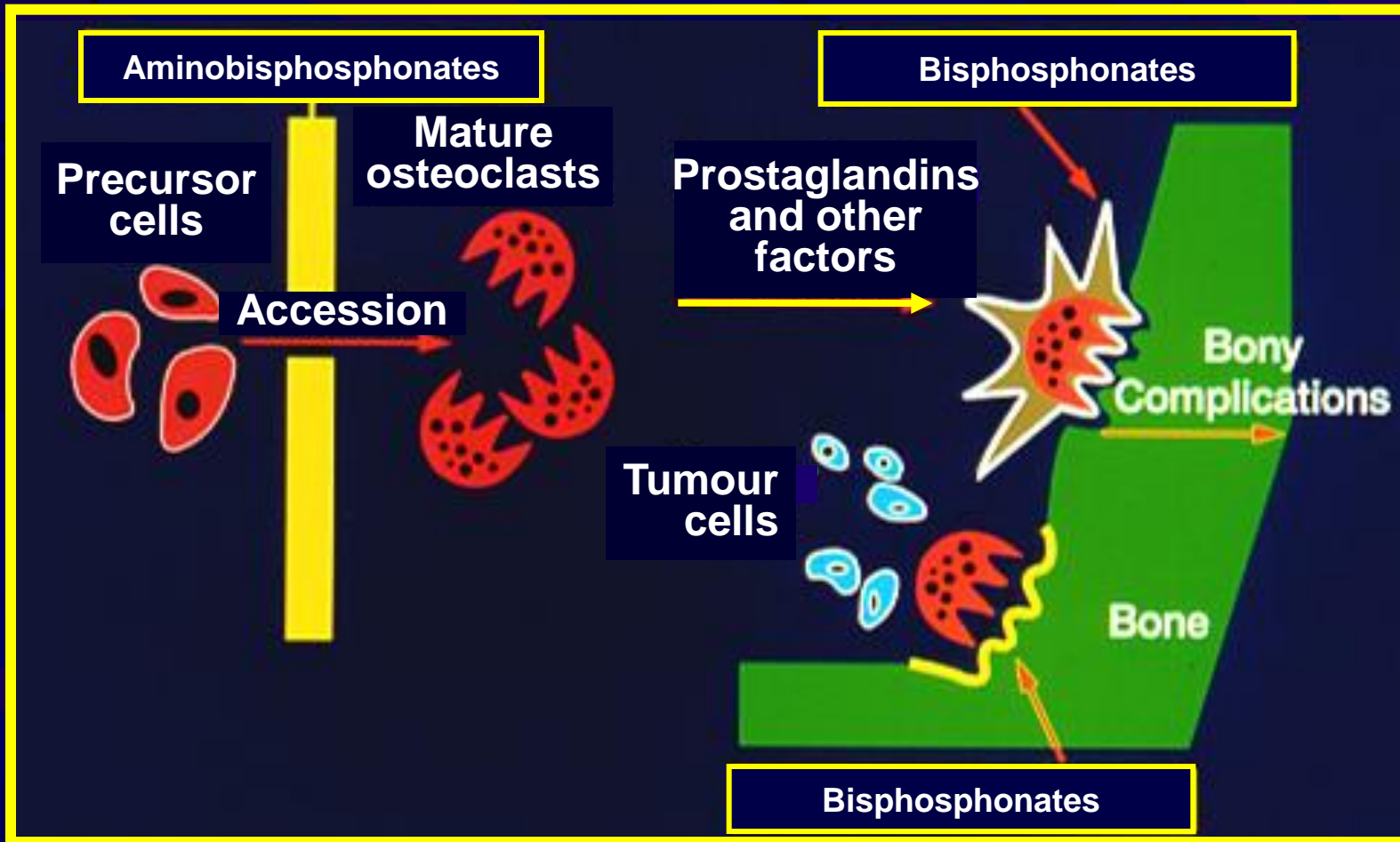
Υποστηρικτική αγωγή

Αντιμετώπιση

- Οστικής νόσου
- Αναιμίας
- Λοιμώξεων
- Νεφρικής ανεπάρκειας

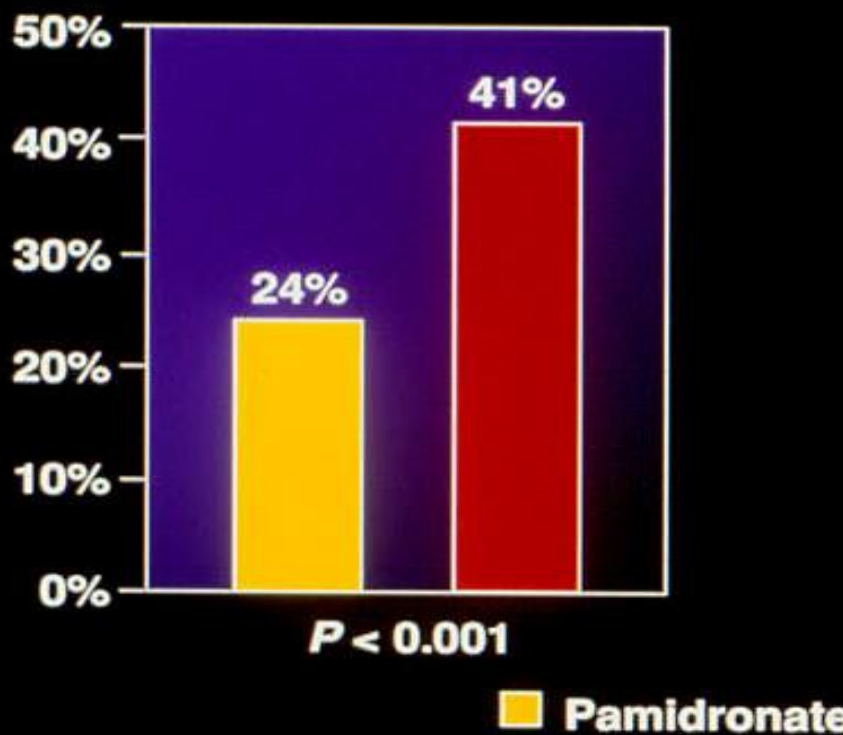
Bisphosphonate Pharmacology

Proposed mode of action

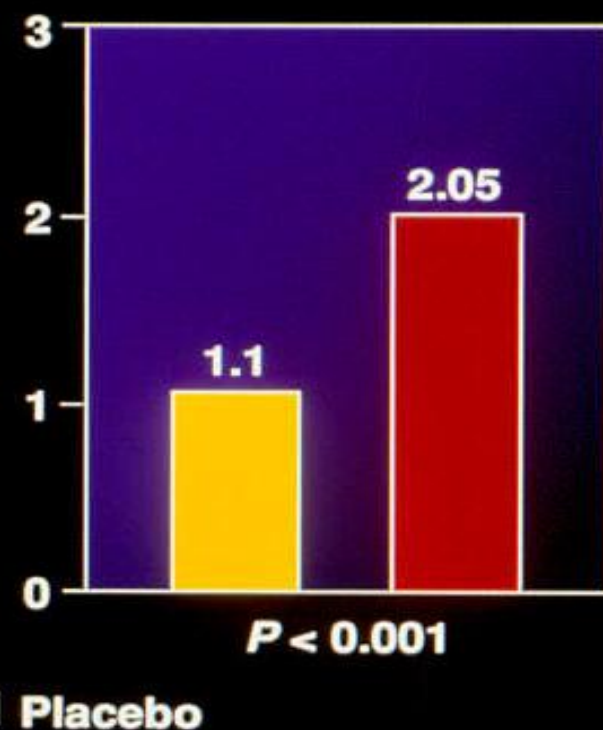


Effect of Monthly Intravenous Pamidronate (90 mg) in Reducing Skeletal Events in Patients with Advanced Multiple Myeloma: A Phase III Trial

Proportion of patients with skeletal events at 9 months



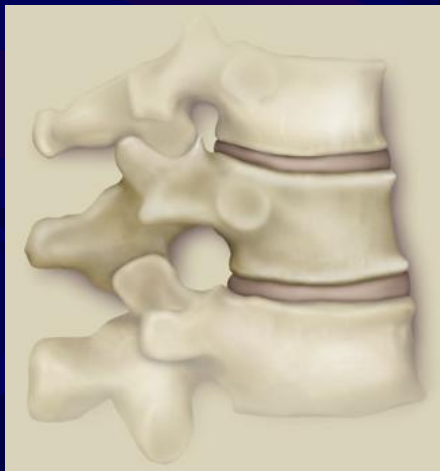
Skeletal morbidity rate (events/year) at 9 months



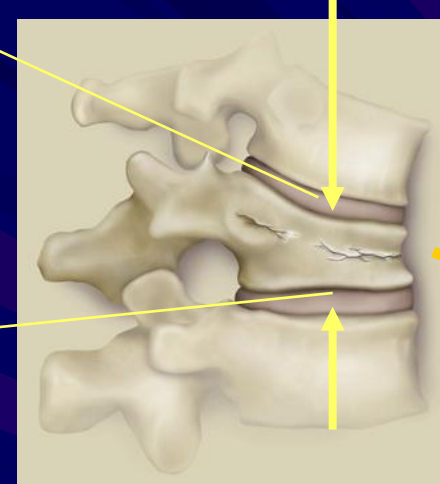
Adverse Events Profile of Pamidronate

- Acute phase response
 - Fever, myalgia, arthralgia
- Anaemia
- Mineral disorders
- Renal effects
 - Dose and infusion time related

Vertebral Compression Fractures



Normal



Fractured

Common occurrence in myeloma

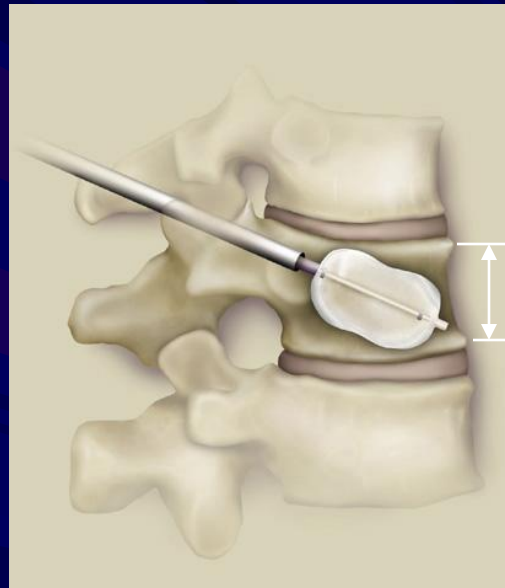
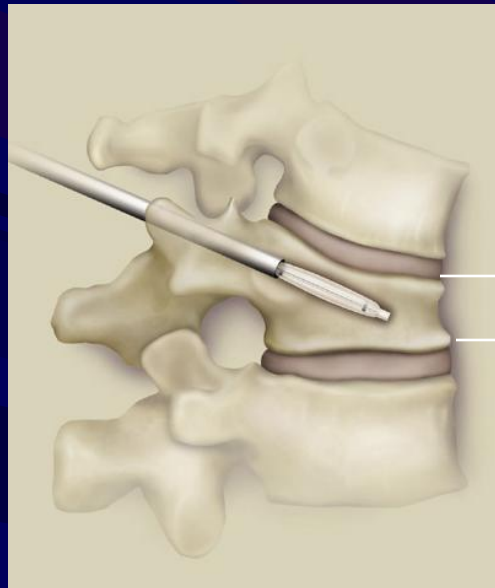
Pain may not resolve even after months

Vertebroplasty

Vertebroplasty is a high pressure injection of low viscosity material into the vertebral body

- Designed to stabilize painful VCFs
- Advantages
 - Outpatient procedure by interventional radiology
- Shortcomings
 - Risk of filler leaks
 - High pressure injection
 - Uncontrolled fill
 - Freezes spinal deformity
 - Does not reduce fracture
 - Does not restore vertebral height

Minimally Invasive Fracture Reduction: Kypheoplasty



KypheX Introducer Tool Kit:

- Allows precise, minimally invasive access to the vertebral body.
- Provides working channel.

KypheX IBT inflation:

- Reduces the fracture.
- Compacts the bone.
- May elevate endplates.

KypheX IBT Removal:

- Leaves a defined cavity and trabecular dam that can be filled with an approved bone void filler of the physician's choice.

Αναιμία στο Πολλαπλούν Μυέλωμα

Μέγεθος του προβλήματος

Hb< 12g/dl

62% των ασθενών.

Kyle RA et al (JCO 12: 1577, 94)

Hb< 10g/dl

49% των ασθενών.

Hb< 7,5g/dl

19% των ασθενών.

MRC trial (Br J Cancer 42: 831, 80)

Hb< 12g/dl

39% των ασθενών.

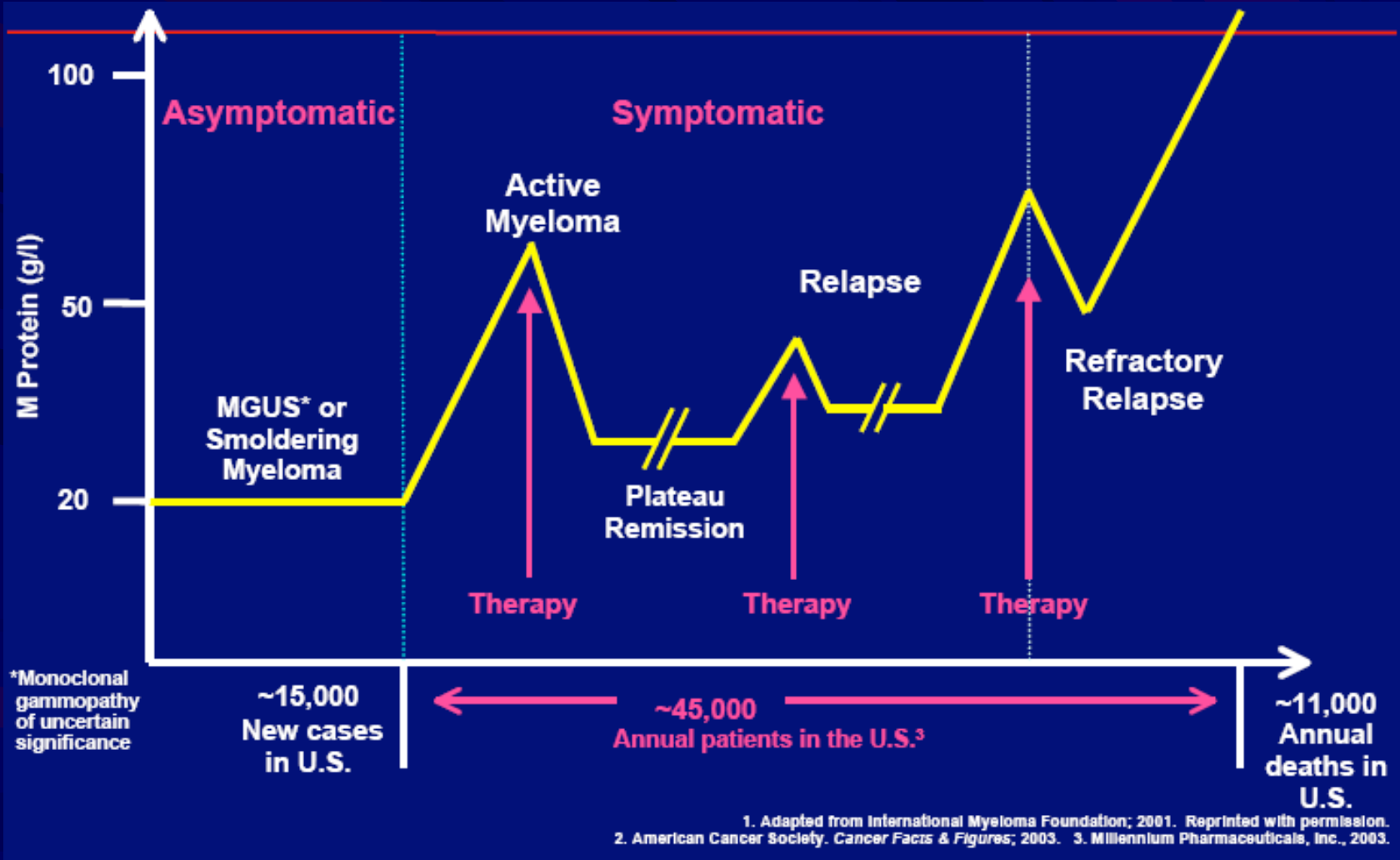
Riccardi A, et al. (Eur J Cancer 27: 1401, 91)

Hb< 12g/dl

85% των ασθενών.

K. Ζέρβας και συν. (Ιατρική 75: 422,99)

Πορεία της νόσου

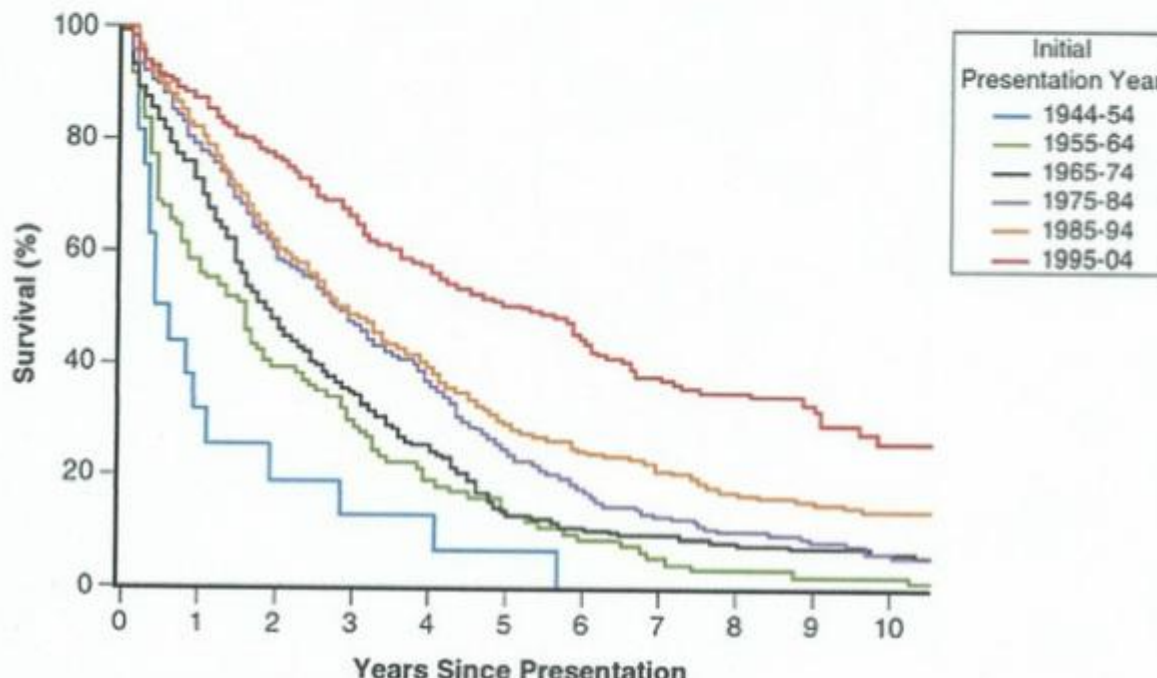


1. Adapted from International Myeloma Foundation; 2001. Reprinted with permission.
2. American Cancer Society. *Cancer Facts & Figures*; 2003. 3. Millennium Pharmaceuticals, Inc., 2003.

Βελτίωση στην επιβίωση

Table 24.1 Previously untreated patients with multiple myeloma treated at MD Anderson, 1944–2004

Years	No. of patients	Percent	Cumulative percent
1944–1954	16	1.3	1.3
1955–1964	95	7.9	9.2
1965–1974	245	20.4	29.6
1975–1984	236	19.6	49.3
1985–1994	284	23.6	72.9
1995–2004	326	27.1	100.0
<i>Total</i>	<i>1,202</i>	<i>100.0</i>	



Βελτίωση στην επιβίωση

