

RIUNIONE ANNUALE del GdL allargato AIEOP LINFOMA DI HODGKIN

giovedì 26 febbraio 2026, ore 10:00-16:30



VERBALE DELLA RIUNIONE ANNUALE DEL GRUPPO DI LAVORO AIEOP LINFOMA DI HODGKIN PEDIATRICO

Data: **26 febbraio 2026**

Orario: 10:00 – 16:30

Sede: Policlinico Sant'Orsola, Bologna – UO Radioterapia, Padiglione 30, 2° piano, Aula Sciascia

Coordinatore: Dr. Maurizio Mascarin

Partecipanti

Membri del GdL AIEOP Linfoma di Hodgkin, oncologi pediatri, medici nucleari, radioterapisti, radiologi.

Ordine del giorno

1. Risultati finali Studio EuroNet-PHL-C2

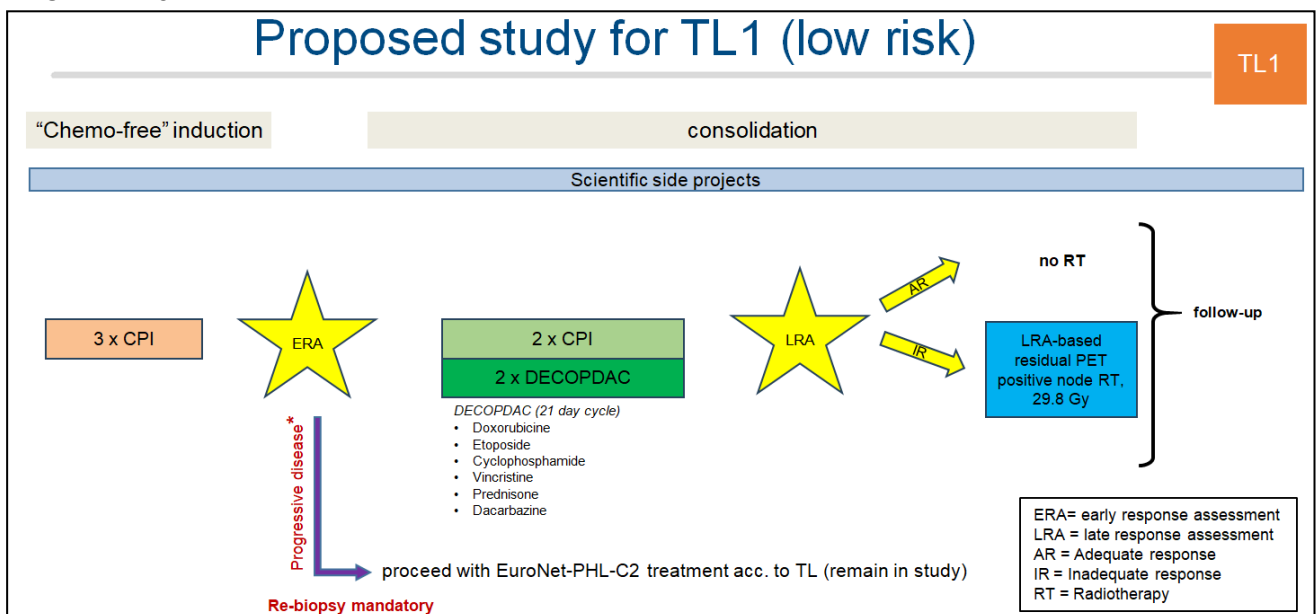
Relatore: Maurizio Mascarin

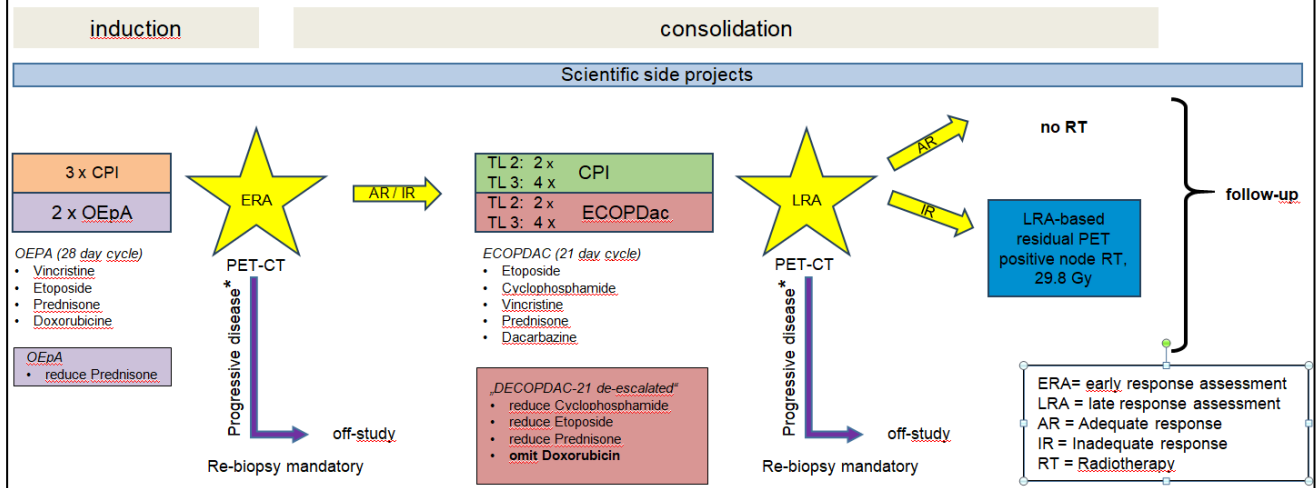
Sono stati presentati i risultati finali del protocollo EuroNet-PHL-C2 per il linfoma di Hodgkin classico. I dati confermano l'efficacia della stratificazione del rischio e della riduzione delle terapie nei pazienti a basso rischio, con un profilo di tossicità favorevole.

2. Nuove proposte Studio EuroNet-PHL-C3 e avanzamento Studio AIEOP-PHL-2021

Relatore: Maurizio Mascarin

Sono state illustrate le linee guida per il nuovo protocollo EuroNet-PHL-C3, con focus su ulteriori personalizzazioni terapeutiche. È stato inoltre discusso lo stato di avanzamento e le criticità dello studio AIEOP-PHL-2021.





3. Prevalenza linfocitaria: avanzamento Studio AIEOP – LHPL-2019 e presentazione studio in collaborazione con FIL

Relatrice: Paola Muggeo

È stato aggiornato lo stato dell'arte dello studio LHPL-2019 e presentato un nuovo studio in collaborazione con la Fondazione Italiana Linfomi (FIL) per i pazienti con predominanza linfocitaria.

4. Linfoma di Hodgkin classico: avanzamento Studio MK3475-667 Pembro

Relatrice: Luciana Vinti

Sono stati comunicati i progressi dello studio che valuta l'impiego del pembrolizumab in setting selezionati. I dati preliminari suggeriscono un buon profilo di efficacia e tollerabilità.

5. Studi biologici, genetici e funzionali PET – gruppo italiano Euronet-PHL

Relatrici: Valli De Re, Lara Mussolin

Sono stati aggiornati i risultati degli studi ancillari sui biomarcatori genetici e sull'integrazione PET/biologia nella stratificazione del rischio. È stata ribadita l'importanza di questi studi per la medicina di precisione.

6. Additional value of volumetric and texture analysis on FDG PET assessment in paediatric Hodgkin lymphoma: an Italian multicentric study protocol

Relatrice: Egesta Lopci

È stato presentato il protocollo di uno studio multicentrico italiano volto a valutare il valore aggiunto dell'analisi volumetrica, della texture e soprattutto della Dmax, nella PET-FDG per il linfoma di Hodgkin pediatrico.

7. Revisioni istologiche: cHL e LP HL

Relatori: Marco Pizzi (cHL), Elena Sabattini (LP HL)

Sono state discusse le modalità e i risultati delle revisioni istologiche centralizzate per il linfoma di Hodgkin classico e a predominanza linfocitaria, confermando l'importanza della standardizzazione diagnostica.

8. Proposta Studio di Raccolta Dati pazienti in ricaduta trattati con Nivolumab-Brentuximab

Relatrice: Luciana Vinti

È stata avanzata la proposta di uno studio retrospettivo/prospettico per raccogliere dati sui pazienti in ricaduta trattati con la combinazione nivolumab e brentuximab vedotin, in real life.

9. Proposta Studio sulla Fertilità in pazienti adolescenti

Relatrice: Paola Quarello

È stata presentata una linea guida per valutare l'impatto delle terapie sulla fertilità nei pazienti adolescenti con linfoma di Hodgkin, con l'obiettivo di migliorare le strategie di preservazione.

10. Linfoma di Hodgkin classico: ricadute e aggiornamenti dal CAYAH Berlin 2025

Relatore: Maurizio Mascarin

Sono stati riportati i principali aggiornamenti presentati al congresso CAYAH 2025 di Berlino sulla gestione

delle recidive nel linfoma di Hodgkin classico.

11. Discussioni e fattibilità futura

Nella sessione conclusiva, il gruppo ha discusso la fattibilità delle nuove proposte di studio, le priorità per l'anno in corso, le modalità di collaborazione con i centri partecipanti e la migrazione di AIEOP nella piattaforma Data River che per ogni nuovo protocollo ha un costo non indifferente di attivazione/gestione.

Conclusioni

Il dr. Maurizio Mascarin ha ringraziato i partecipanti per la proficua giornata di lavoro. Sono state definite le seguenti priorità: completamento e pubblicazione dei risultati dello studio EuroNet-PHL-C2, avvio della pianificazione operativa del protocollo C3, implementazione degli studi ancillari sulla PET e sulla fertilità, e lancio della raccolta dati sui pazienti in ricaduta trattati con nuove terapie target.

La riunione si è conclusa alle ore 16:30.

Il Coordinatore del GdL

Dr. Maurizio Mascarin

PS: Ringraziamo il Prof Alessio Morganti, la Prof.ssa Silvia Cammelli e la Dr.ssa Costanza Donati per la cordiale ospitalità presso il loro Istituto.