



AZIENDA ULSS N. 6 - VICENZA
DIVISIONE DI EMATOLOGIA

VII edizione



FONDAZIONE
PROGETTO
EMATOLOGIA

GIORNATE EMATOLOGICHE VICENTINE

VII edizione



Le Mastocitosi

Dr. Roberta Zanotti
U.O. di Ematologia

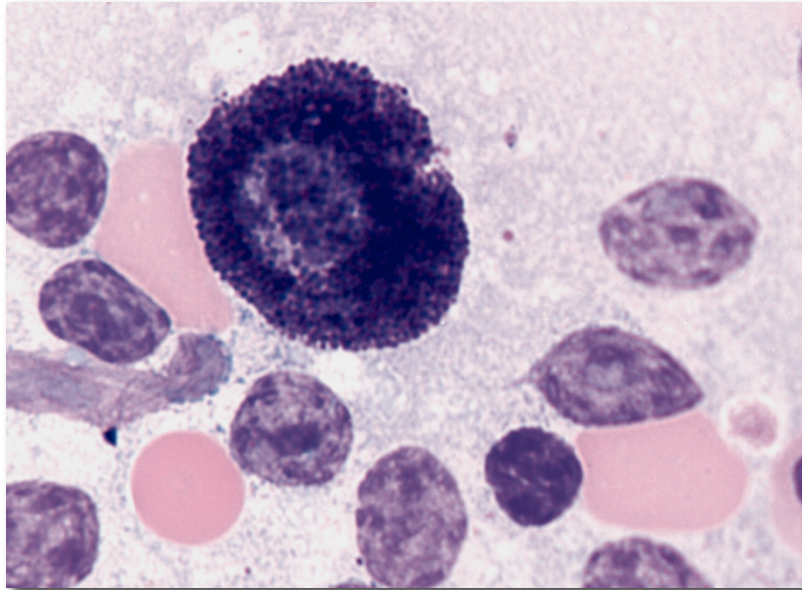
Gruppo Interdisciplinare per lo Studio della Mastocitosi
Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata
Verona



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA INTEGRATA
VERONA



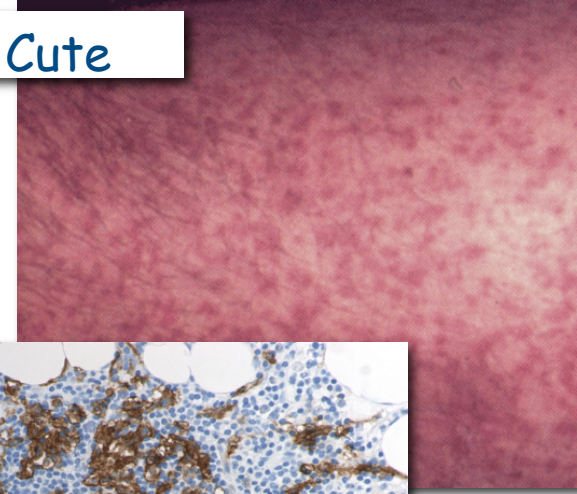
Mastocitosi e disordini clonali mastocitari



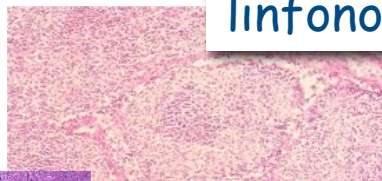
Eterogeneo gruppo di patologie caratterizzate da:

- **Proliferazione** di MC anomali
- **Accumulo** di **MC** in uno o più tessuti
- **Attivazione** dei mastociti patologici

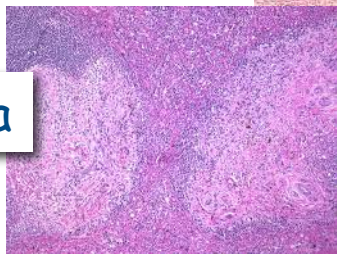
Cute



linfonodi



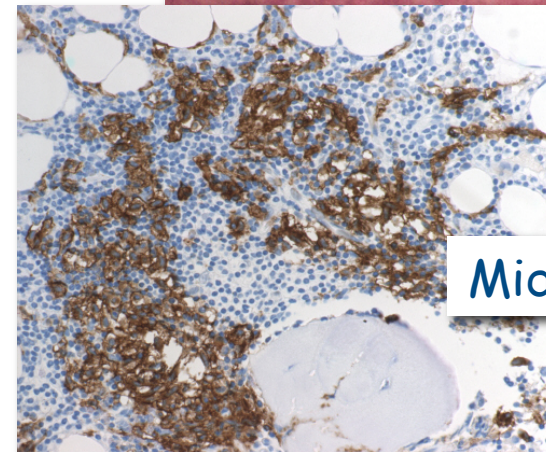
milza



intestino

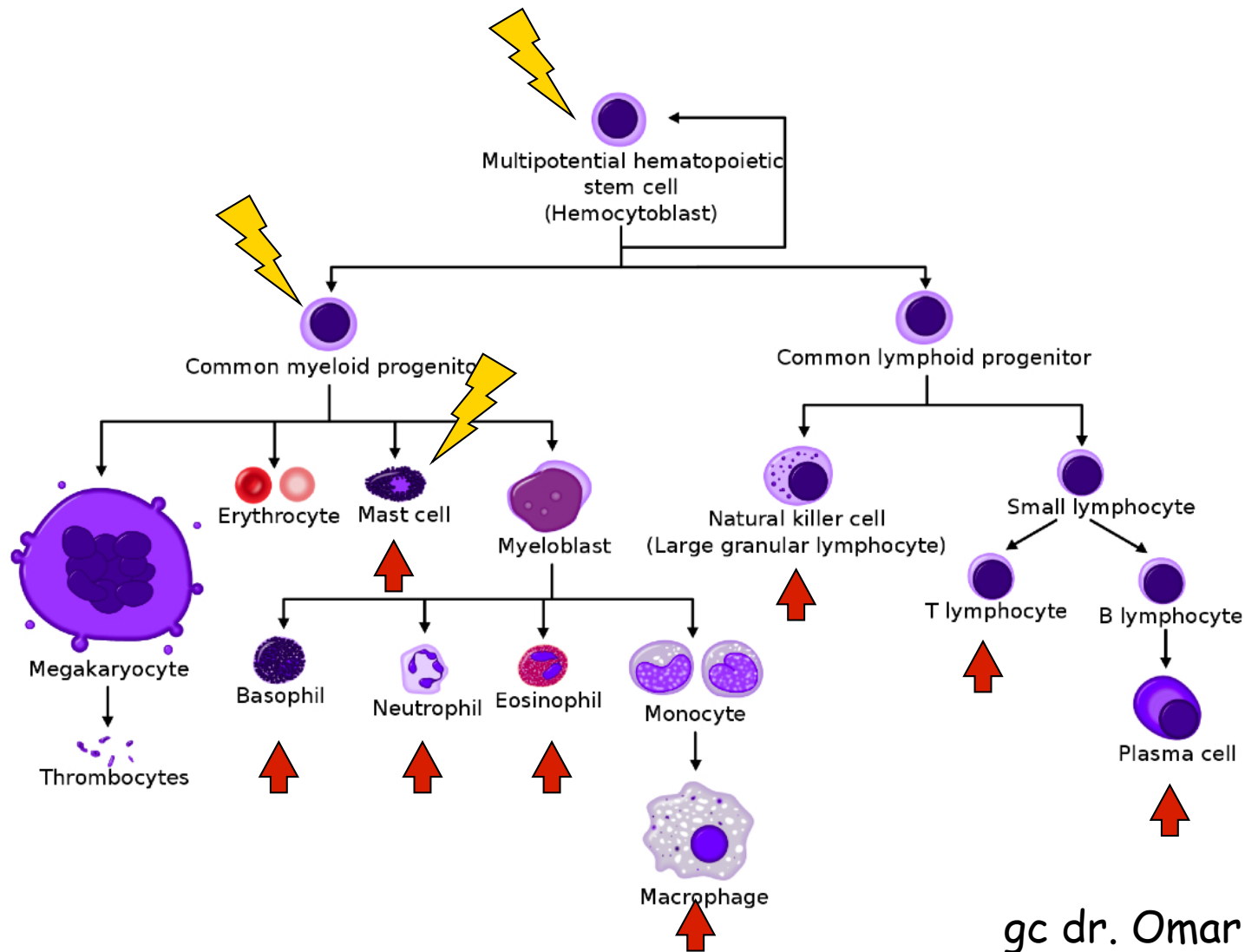


Midollo osseo



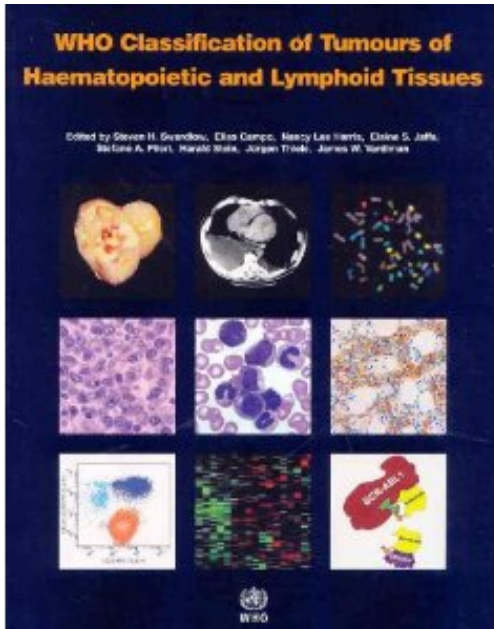
<u>Dominio</u>	<u>Funzioni principali</u>	<u>Esone</u>	<u>Posizione della mutazioni di KIT nella Mastocitosi</u>
N-terminale			
Extracellulare	Sito di legame	{ 2 3 4-6 6-7 8-9	delD419, K509I (rare)
Transmembrana		10	F522C, A533D (rare)
Juxtamembrana		11	V599I, V560G (rare)
Regione 1 Tirosin-chinasica	Legame con ATP	12 13	
	Regolatoria	14 15	
<p>le mutazioni a livello del dominio kinasico determinano in genere una <u>attivazione costitutiva</u> indipendente dal ligando e autofosforilazione di kit</p>			
			D816V (>85%), D816H, D816Y, D816F, R815K, E839K (rare)

Mastocitosi unilineale/multilineale



gc dr. Omar Perbellini

Classificazione WHO delle Neoplasie Croniche Mieloidi (2008)



Myeloproliferative neoplasm (MPN)

Chronic Myelogenous leukemia *BCR-ABL* positive

Chronic Neutrophilic leukemia

Polycythemia vera

Primary myelofibrosis

Essential thrombocytemia

Chronic eosinophilic leukemia, not otherwise specified

Mastocytosis

Myeloproliferative neoplasm, unclassifiable

Classificazione WHO della Mastocitosi

Cutaneous Mastocytosis (CM)

Indolent systemic mastocytosis (ISM)

- bone marrow mastocytosis (BMM)

Smouldering Systemic mastocytosis (SSM)

Aggressive Systemic Mastocytosis (ASM)

Systemic Mastocytosis with Associated Haematological Neoplasia (ISM-AHN, ASM-AHN, MCL-AHN..) - MDS/MPN, MDS, AML, MPN, NHL...

Mast Cell Leukaemia (MCL)

Mast cell sarcoma (MCS)

Classificazione della Mastocitosi cutanea

consenso dell'European Competence Network on Mastocytosis

		Monomorphic	
Maculopapular cutaneous mastocytosis (syn. urticaria pigmentosa)		Polymorphic	
			
Diffuse cutaneous mastocytosis			
Cutaneous mastocytoma			

Hartmann K et al
JACI 2016

Varianti della Mastocitosi Sistemica

B-findings

- A) BM biopsy showing >30% infiltration by MC (focal, dense aggregates) and/or serum total tryptase level >200 ng/mL
- B) Signs of dysplasia or myeloproliferation, in non-MC lineage(s), but insufficient criteria for definitive diagnosis of a hematopoietic neoplasm (AHNMD), with normal or slightly abnormal blood counts
- C) Hepatomegaly without impairment of liver function, and/or palpable splenomegaly without hypersplenism, and/or lymphadenopathy on palpation or imaging.

2 or more B-findings

and no C-findings:

**Smouldering
Systemic Mastocytosis**

C-findings

- 1) Bone marrow dysfunction manifested by one or more cytopenia(s) ($\text{ANC} < 1.0 \times 10^9/\text{L}$, Hgb $< 10 \text{ g/dL}$, or platelets $< 100 \times 10^9/\text{L}$), but no obvious non-mast cell hematopoietic malignancy
- 2) Palpable hepatomegaly with impairment of liver function, ascites and/or portal hypertension
- 3) Skeletal involvement with large osteolytic lesions and/or pathological fractures
- 4) Palpable splenomegaly with hypersplenism
- 5) Malabsorption with weight loss due to gastrointestinal mast cell infiltrates.

1 or more C-findings:

**Aggressive
Systemic Mastocytosis**

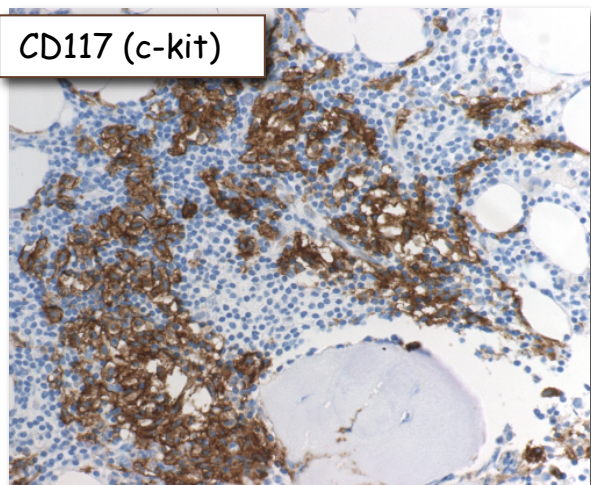
Presence of C-finding. BM biopsy: diffuse and compact infiltration by atypical (mostly immature) MCs. BM aspirate smears $\geq 20\%$ MCs and/or at least 10% of PB cells.
MC leukemia (leukemic and aleukemic variant)

Mastocitosi Sistemica: criteri diagnostici WHO

Richiede:

- criterio maggiore + 1 Minore
- 3 criteri minori

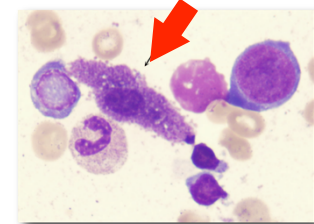
Criterio maggiore: presenza multifocale di aggregati di mastociti (>15 per aggregato) in sezioni di BM o altro tessuto extracutaneo.



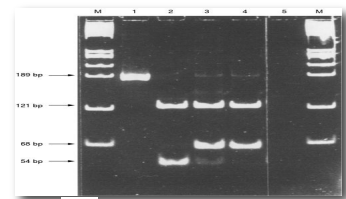
by Marco Chilosì

Criteri
Minori

I Criterio minore:
% di mastociti atipici
➤ 25% di tutti i
mastociti

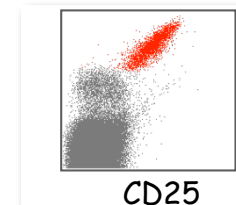


II Criterio minore:
presenza di una
mutazione a livello
dell' esone 816 di *c-kit*



CD 117

III Criterio minore:
espressione di CD25 e/o
CD2 su mastociti



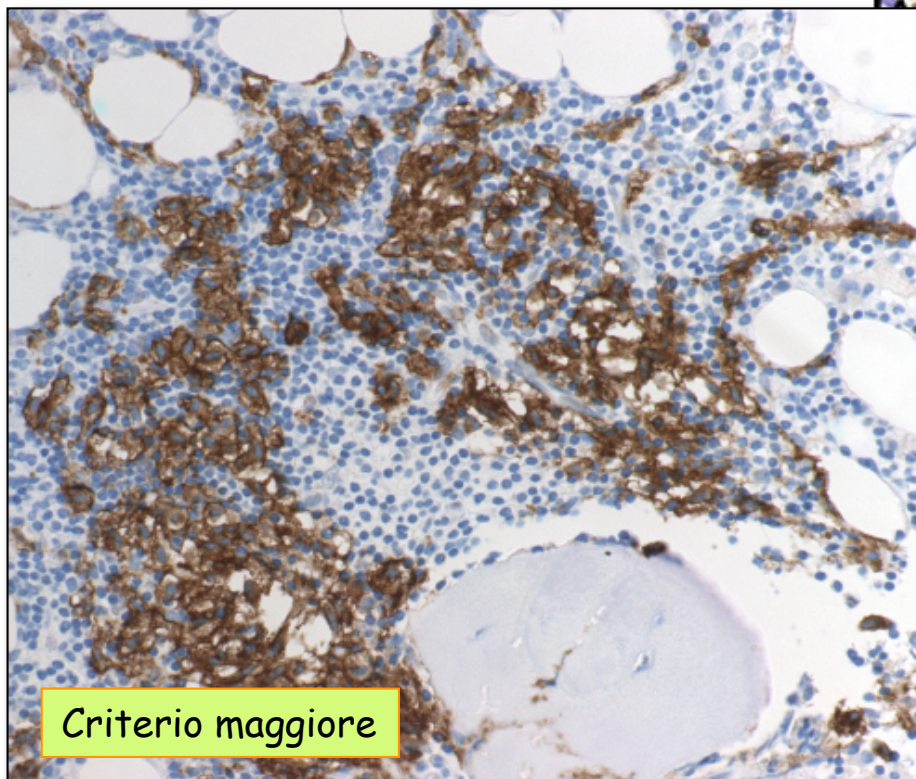
CD25

IV Criterio minore:
livelli basali di Triptasi
sierica >20 ng/mL

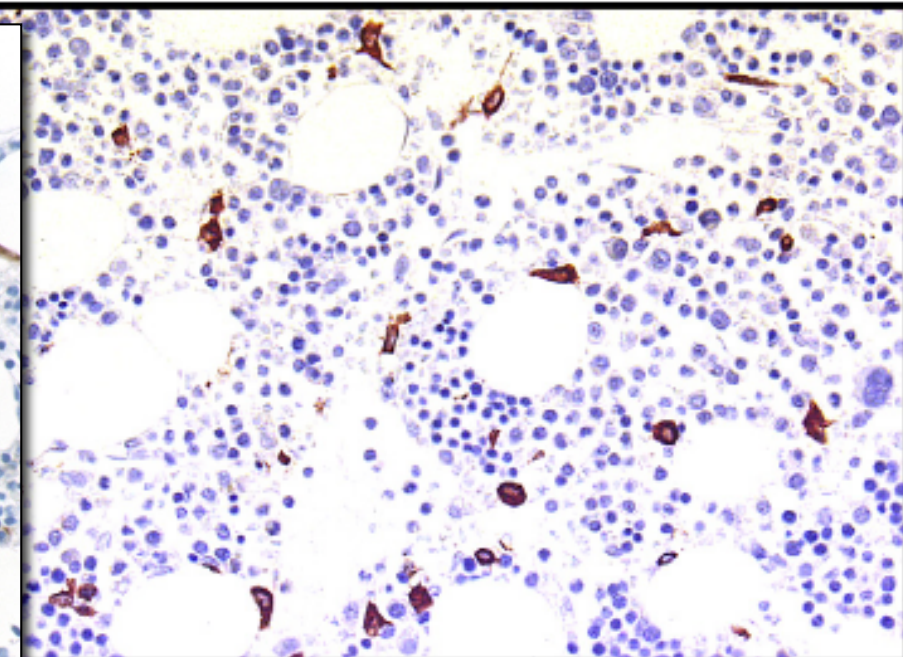


gc Dr Omar Perbellini

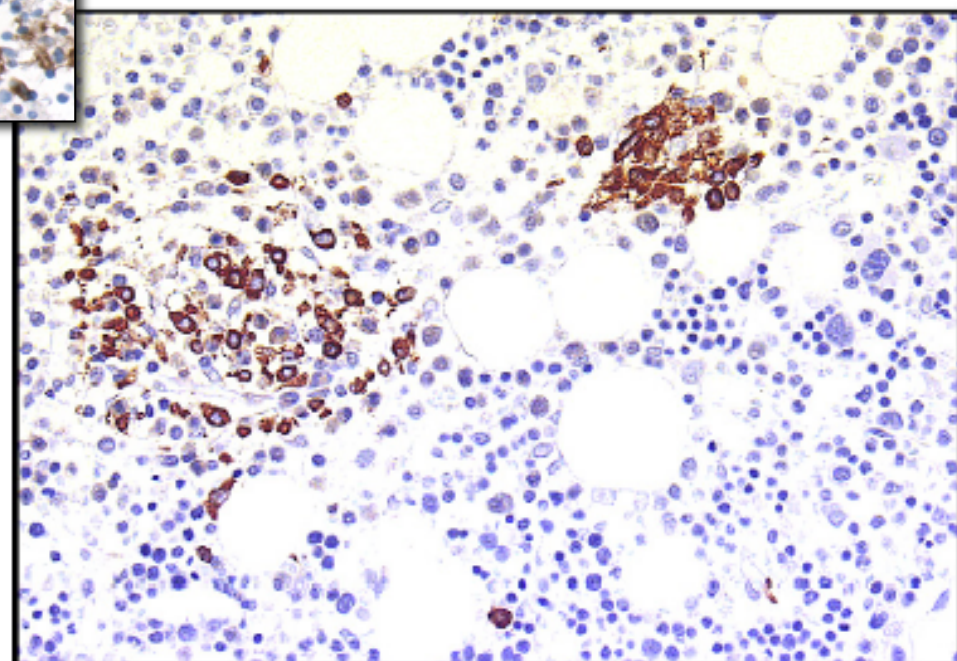
Valent et al.
- Leuk Res (2001)
- Eur J Clin Invest (2007)



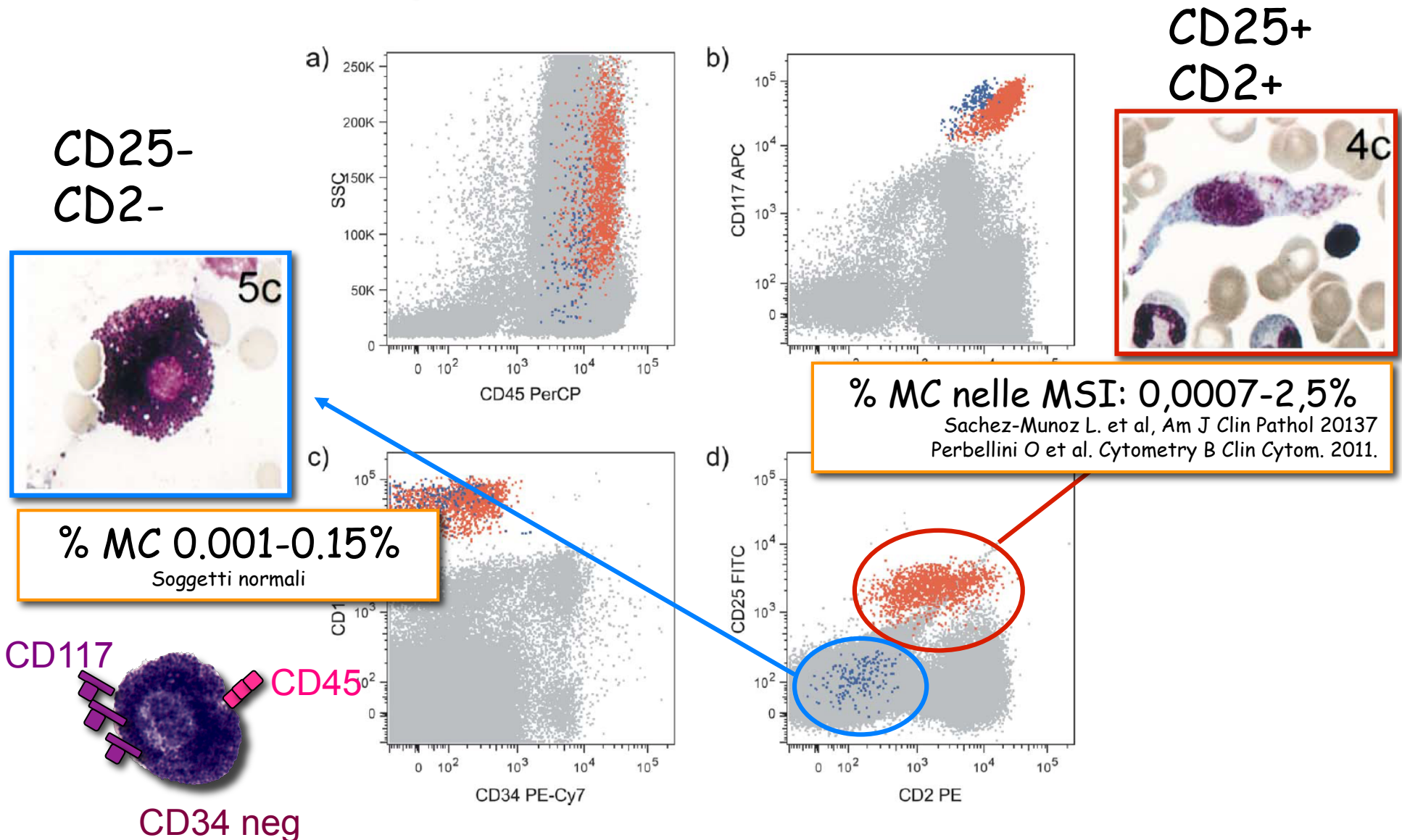
Criterio maggiore



Immunoistochimica:
CD117 (Kit)
Triptasi



Immunofenotipo dei mastociti patologici: coespressione di CD25 e CD2



Biologia molecolare: identificazione di mutazioni di c-Kit

La mutazione di KIT si può documentare su sangue midollare, s. periferico, biopsia cutanea... tramite:

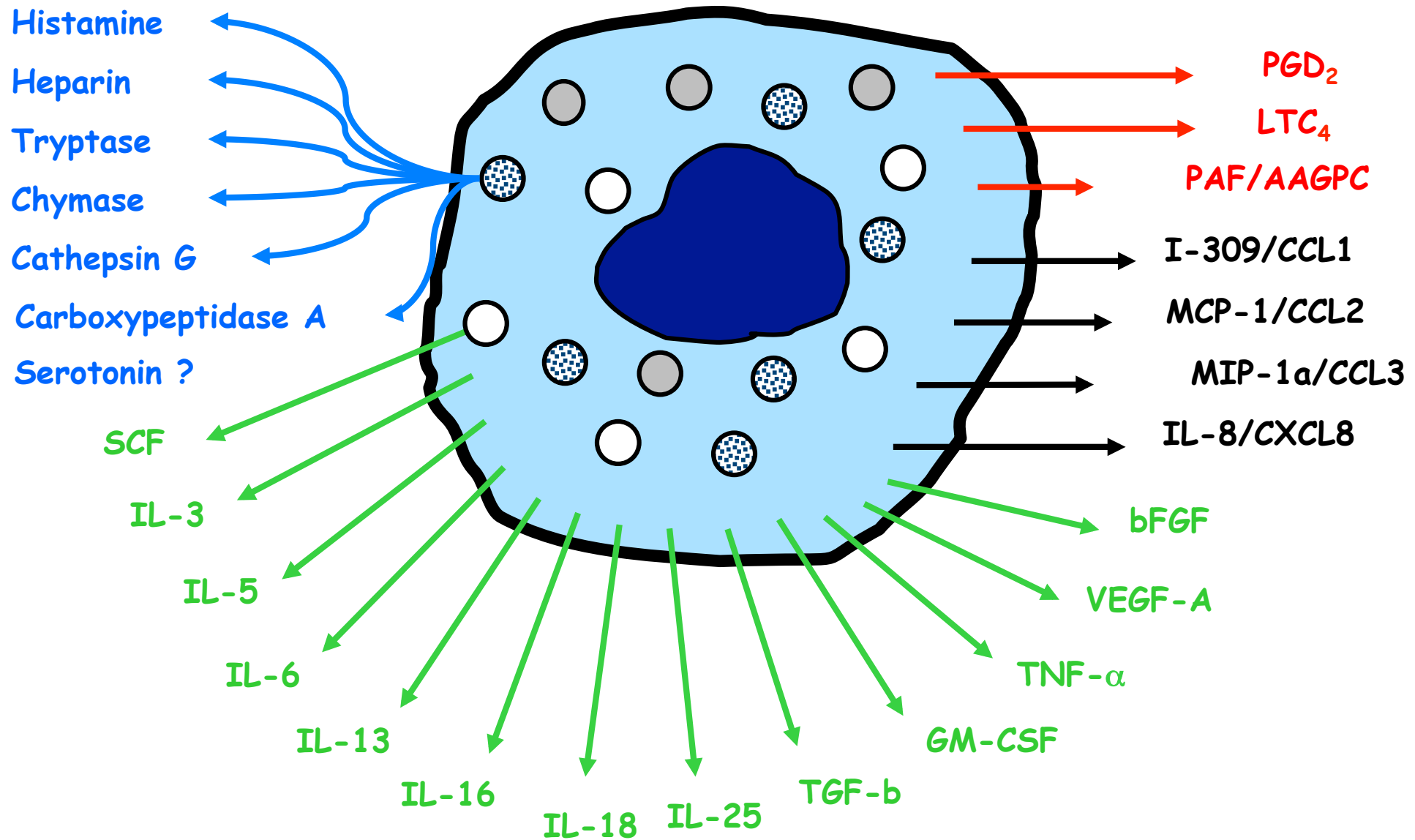
- Sequenziamento genico

poco sensibile
identifica mutazioni diverse dalla D816V
- Allele specific PCR
- PNA-mediated PCR
- qRT-PCR

molto sensibile anche su SP
non identifica mutazioni diverse da D816V

Valent P et al. Eur J Clin Invest. 2007;37:435-53;
Garcia-Montero AC et al, Blood. 2006;10:2366-72
Kristensen TJ et al, Eur J Haematol. 2012, 89:42-6

Mastocitosi: sintomi da liberazione di mediatori



SINTOMI DA MEDIATORI MASTOCITARI

Prurito, flushing, orticaria

Anafilassi (imenotteri/ farmaci/alimenti)

Sincope/palpitazioni

Osteoporosi, fratture vertebrali

Cefalea, difficoltà di concentrazione
Depressione, insomnia

Diarrea, crampi addominali, gastrite

osteosclerosi

Sintomi costituzionali
(astenia, sudorazioni, calo di peso
artralgie)

Ascite
Epatosplenomegalia
Linfoadenomegalia
Citopenia
Malassorbimento/enteropatia
osteolisi

SINTOMI DA INFILTRAZIONE D'ORGANO

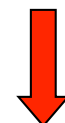
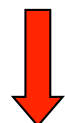
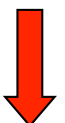
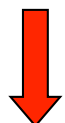
Mastocitosi
Pre-diagnost

MS
indolente

MS
Smouldering

MS Aggressiva
MS associata ad altre emopatie

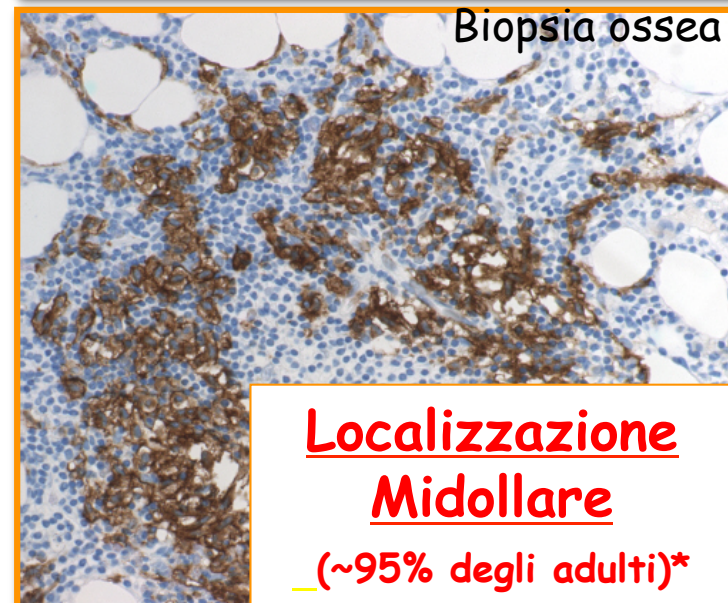
Leucemia
MC



AGGRESSIVITA'



Orticaria Pigmentosa:
prurito, flushing, cefalea, diarrea,
crampi addominali, alter. del tono
dell' umore, osteoporosi/osteosclerosi, ...

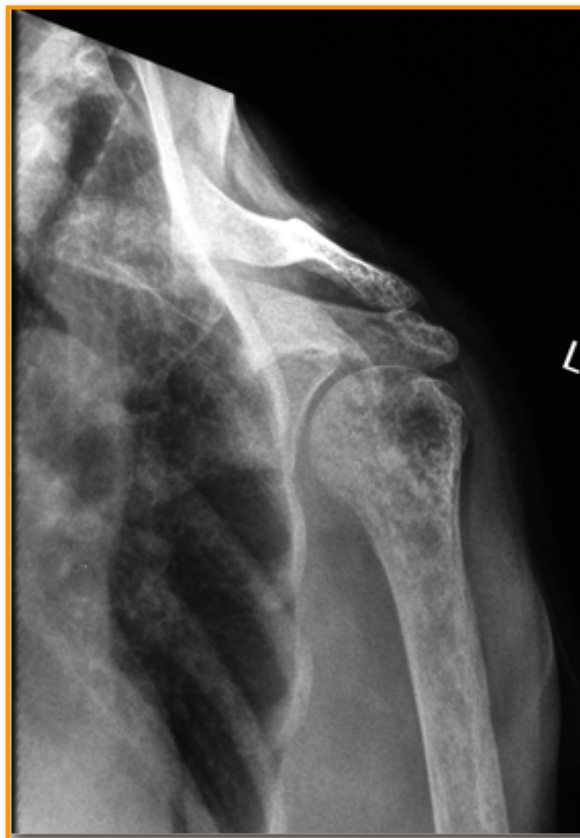


Localizzazione
Midollare
(~95% degli adulti)*



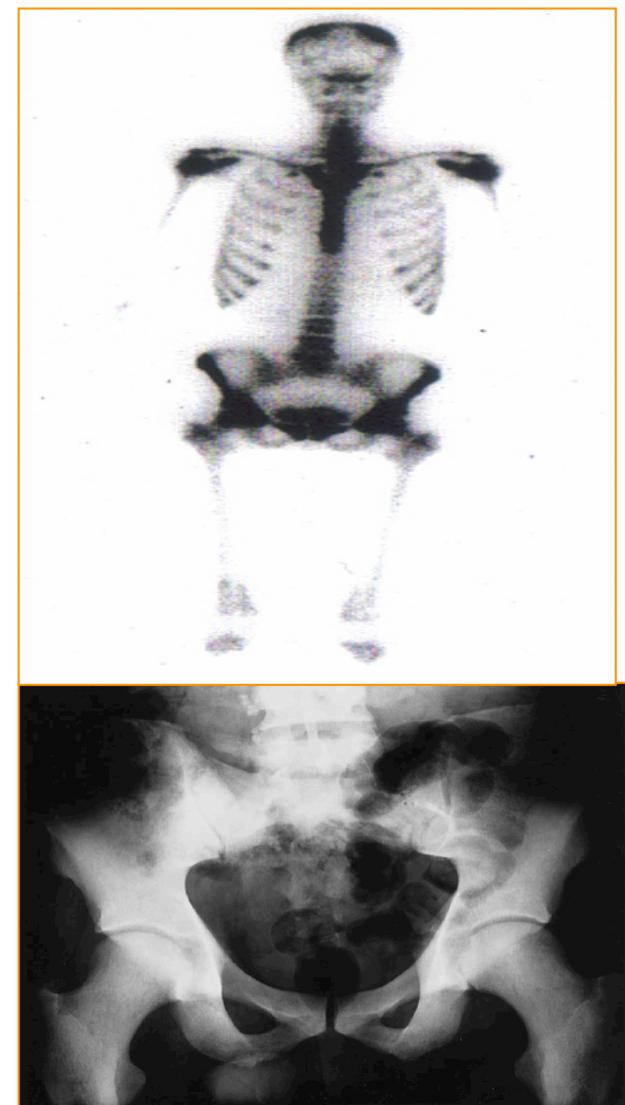
Osteoporosi e/o fratture
osteoporotiche

18-34% delle ISM



Quadro misto (osteolitico/
addensante)

4% delle ISM

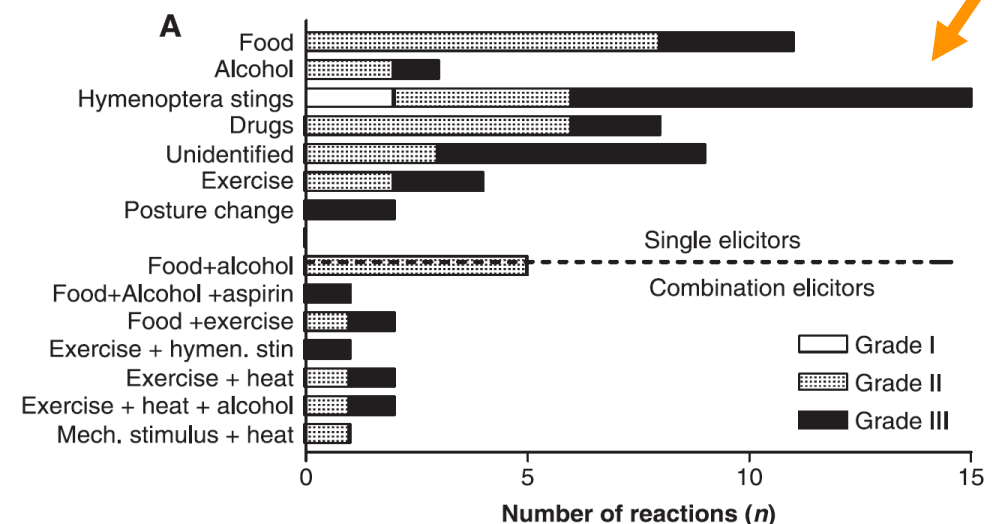


Osteosclerosi diffusa

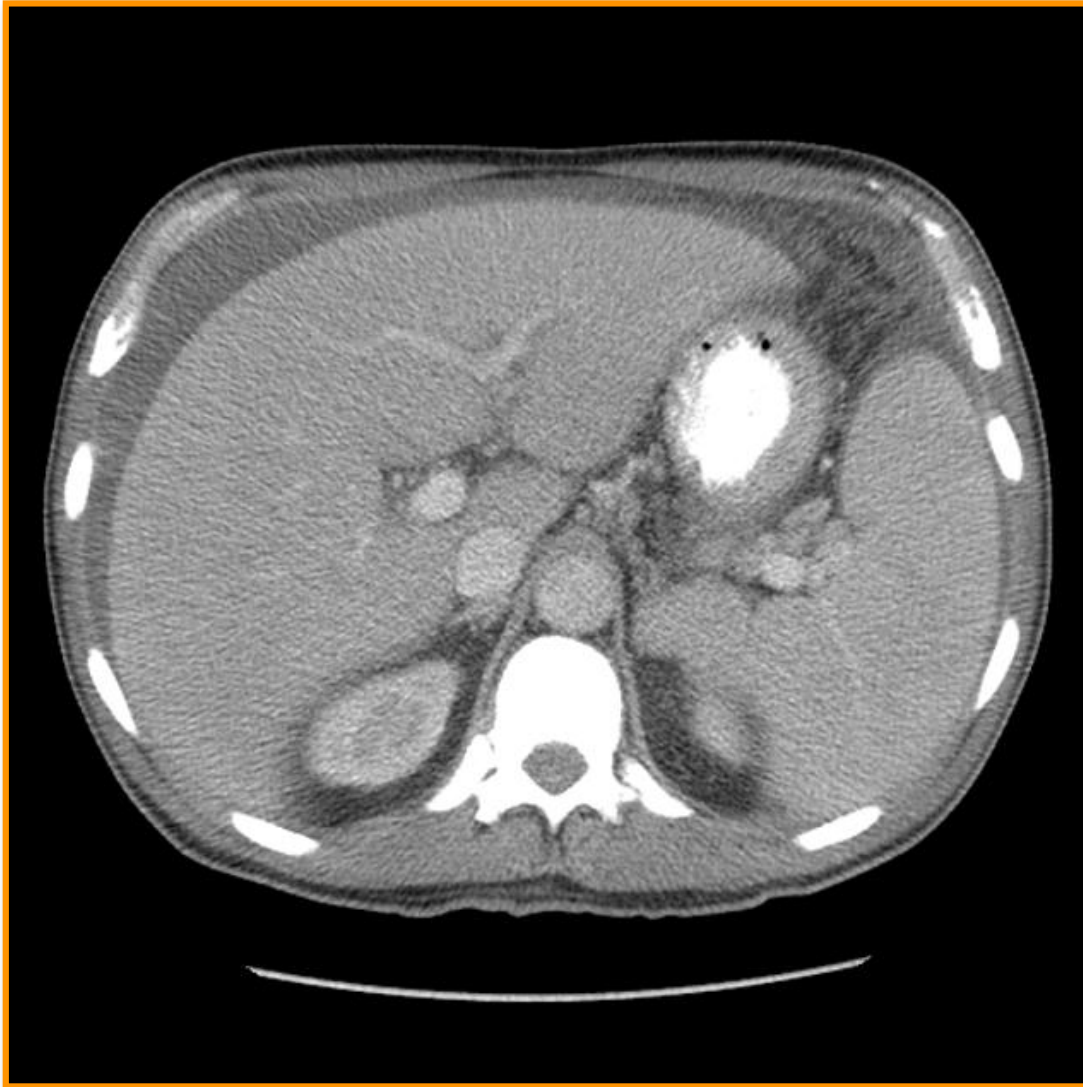
4% delle ISM



?



Anafilassi isolata o ricorrente, Flushing ricorrente
spesso in assenza di lesioni cutanee

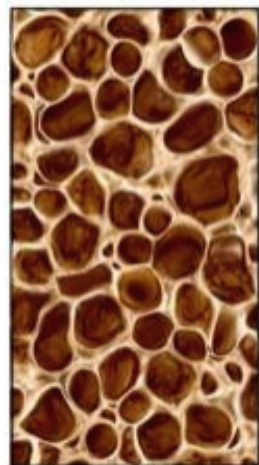


Triptasi >200 ng/mL
Ascite
Epato-splenomegalia
Citopenie
Calo ponderale
Osteosclerosi diffusa

Mastocitosi Aggressiva



UP
Flushing
orticaria
Osteoporosis

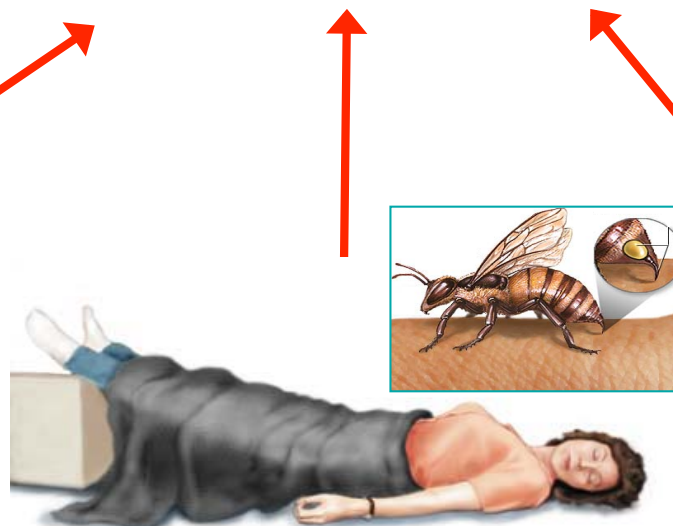


Osteoporosi

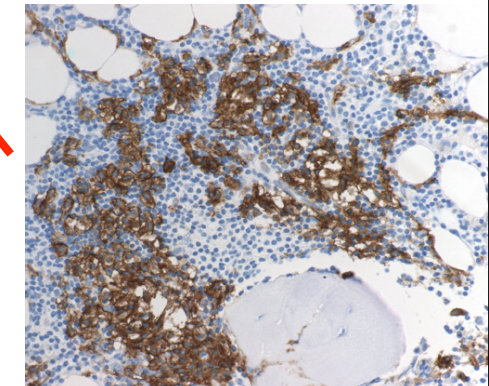
VALUTAZIONE Multidisciplinare



Sintomi G-I

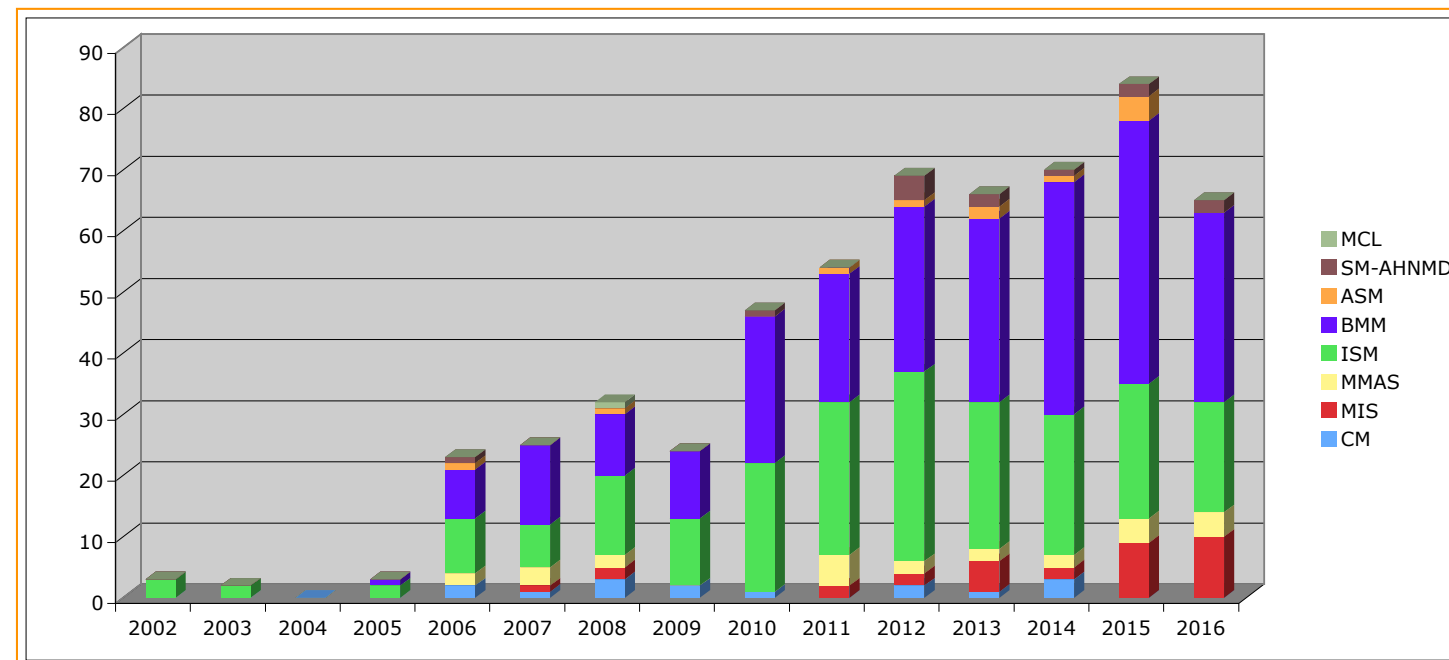


Anafilassi di ndd o da alimenti/farmaci
o imenotteri



citopenie

Rete di
specialisti
territoriali



Epidemiologia della Mastocitosi dell' adulto

Prevalenza riportata in Europa
0,96-1,3:10.000 adulti

Malattia rara o malattia sottostimata?

van Doormaal et al. J Allergy Clin Immunol.
2013;131:1429-31.

Cohen et al.. Br J Haematol. 2014;166:521-8.

Prevalenza nella popolazione adulta
della provincia di Verona ad oggi
1,6:10.000 adulti



Frequenza delle varianti WHO di Mastocitosi Sistemica

Systemic Mastocytosis (WHO classification)	Horny (2004) n (%)	Lim (2009) n (%)	Wang (2013) n (%)	Sanchez (2011) n (%)	Wimazal (2012) n (%)	Pieri (2016) n (%)
ISM	35 (54.7)	159 (46.5)	31 (45.0)	93 (82.3)	81 (82.6)	418 (89.1)
- BMM	nr	36 (10.5)	nr	16 (14.1)	nr	165 (35.9)
SSM	nr	22 (6.4)	nr	nr	7 (7.1)	20 (4.3)
ASM	7 (10.9)	41 (12.0)	5 (7.2)	11 (9.7)	5 (5.1)	28 (6.1)
SM-AHN	20 (31.3)	138 (40.4)	29 (42.0)	6 (5.3)	11 (11.2)	21 (4.6)
MCL	2 (3.1)	4 (1.2)	4 (5.8)	2 (1.8)	1 (1.0)	1 (0.2)
total	64	342	69	113	98	460

Abbreviations: ISM: indolent systemic mastocytosis, SSM: smouldering systemic mastocytosis; BM: bone marrow; ASM: aggressive systemic mastocytosis, AHN, associated hematologic neoplasia; MCL: mast cell leukemia.

Horny HP et al. J Clin Pathol. 2004;57:604-8.

Lim KH et al. Blood. 2009;113:5727-36

Wang SA et al. Am J Hematol. 2013;88:219-24

Wimazal F et al. Int Arch Allergy Immunol. 2012;157:399-405

Sánchez-Muñoz L et al. Mod Pathol. 2011;24:1157-68

Pieri et al. Am J Hematol 2016;91:692-9.

Fattori prognostici (sopravvivenza globale)

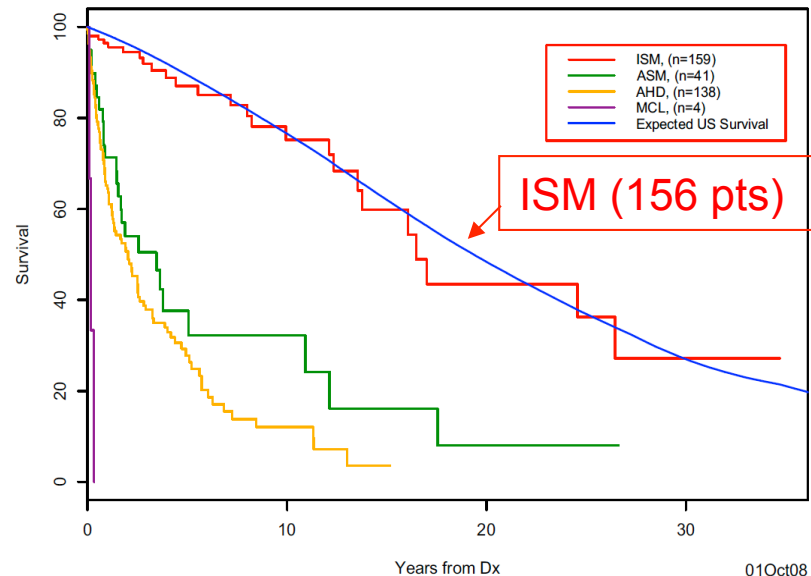
Il fattori prognostici principali per l' OS risultano essere la **variante WHO** (indolente > aggressiva > leucemia), l' **età avanzata**, il **livello elevato di ALP** e l' insorgenza di una **AHN**

The Mayo Clinic

Lim et al. Blood. 2009; 113: 5727-36

B

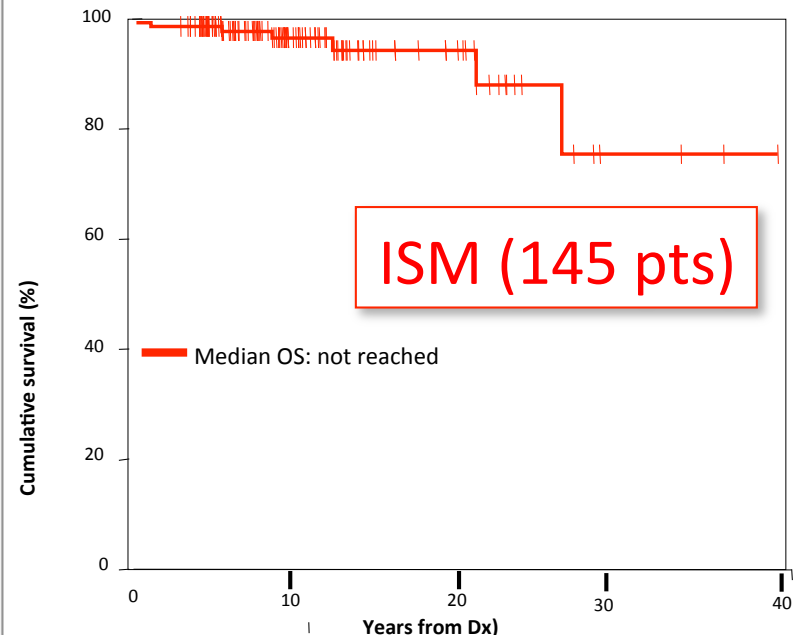
Expected US Survival compared to WHO classification



REMA.

Escribano et al. J Allergy Clin Immunol. 2009

ISM (145 pts)



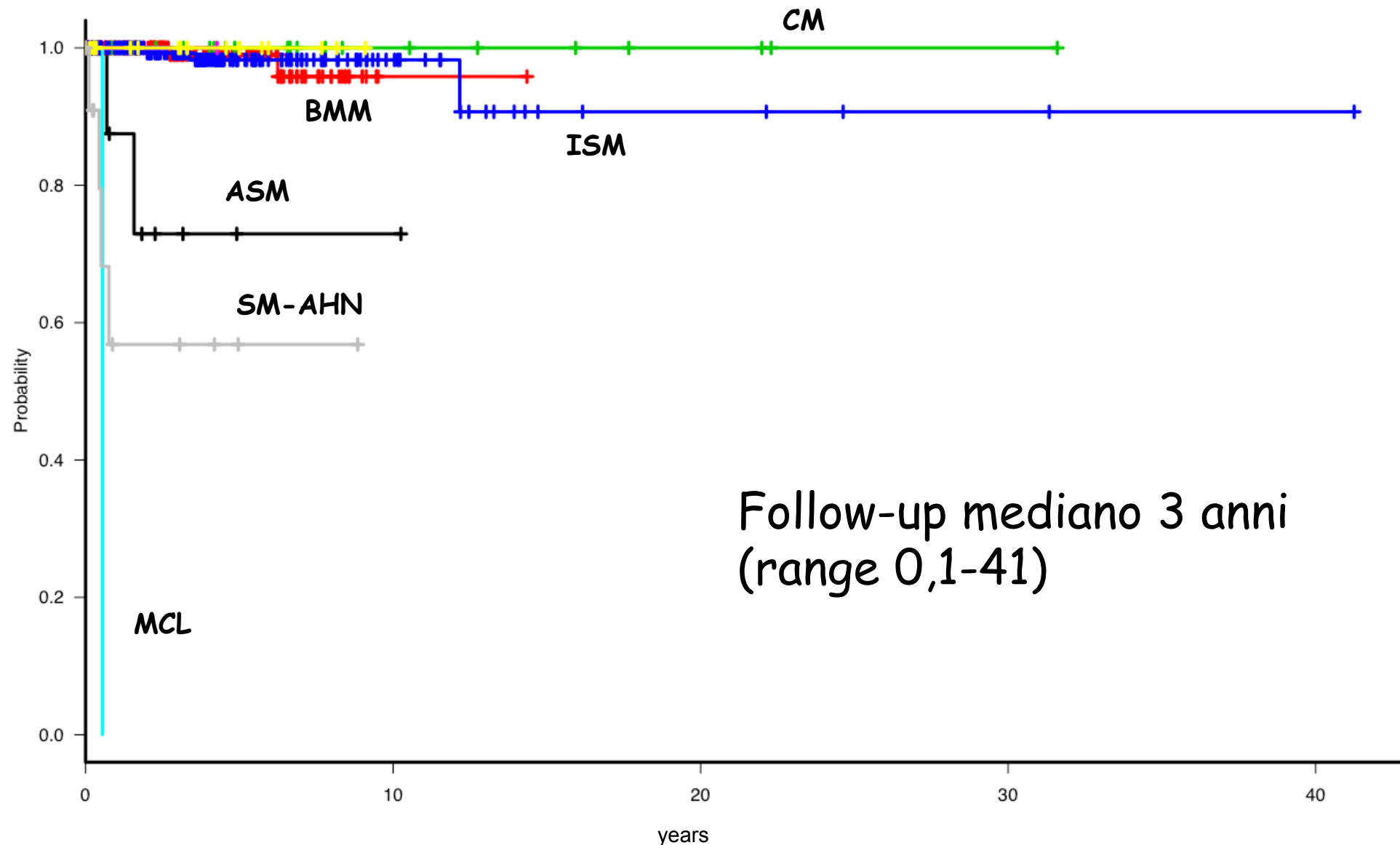
Multivariate analysis (OS): 342 pts:

WHO sub-type	p<0.0001,
advanced age	p<0.0001
History of weight loss	p=0.01
Anemia	p=0.007
Trombocytopenia	p=0.0008
Hypoalbuminemia	p=0.0008
Excess BM blasts (>5%)	p=0.00

Multivariate analysis (OS): 145 pts

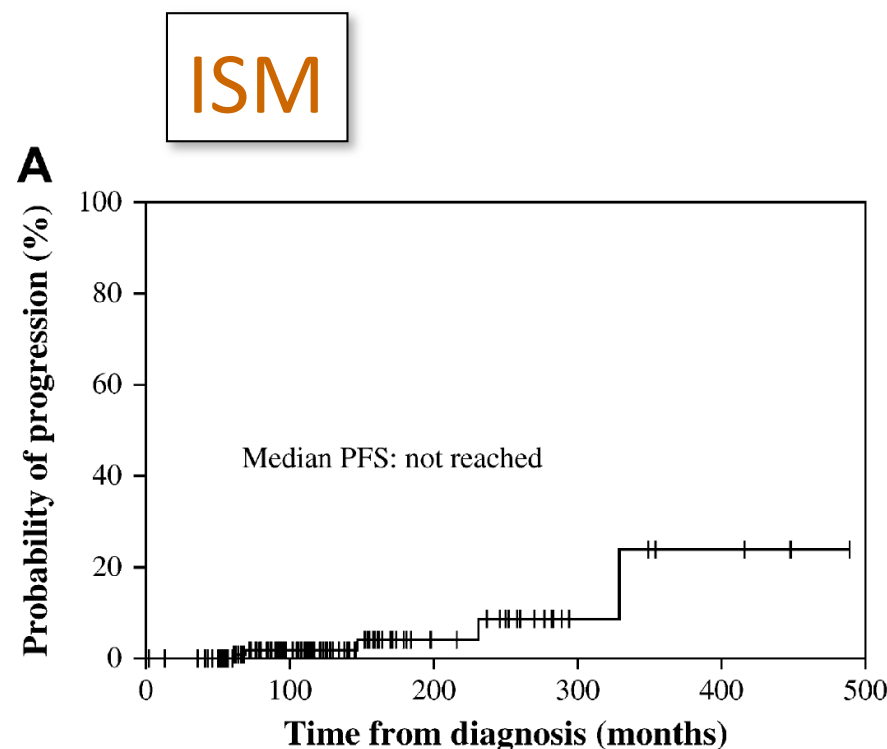
Development of AHN	p=0.03
Increased serum alkaline phosphatase	p=0.03
Age >60 yrs	p=0.005

sopravvivenza globale: pazienti GISM (566)



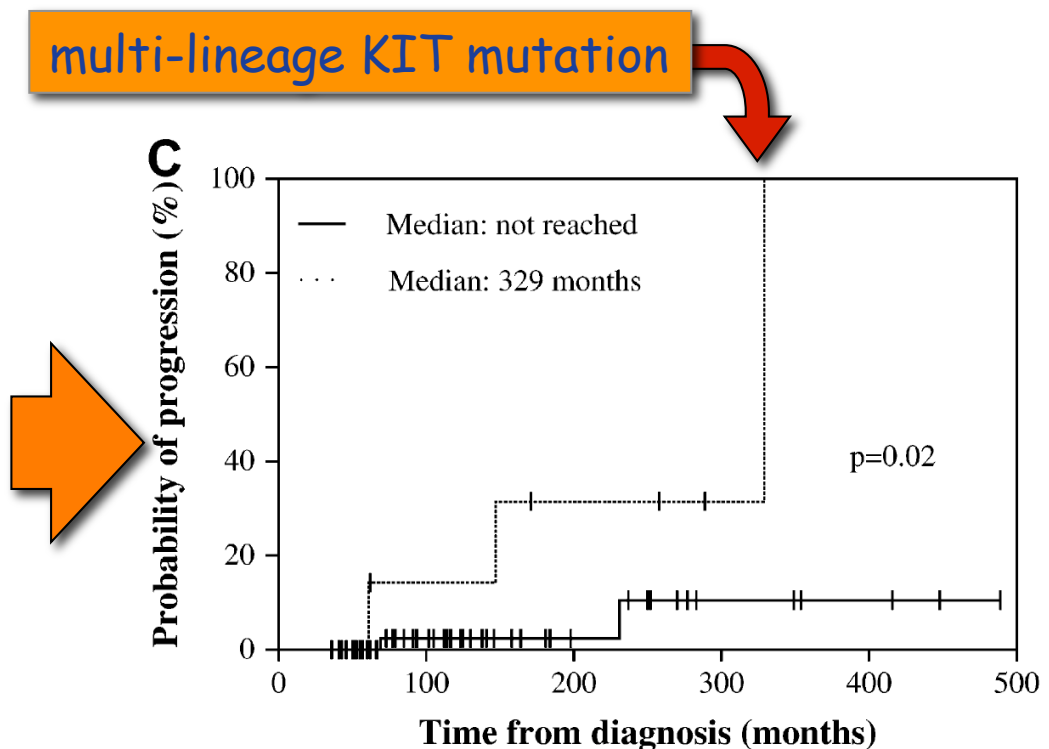
Fattori prognostici nelle mastocitosi indolenti (PFS):

- La presenza di **Mutazione D816V di tipo “multilineage”** risulta particolarmente predittivo ma non è facilmente accessibile a tutti i centri e richiede una buona standardizzazione.



Escribano et al J Allergy Clin Immunol.2009

Cumulative probability of disease progression
8.4% \pm 5.0% at 20 and 25 years



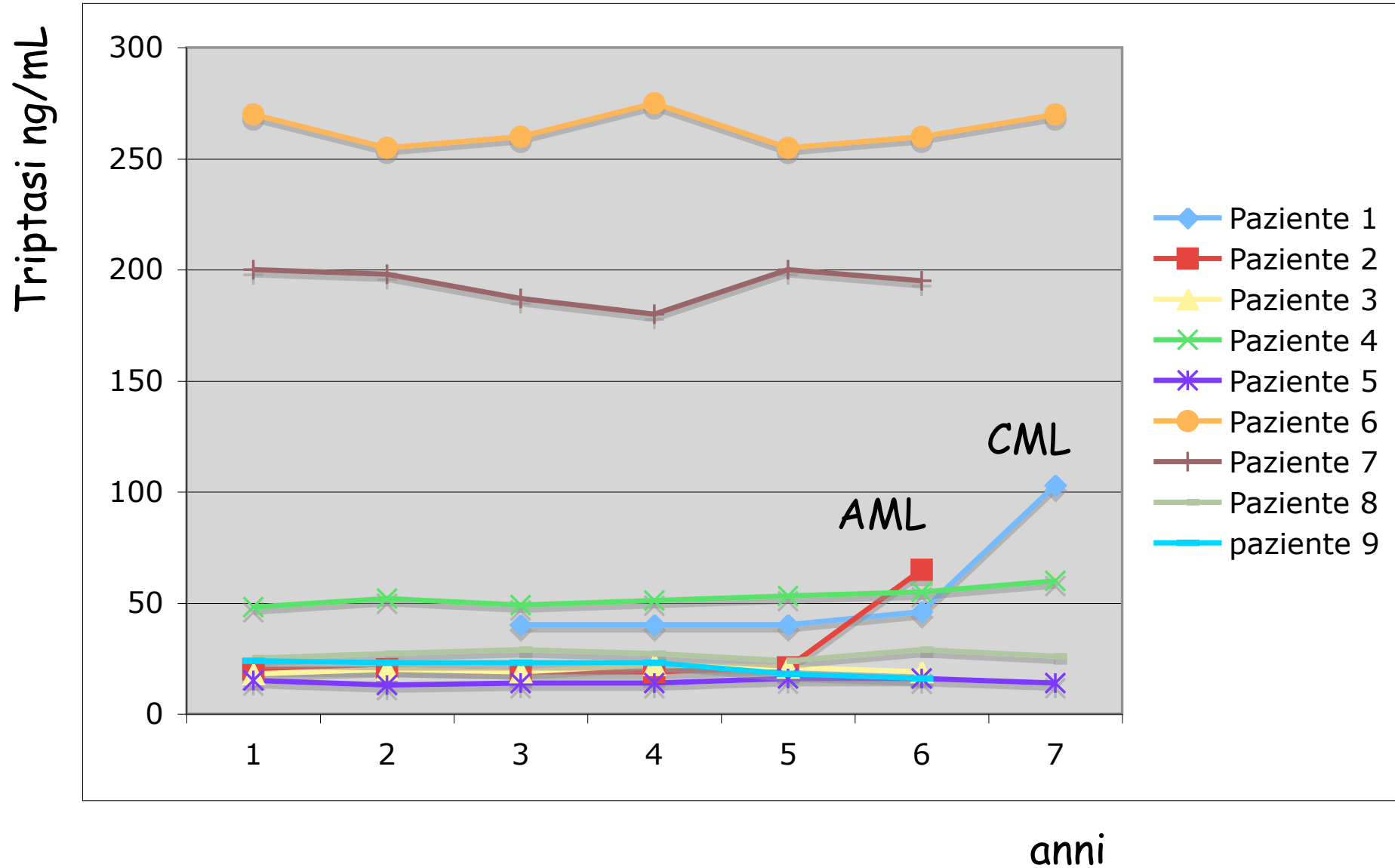
Progression in 5 pts (MDS:1, PV:1, AML:1, MCL:2)

Multivariate analysis (OS): 145 pts
KIT mutation in all haematopoietic lineage p=0.02
Elevated β 2microglobulin p=0.003

Altri Fattori prognostici

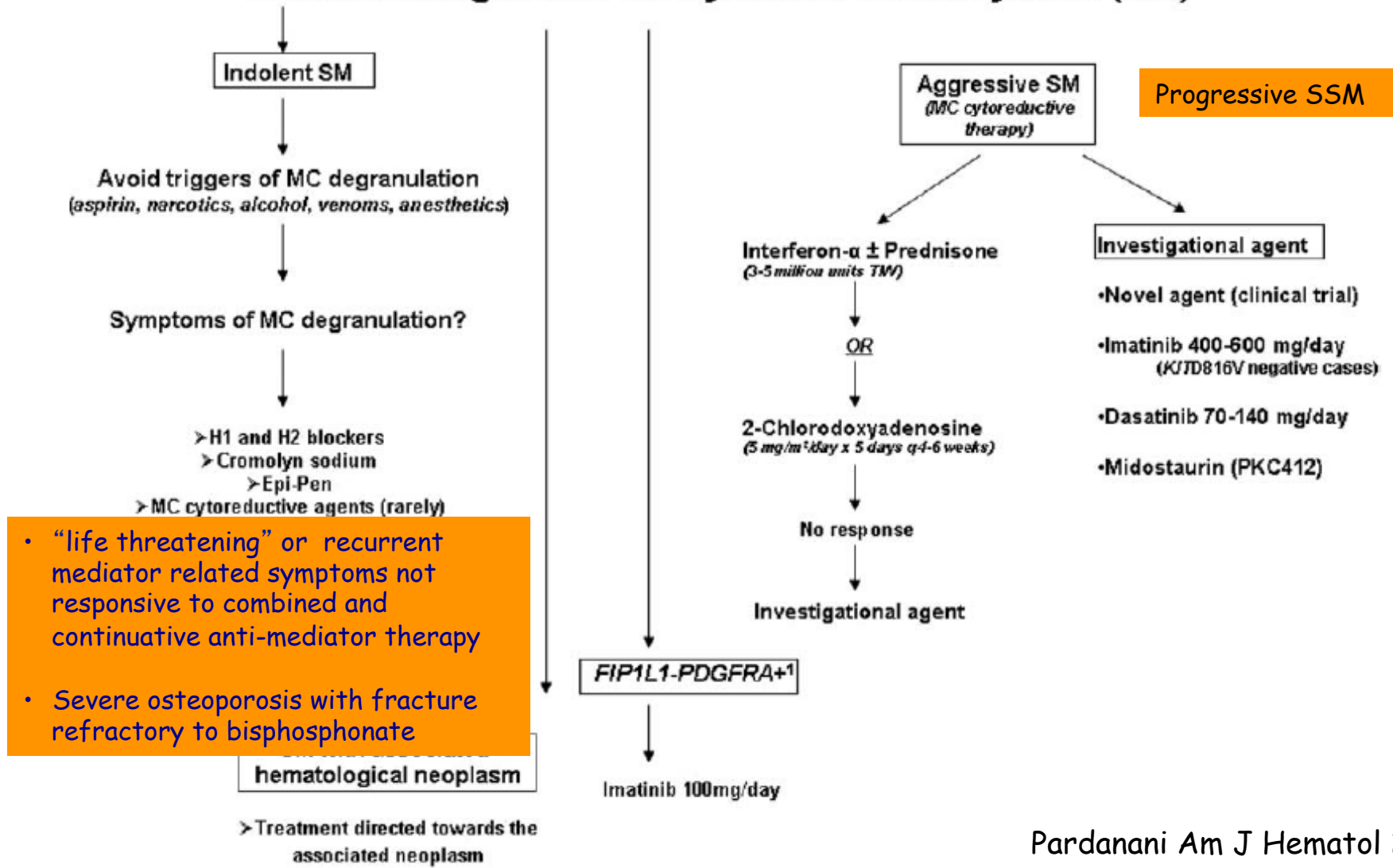
Fattore prognostico	referenza
Espressione CD123	Pardanani et al 2016
Immunofenotipo immaturo CD251/FCεR1low/FSClow/SSClow/CD45low	Teodosio et al 2012
Espressione di CD30	Sotlar et al, 2011 Morgado JM et al 2013
Elevati livelli sierici di sCD25	Pardanani et al 2013
KIT- D816V allele burden (SP e MO)	Hoermann et al 2014 Erben et al 2014 Jara-Acevedo et al 2015
Mutazione D816V nelle cellule mesenchimali	Garcia- Montero et al 2016
Mutazioni aggiuntive (TET2, SRFS2, ASXL1 ect)	Schwaab J et al 2013

Indicatore di progressione: Triptasi



Terapia della Mastocitosi sistematica

Treatment algorithm for systemic mastocytosis (SM)



Pardanani Am J Hematol 2013

Terapia dei sintomi da mediatori

Prurito, flushing, orticaria	Anti-H1 di II generazione Anti H1 di I generazione Anti H1+stabilizzatori di membrana antileucotrienici FANS PUVA	Desloratadina, Cetirizina, Rupatadina, Fexofenadina Idrossizina , Clorfeniramina Ketotifene. Montelucast, Zafirlukast (Aspirina)
Dolori addominali, Crampi, diarrea, nausea. gastrite	Anti H2	Ranitidina, Famotidina
	Inibitori di pompa	
	Stabilizzatori di membrana	Sodio cromoglicato
	Steroidi	Budesonide, prednisone..
Cefalea, difficoltà cognitive, depressione	AntiH1, anti H2 Sodio cromoglicato, antidepressivi	
Storia di anafilassi Episodi di ipotensione e/o anafilassi ricorrenti*	Adrenalina autoiniettabile AntiH1 + anti H2 (+ sodio cromoglicato) Immunoterapia specifica (imenotteri) Omalizumab (IgE mediati)	
Osteoporosi	Terapia anti-mediatori Vitamina D Bisfosfonati	Alendronato, zolendronato, etc

Terapia “citoriduttiva” della Mastocitosi sistemica

- **α-INTERFERONE:** Non definita la dose ottimale (1-5 MU/m²/die o 3 volte la settimana), né la durata del trattamento (probabilmente > 12 mesi). Possibile alternativa: alfa-interferone pegilato. In genere si associa all'inizio a piccole dosi di steroide. No RC, 53-65% ORR, durata della risposta mediana 12 mesi

Casassus et al. Br J Haemat 2004, Lim KH et al Am J Hematol 2009

- **CLADRIBINA:** 0,1-0,14 mg/kg × 5 gg, per 3-6 cicli. La formulazione sottocute è l'unico farmaco con indicazione in Italia per la mastocitosi aggressiva e la leucemia mast-cellulare (legge 648), no RC, 55-70% ORR.
durata della risposta mediana 11 mesi-3,7 anni
Kuin- Nelemans et al Blood 2003
Lim KH et al Am J Hematol 2009
Barete et et al. Blood 2015
- **IDROSSIUREA:** pazienti anziani

Terapia “citoriduttiva” della Mastocitosi sistemica

- **IMATINIB:** è indicato solo nelle forme con:
 - **KIT veramente WT**
 - varianti mutate di KIT (D560G, F522C, K509I)
 - riarrangiamento FIP1L1/PDGFR α
 - Rari casi pediatrici (non D816V)Negli altri casi riportate risposte nel 5% dei casi
- **MASITINIB:** In vitro inibisce KIT con mutazioni attivanti nella regione iuxtamembrana ma solo debolmente KIT D816V-mutato.
Risposte nel 50-67% dei casi, soprattutto per i sintomi nelle forme indolenti

Carl et al Am J Hematol 2010 , Silva Moura et al PLOSone 2011

DASATINIB: risposte nel 30-50% dei casi. Tossicità elevata legata al peggioramento di versamenti

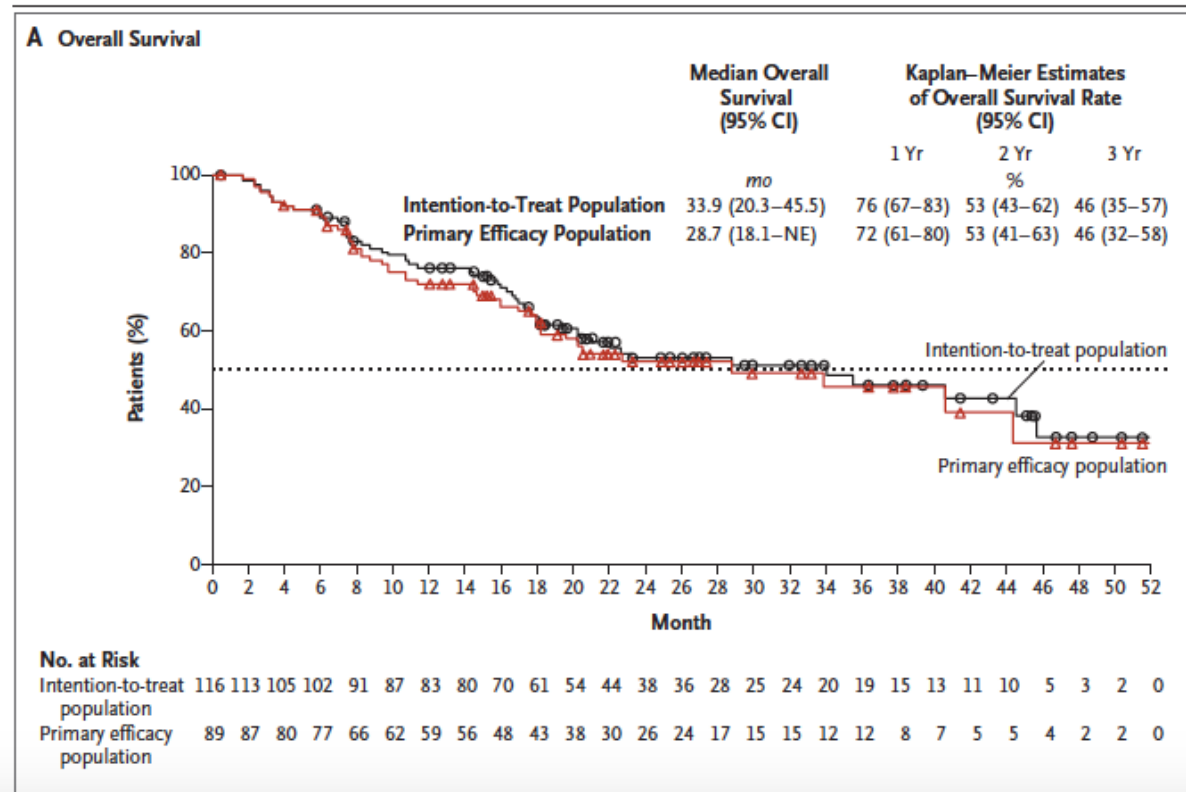
Verstovsek et al Clin Cancer Res 2008

Purtill et al. Eur J Haematol. 2008

Rondoni M. et al ASH 2007

MIDOSTAURINA

- Inibitore di PKC, FLT3, c-KIT, VEGF-R e PDGF-R
- Dose: 100 mg x 2 per os, effetti collaterali: > diarrea, nausea, astenia, citopenia



WHO	N°	ORR %
ASM	16	75
SM-AHN	57	58
MCL	12	50

J Gotlib, NEJM 2016

ORR : 60% (nel 75% dei casi MR, nessuna RC). Durata mediana della risposta: 28,7 mesi (non raggiunta la mediana nei pazienti con leucemia Mastcellulare!)

Quali altre Terapie in futuro?

NUOVI INIBITORI TK:

BLU-285 (inibitore selettivo di KIT D816V mutato),

DCC-2618 (inibitore FLT3, KIT, FMS, and PDGFR)

Advanced Mastocytosis:

Prot [NCT02561988](#) coordinato da Blueprint Medicine Corporation, Cambridge, MA, USA)

Prot: [NCT02571036](#)

Coordinato da Deciphera Phamaceutical, Boston, USA

BRENTUXIMAB-VEDOTIN

Advanced Mastocytosis:

prot: [NCT01807598](#) coordinato da J Gotlib (Stanford University, USA)

prot: [NCT02415608](#) coordinato da J Gotlib (Stanford University, USA))

IBRUTINIB

Indolent Systemic Mastocytosis

Coordinato da Allakos, inc

prot: [NCT02808793](#) phase 1 study

AK002 (anti-Siglec-8 antibody)

Advanced Mastocytosis

Prot: [NCT02268253](#) coordinato da Stemline therapeutics, inc

SL-401 (anti-CD123, recettore di IL-3)

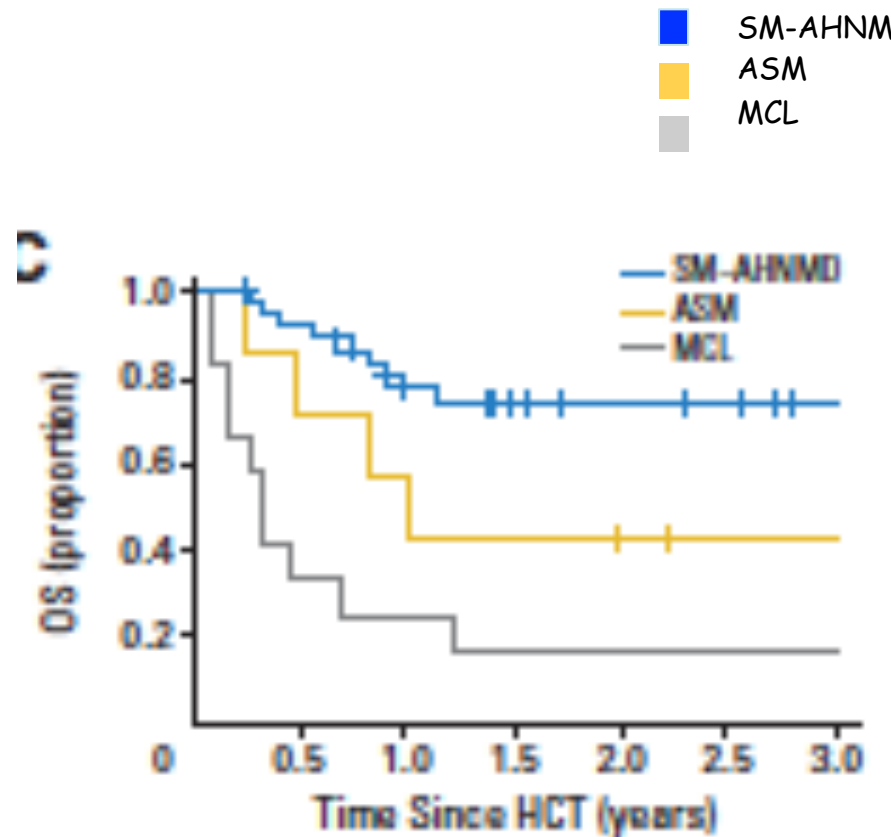
Systemic Mastocytosis

Prot: [NCT01602939](#) coordinato dalla REMA, Toledo, Spagna

IFN+ CLADRIBINA

ALLOTRAPIANTO DI MIDOLLO

diagnosis	N°
ASM	7
MCL	12
SM-AHN	38
AML, ALL, MML	21
MDS, MPN, MM	17
Total	57



Ustun et al JCO 2014

Terapia della citoriduttiva della Mastocitosi: conclusioni

- Non esiste al momento una terapia curativa della mastocitosi
- la terapia standard di prima linea è rappresentata da interferone e cladribina le quali possono dare circa un 40-70% di risposte, quasi sempre parziale, con miglioramento dei sintomi e/o riduzione del “tumor burden”.
- l'imatinib in prima linea nei casi con mutazioni di KIT in regione iuxta-membrana/transmembrane (o KIT WT) o mutazione di FIL1P1-PDGFR α
- nei pazienti che falliscono o sono intolleranti alla prima linea o nei pazienti con Leucemia MC è indicata una terapia sperimentale

GRUPPO MULTIDISCIPLINARE PER LO STUDIO DELLA MASTOCITOSI di VERONA



U.O. Allergologia

Patrizia Bonadonna,



U.O. Ematologia

Roberta Zanotti, Massimiliano Bonifacio, Luigi

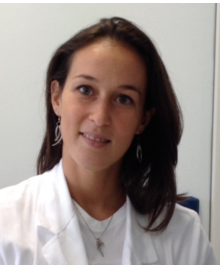


U.O. Anest Rianim



U.O. Gastroenterol

Morena Tebaldi



U.O Reumatologia

Maurizio Rossini; Gaia Tripi



U.O. Dermatologia

Donatella Schena



U.O. Psichiatria

Claudia Goss

Servizio di Citometria

E. Mimiola, F. Zampieri, F. Zoppi



U.O. Ostetricia



Ada Zaccaron



F. Moscolo



Beatrice Caruso



U.O. Anatomia Patologica

A. Zamò, C. Colato, A. Parisi



Biol. Molecolare

De Matteis



U.O. Immunologia

Giovanna Zanoni

Grazie per l'attenzione!