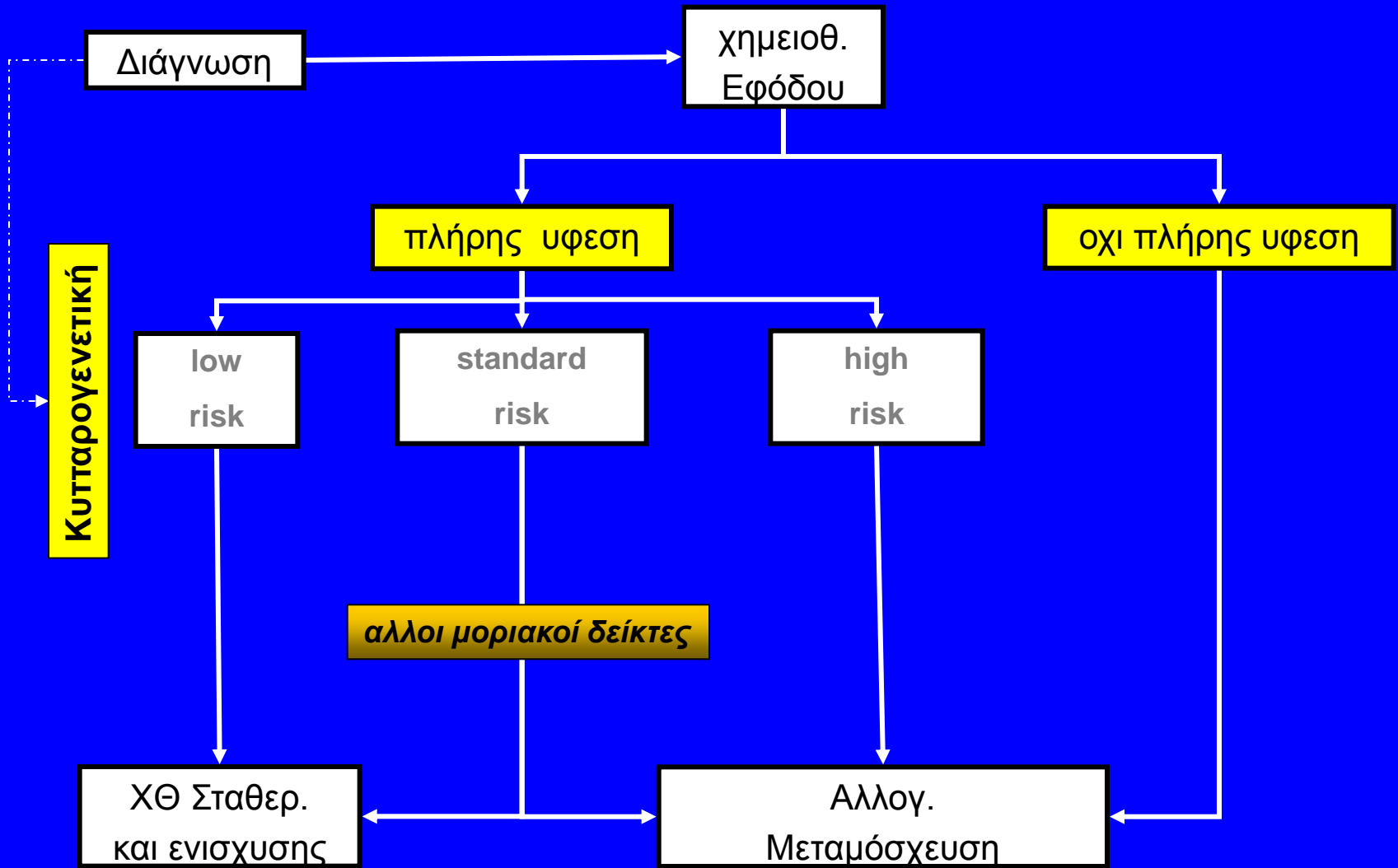


Θεραπεία λευχαιμιών- μεταμόσχευση μυελού των οστών

Αλέξανδρος Σπυριδωνίδης
Επικ. Καθ. Αιματολογίας

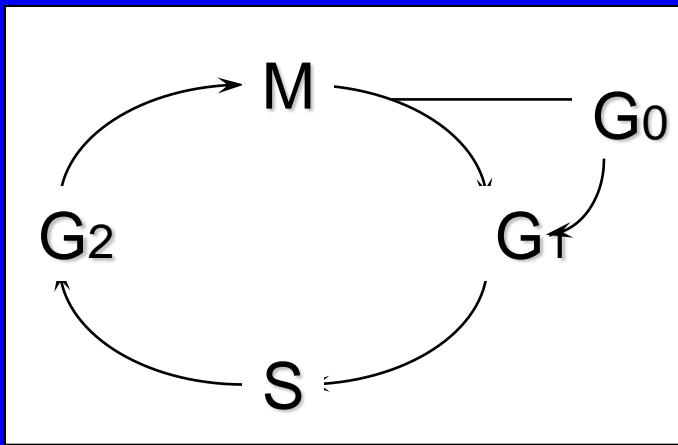
Αιματολογική Κλινική
Πανεπιστήμιο Πατρών

Θεραπεία ΟΜΑλ ανάλογα με τους προγνωστικούς δείκτες

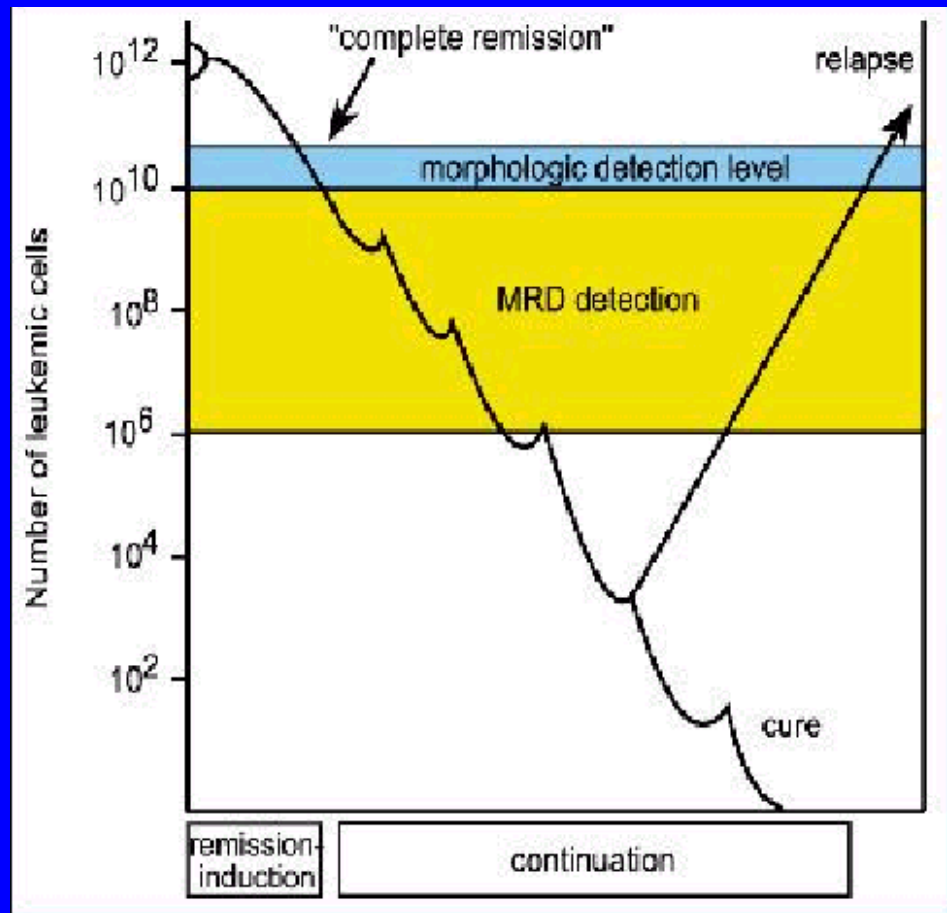


Δράση χημειοθεραπευτικών

- ΧΘ δρούν κατά την διαίρεση των κυττάρων



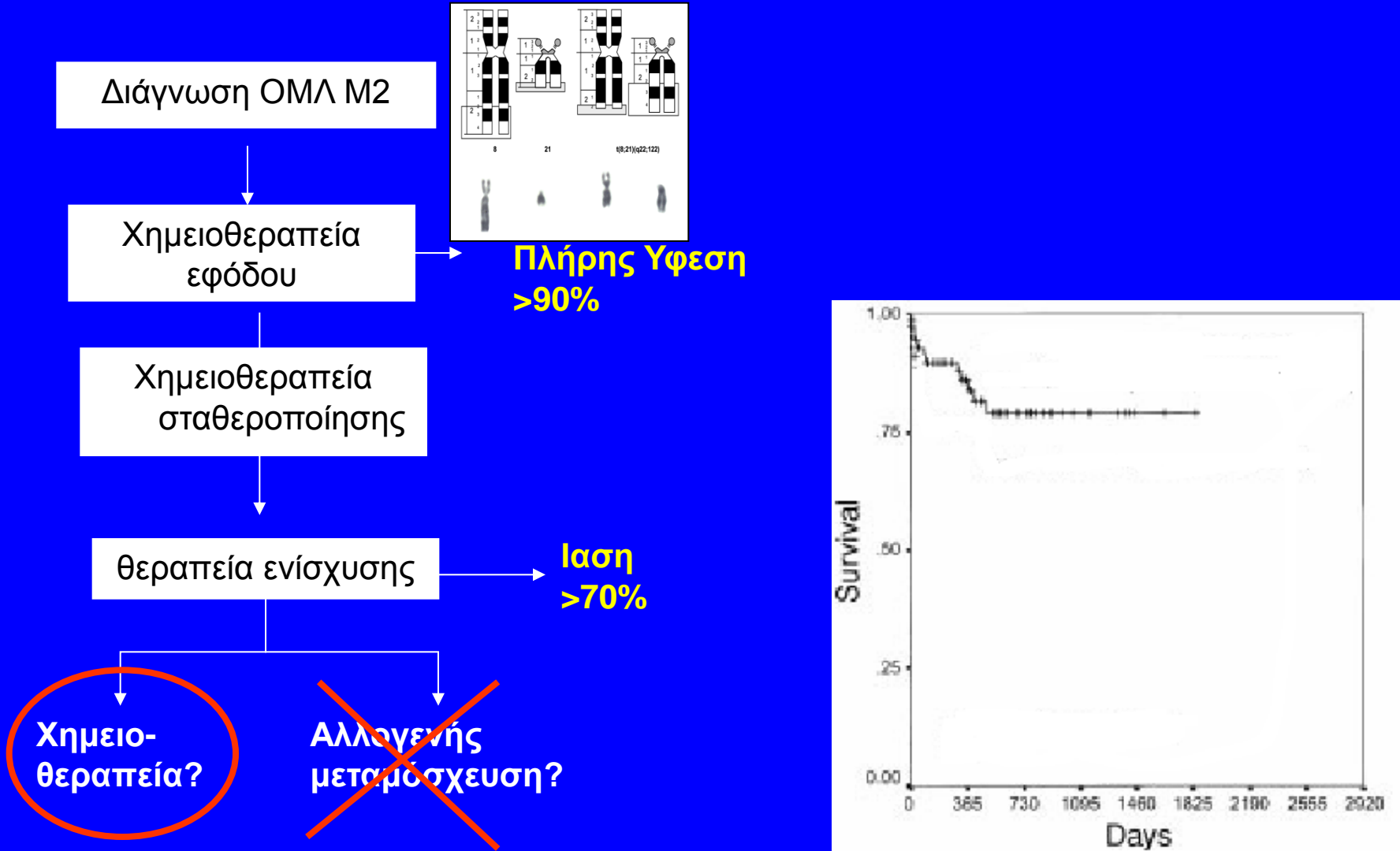
- Λογαριθμική μείωση του αριθμού των κυττάρων



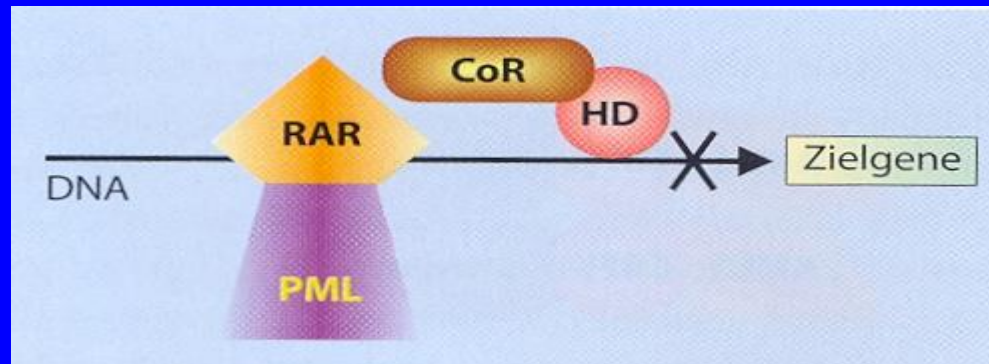
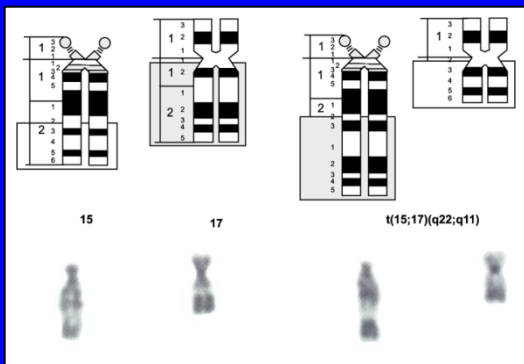
Στόχος χημειοθεραπείας



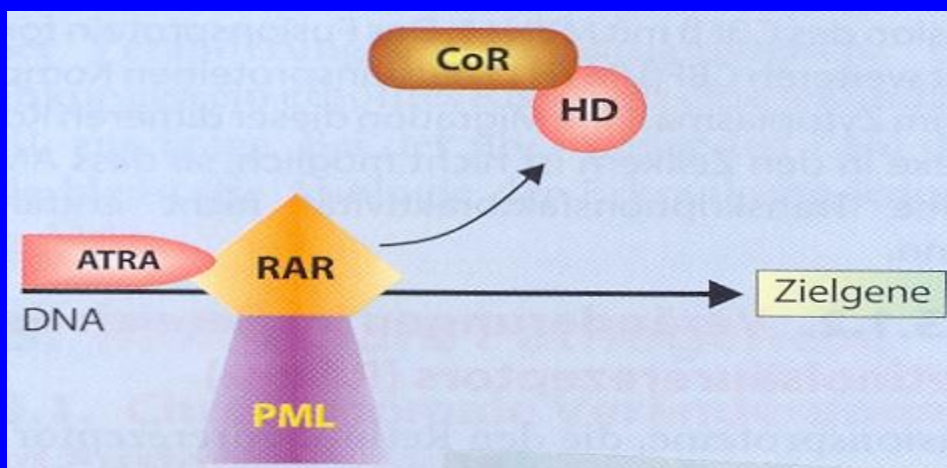
ΟΜΛ με κυτταρογενετικούς δείκτες καλής πρόγνωσης (t 8;21)



ΟΜΛ Μ3 με κυτταρογενετικούς δείκτες καλής πρόγνωσης (t 15;17)

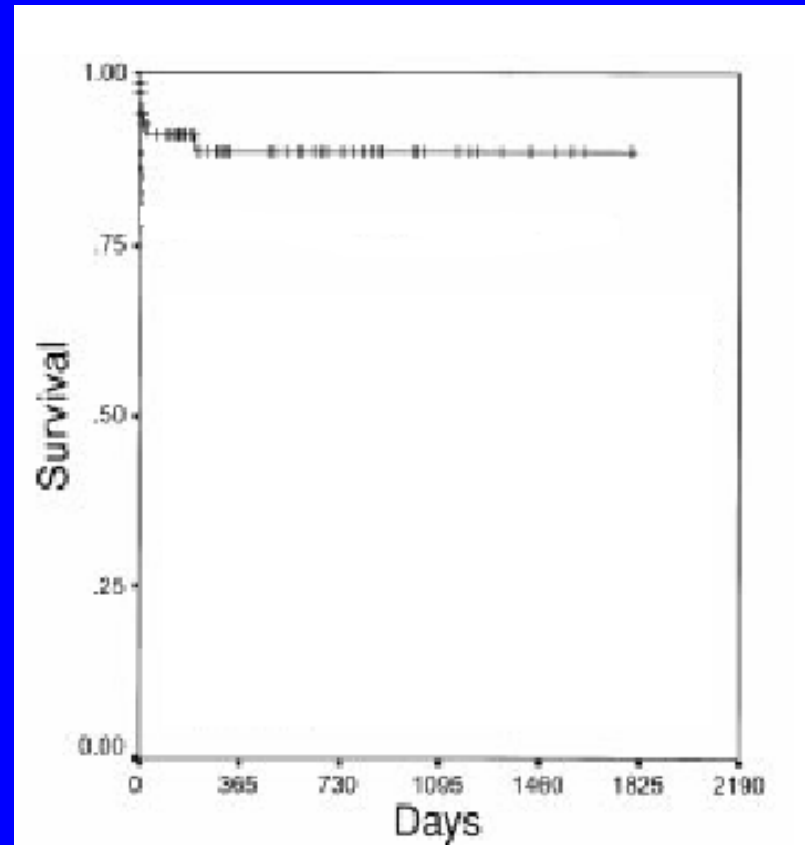
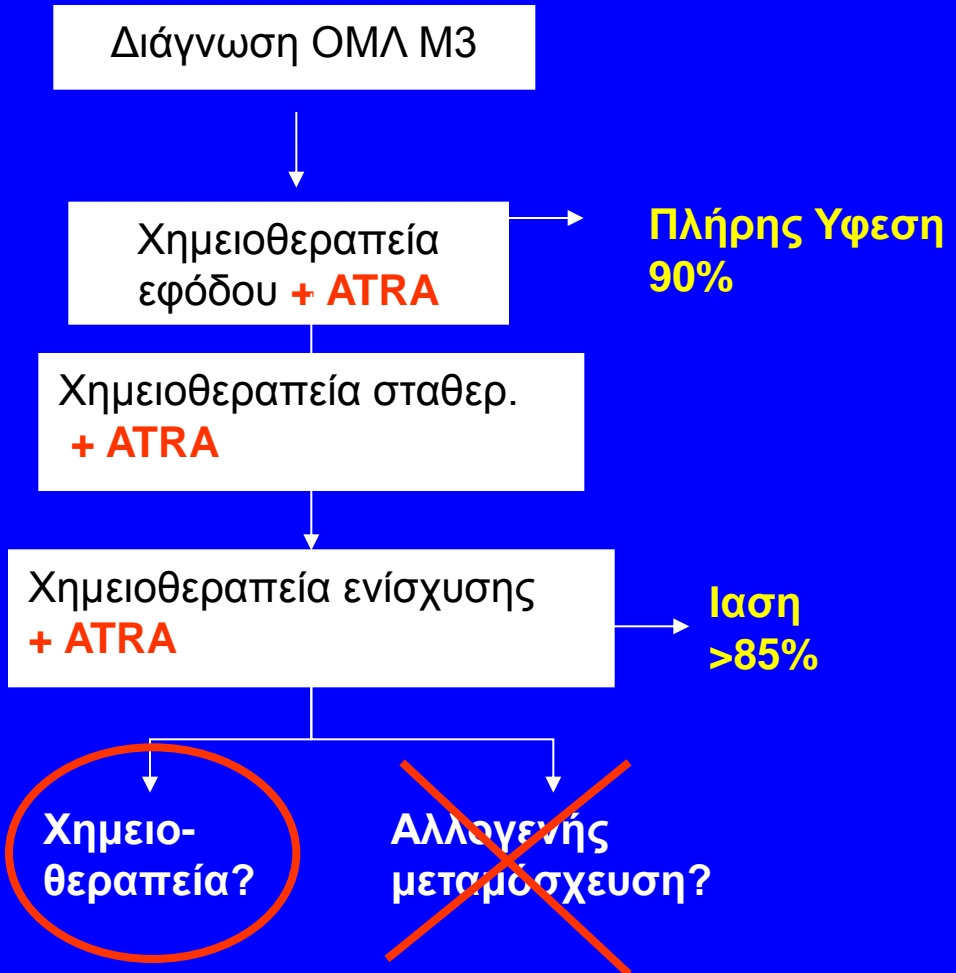


συγχώνευση του γονιδίου του υποδοχέα α του ρετινοϊκού οξέος (**RAR-α**) στο **χρωμόσωμα 17** με το γονίδιο **PML** στο **χρωμόσωμα 15**. Το γονίδιο που προέρχεται από τη συγχώνευση κωδικοποιεί έναν ανώμαλο υποδοχέα ρετινοϊκού οξέος ο οποίος αναστέλλει (block) τη διαφοροποίηση των μυελοειδών κυττάρων



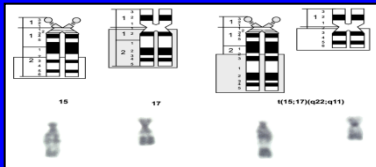
χορήγηση υψηλών δόσεων *all-trans*- ρετινοϊκού οξέος (ATRA), ενός αναλόγου της βιταμίνης A,
--> διαφοροποίηση των νεοπλασματικών προμυελοκυττάρων σε ουδετερόφιλα

ΟΜΛ Μ3 με κυτταρογενετικούς δείκτες καλής πρόγνωσης (t 15;17)



ΟΜΛ με κυτταρογενετικούς δείκτες κακής πρόγνωσης (Μονοσωμία 7)

Διάγνωση ΟΜΛ



Χημειοθεραπεία
εφόδου

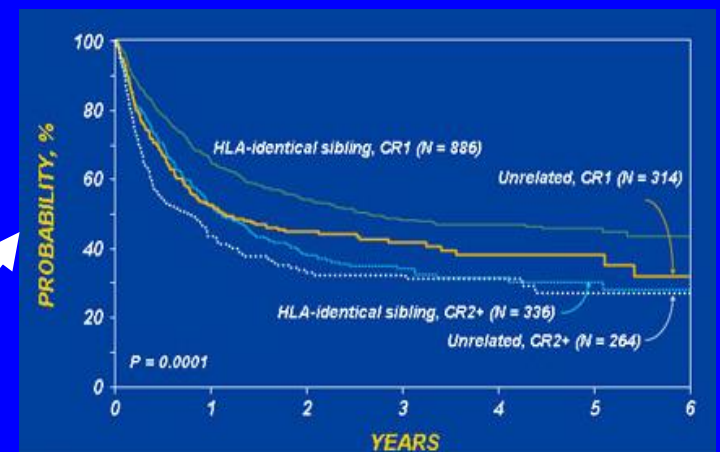
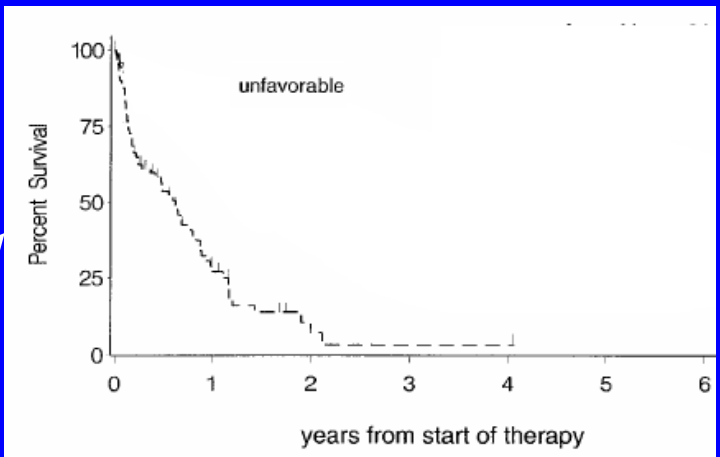
Πλήρης Υφεση
60-70%

Χημειοθεραπεία
σταθεροποίησης

Χημειο-
θεραπεία?
Ιαση <15%

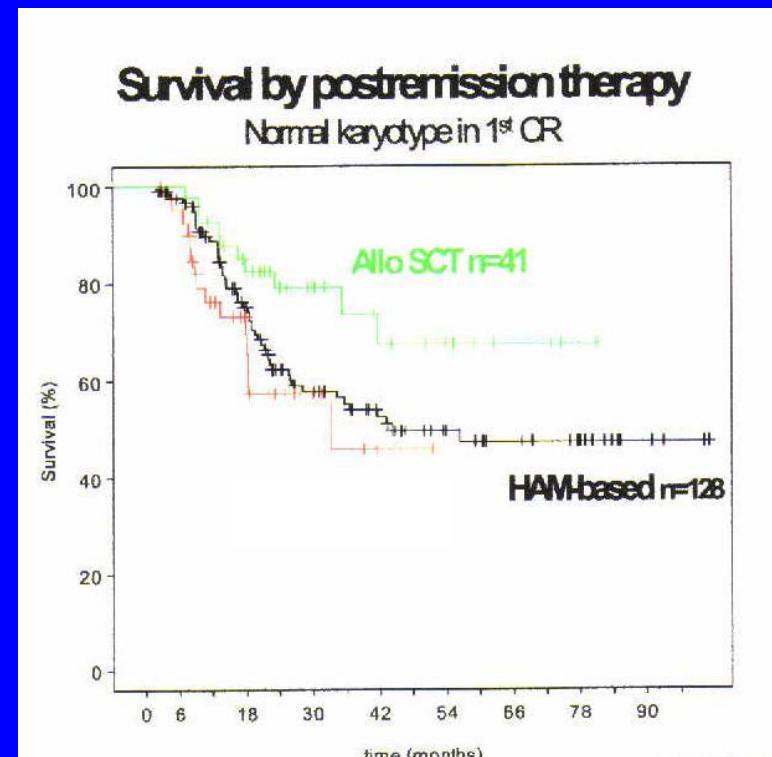
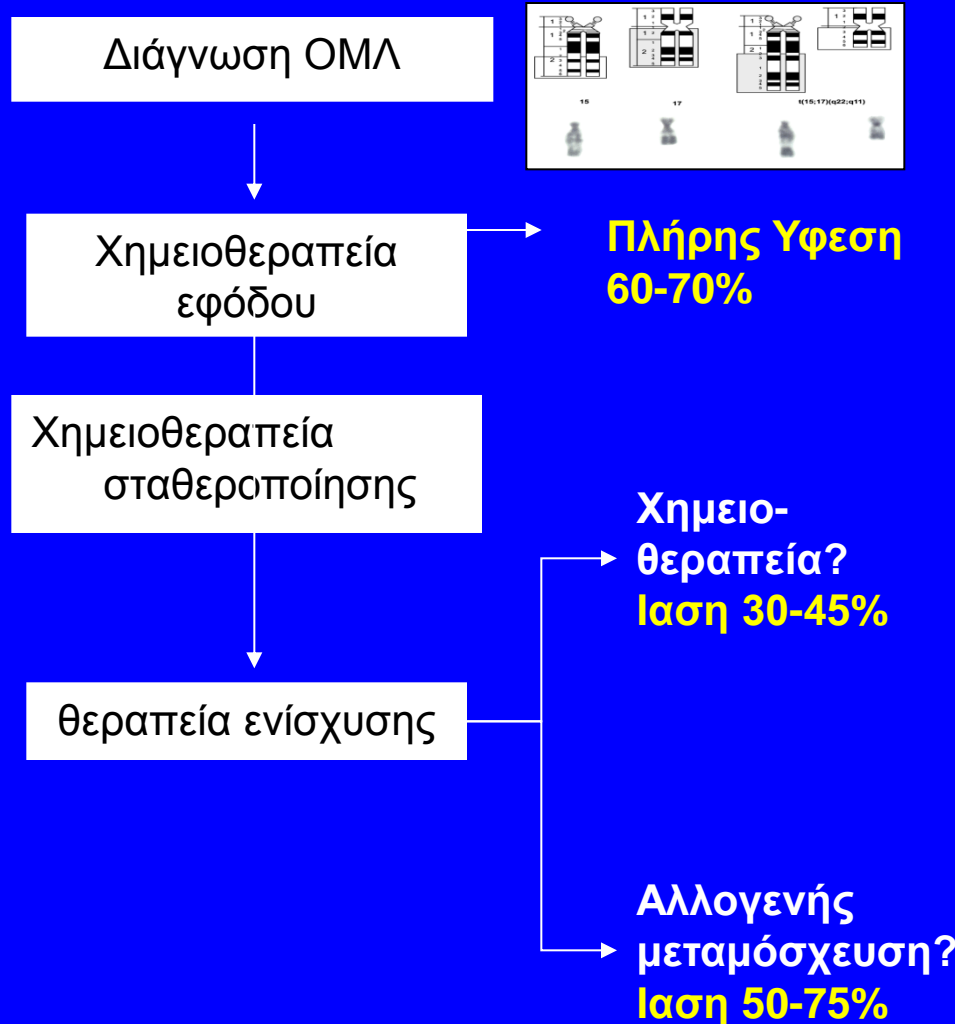
Θεραπεία ενίσχυσης

Αλλογενής
μεταμόσχευση?
Ιαση 45-65%



○ = Θεραπεία εκλογής

ΟΜΛ με κυτταρογενετικούς δείκτες intermediate πρόγνωσης (φυσιολογικός καρυότυπος)



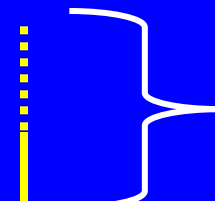
Μεταμόσχευση Προγονικών Αιμοποιητικών Κυττάρων

Μεταμόσχευση

Μεταμόσχευση = Αντικατάσταση ενός κατεστραμένου
οργάνου από ένα υγιές όργανο

- Καρδιά
- Πνεύμονες
- Πάγκρεας
- Ήπαρ
- Νεφρός
- Αιμοποιητικό Όργανο
(Μυελος των Οστών)

πτωματικοί
δότες



συγγενείς δότες

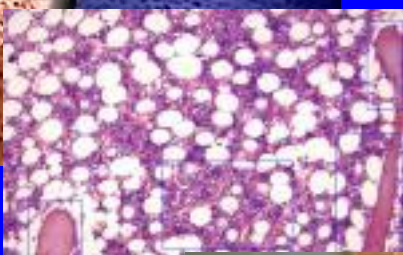
ζωντανοί δότες

συγγενείς + εθελοντές δότες

Ιστορική αναδρομή: Αιμοποιητικό Σύστημα

1868: Μυελός των Οστών= Τόπος αιμοποίησης

E. Neumann (Γερμανία), G. Bizazzeri (Ιταλία)



Μυελός των Οστών

Αίμα

Kapitel II. Die Entdeckung der hämatopoischen Funktion im Knochenmark.

Wissenschaftliche Abhandlung
Über die Phasen mit hämatopoietischer Tätigkeit des Knochenmarks und über die Verteilung derselben auf die verschiedenen Teile des Knochenmarkes.

Centralblatt
für die
medizinischen Wissenschaften

Unter Mitwirkung von
Dr. J. C. Schabach, Dr. C. Ritter und Dr. W. Kühl
herausgegeben von
Dr. L. Hermann.

1868. 10 October.

Inhalt: Versuch, Bedeutung des Knochenmarkes für die Blutbildung. (Org. Mittel.) — Götter, zur Lehrer von den Hämatopoeten. (Org. Mittel.) — Myelozytäre Zellen des Knochenmarkes. — Der Knochenmark als Organ der Lebewesen. — Die Versorgung durch körpereigene Stütze. — Histologische vor Lebem von der Spezies des Menschen. — Die Entwicklung der Knochenmarkzellen. — Das Augenmodell. — Nervensystem, Gonadenzellen von Pferd und der Mensch. — Das Augenmodell. — Testes, Hodenmark. — Corpus, Erythroblastenbildung gegen Lebewesen.

Über die Bedeutung des Knochenmarkes für die Blutbildung.
Redaktor: Ritter.

Prof. E. Neumann in Kielberg 1. T.

In dem sogenannten roten Knochenmark des Menschen sowie des Kaninchens finden sich außer den bekannten Makrakern gewisse andere hoher nicht erwähnte Elemente, nämlich kernlose rote Blutzellen, in allen Beziehungen unverwechselbar mit denjenigen, welche wir unter dem Namen Blutzellen bezeichnen. Auch im fettrischen Mark sind dieselben, jedoch in geringerer Menge vorhanden, und ihre Zahl nimmt gleichmäßig mit der des Markes abnehmend.

Der Ursprung dieser Elemente scheint auf die Markzellen zurückzuführen zu sein; wenigstens macht der von mir beschriebene gewisse Teil des Blutes der Markgasse am farbigen Zustand eine fortwährende Erweiterung der roten Markzellen in die Gefäße wahrscheinlich.

Eine ausführliche Darstellung meiner auf diesen Gegenstand bezüglichen Untersuchungen wird in Kürze von mir veröffentlicht werden.

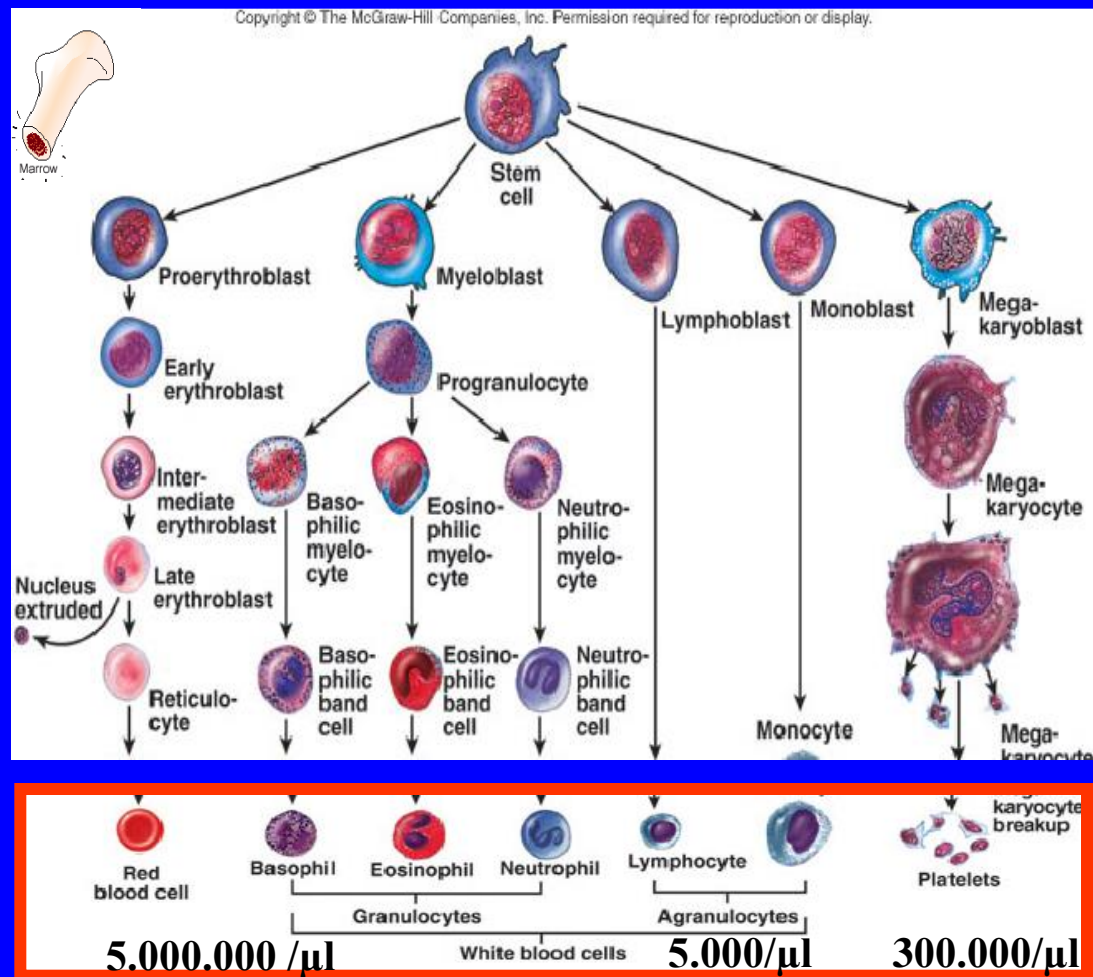
Vf. Zeitsc.

Abb. 6. Faksimile der ersten veröfentlichten Mitteilung Ernst Neumanns: „Über die Bedeutung des Knochenmarkes für die Blutbildung“.

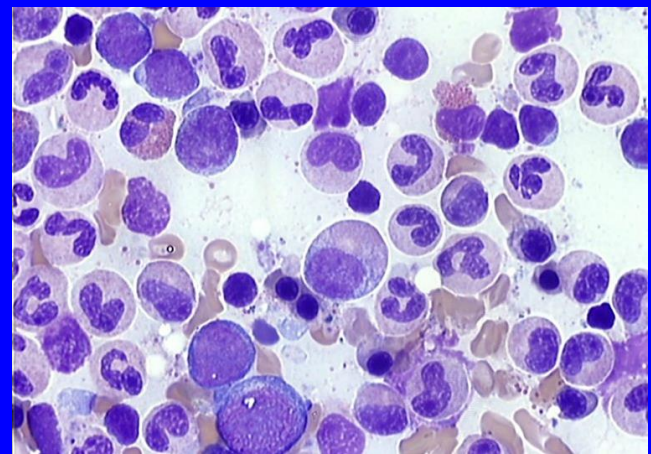
44

"Ερυθρά"
"Αιμοπετάλια"
"Λευκά"
- Ειδικά κύτταρα του ανοσοποιητικού συστήματος (λεμφοκύτταρα)

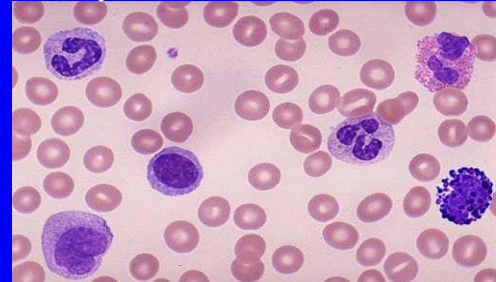
Αιμοποιητικό Σύστημα



Μυελός των Οστών

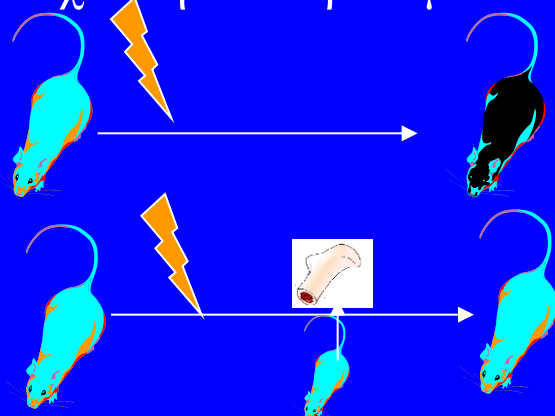


Αίμα



Ιστορική αναδρομή μεταμοσχεύσεων

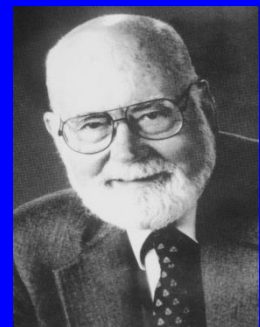
1951 Μεταμόσχευση κυττάρων μυελού σε ποντίκια (Lorenz et al)



1959-1968 Πρώτες μεταμόσχευσεις σε ανθρώπους
.....αρχική απογοήτευση

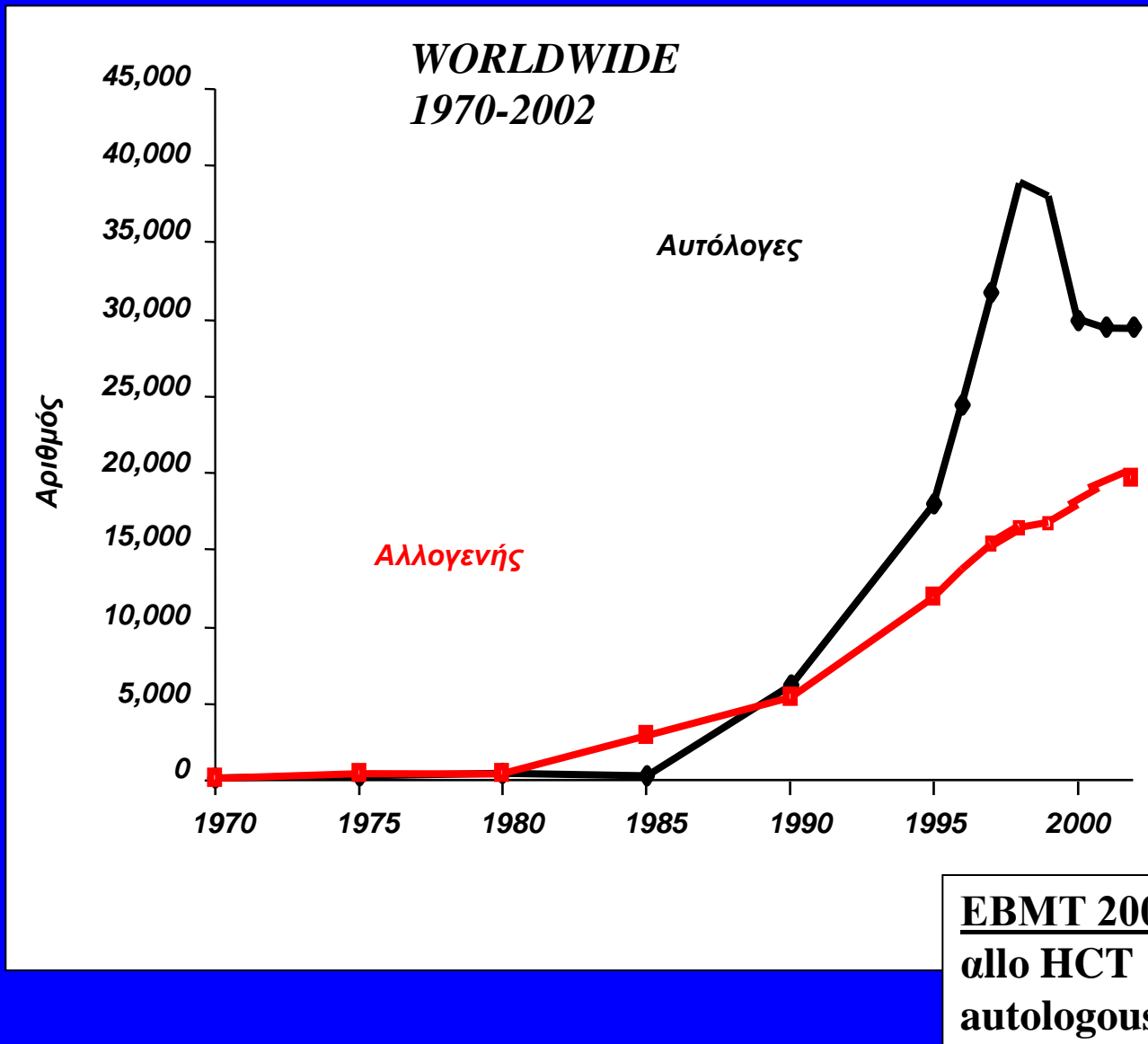


1960-1968 Ο ρόλος του HLA (συστημα ιστοσυμβατότητος)

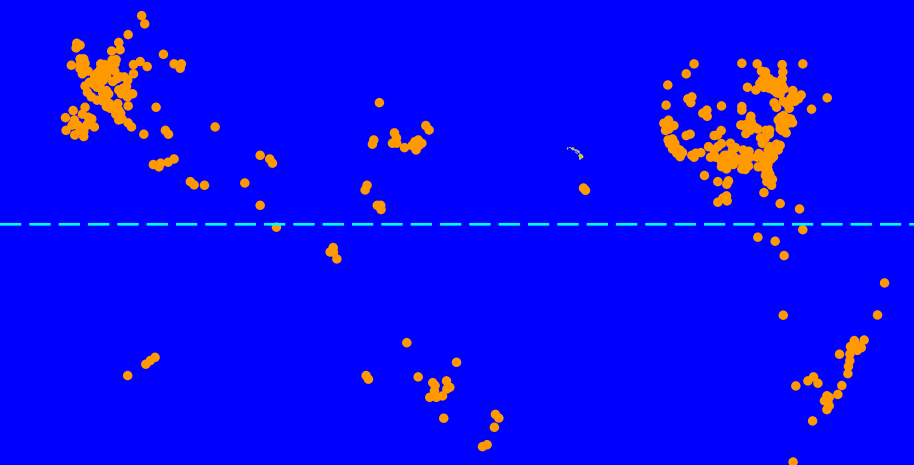


1970 οι πρωτες μεταμσοσχευσεις στο Seattle/ USA
1990 Donnall Thomas, Nobel Prize

Ιστορική αναδρομή

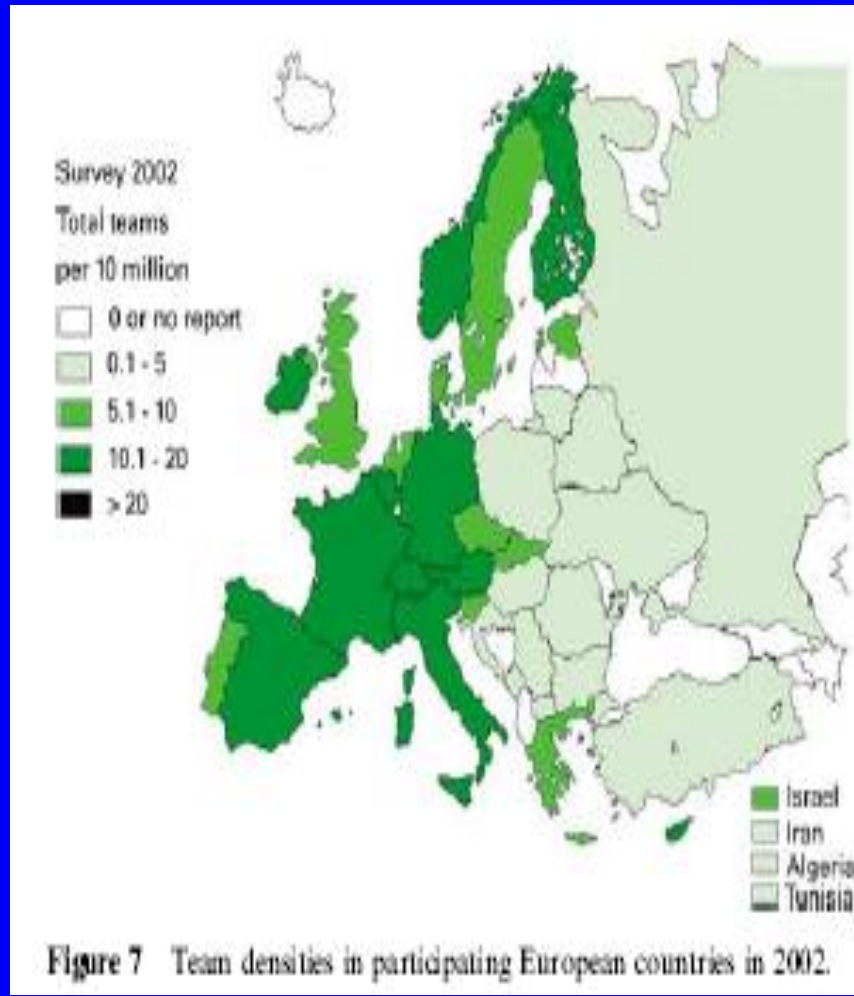


Κέντρα Μεταμοσχεύσεων

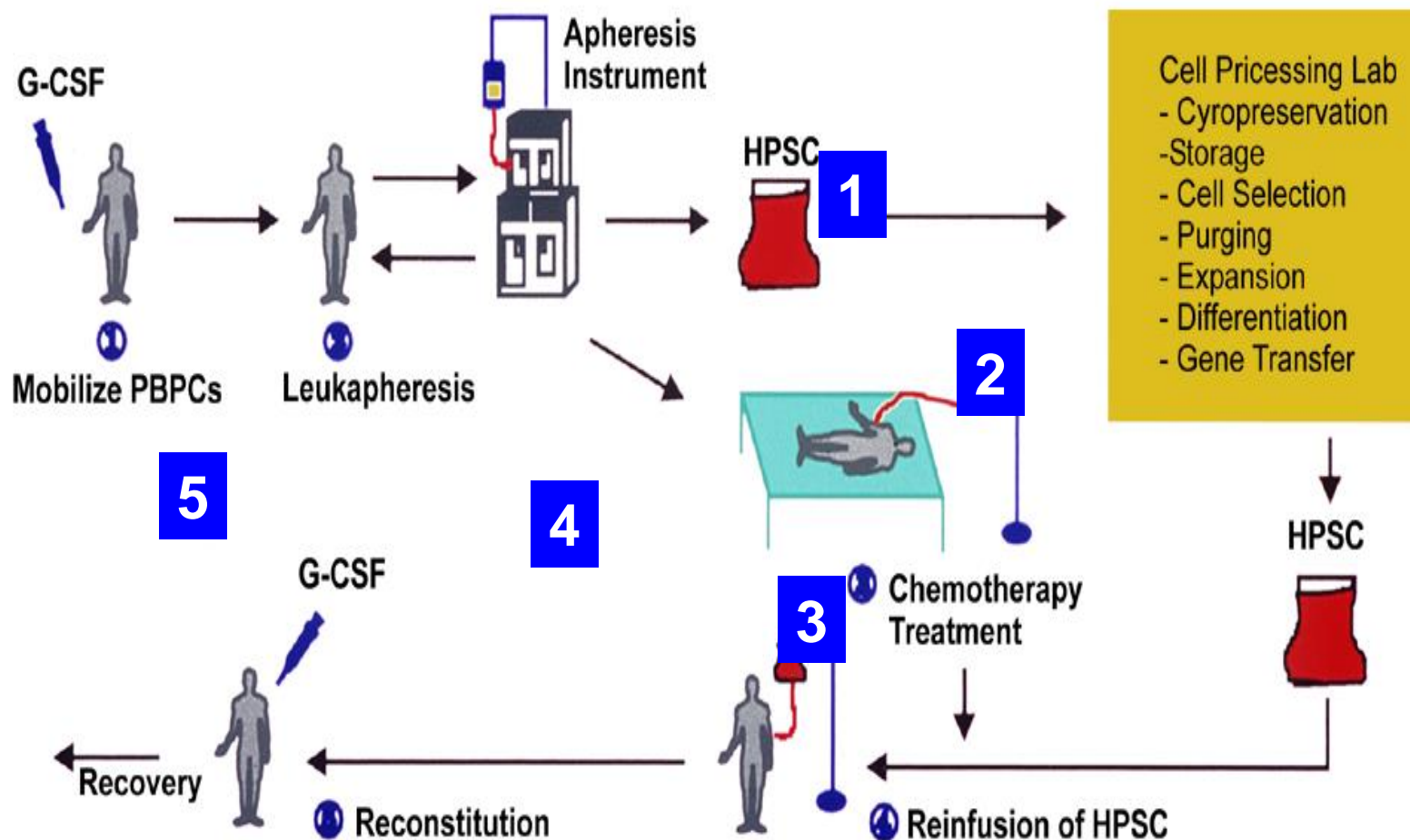


EBMT 2002

- 586 transplant teams
 - 57% allo+auto
 - 39% auto
 - 1% allo
- 25% teams <10 HCT/year,
- 6% teams >100 HCT/y



Αρχές της MAK

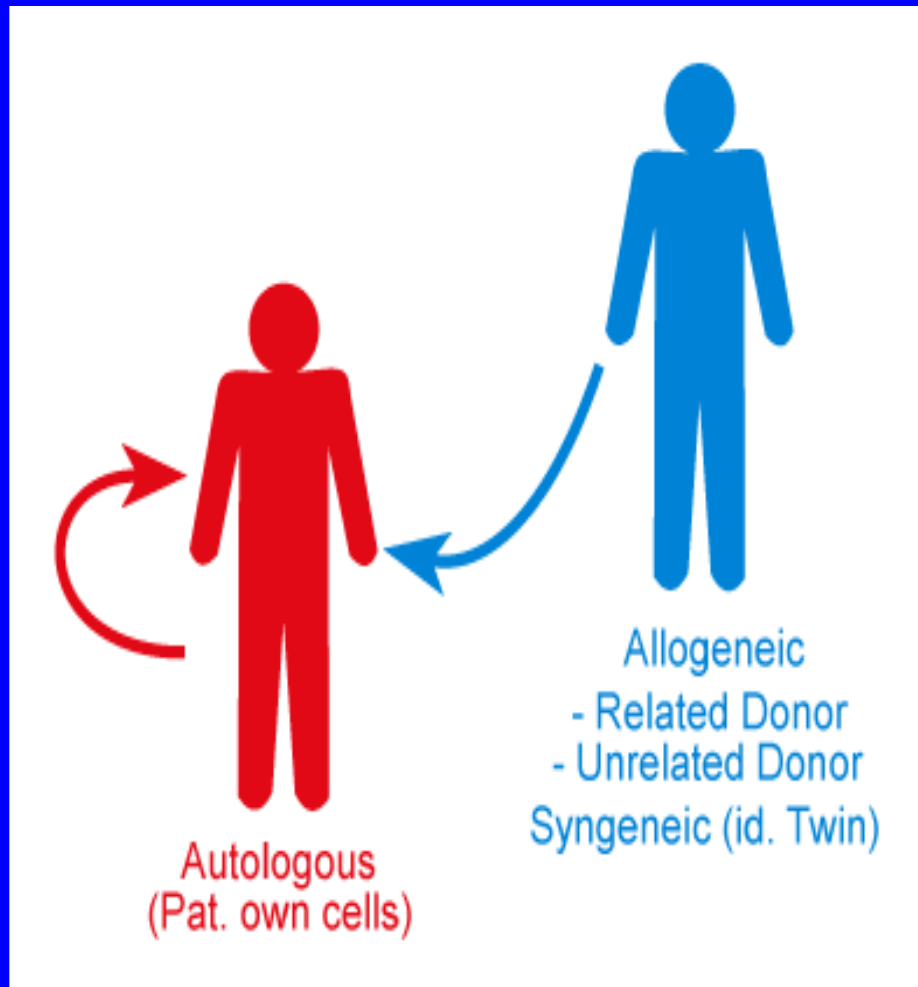


Ερωτήματα στην ΜΑΚ



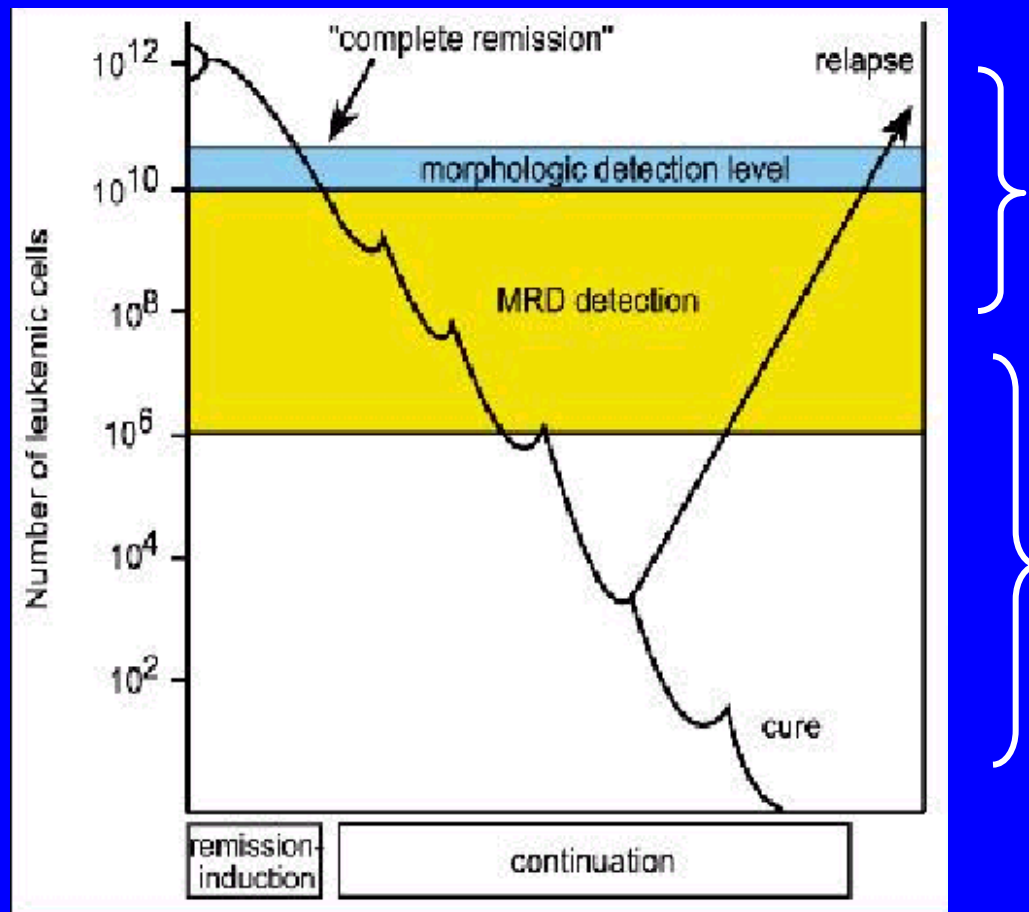
*GvHD: graft versus Host Disease,
αντίδραση μοσχεύματος απέναντι στον ζενιστή*

Είδη MAK



Για πιό λόγο γίνεται η αυτόλογη ΜΑΚ?

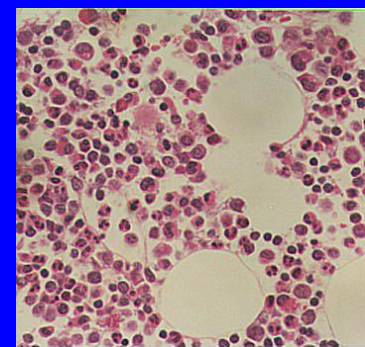
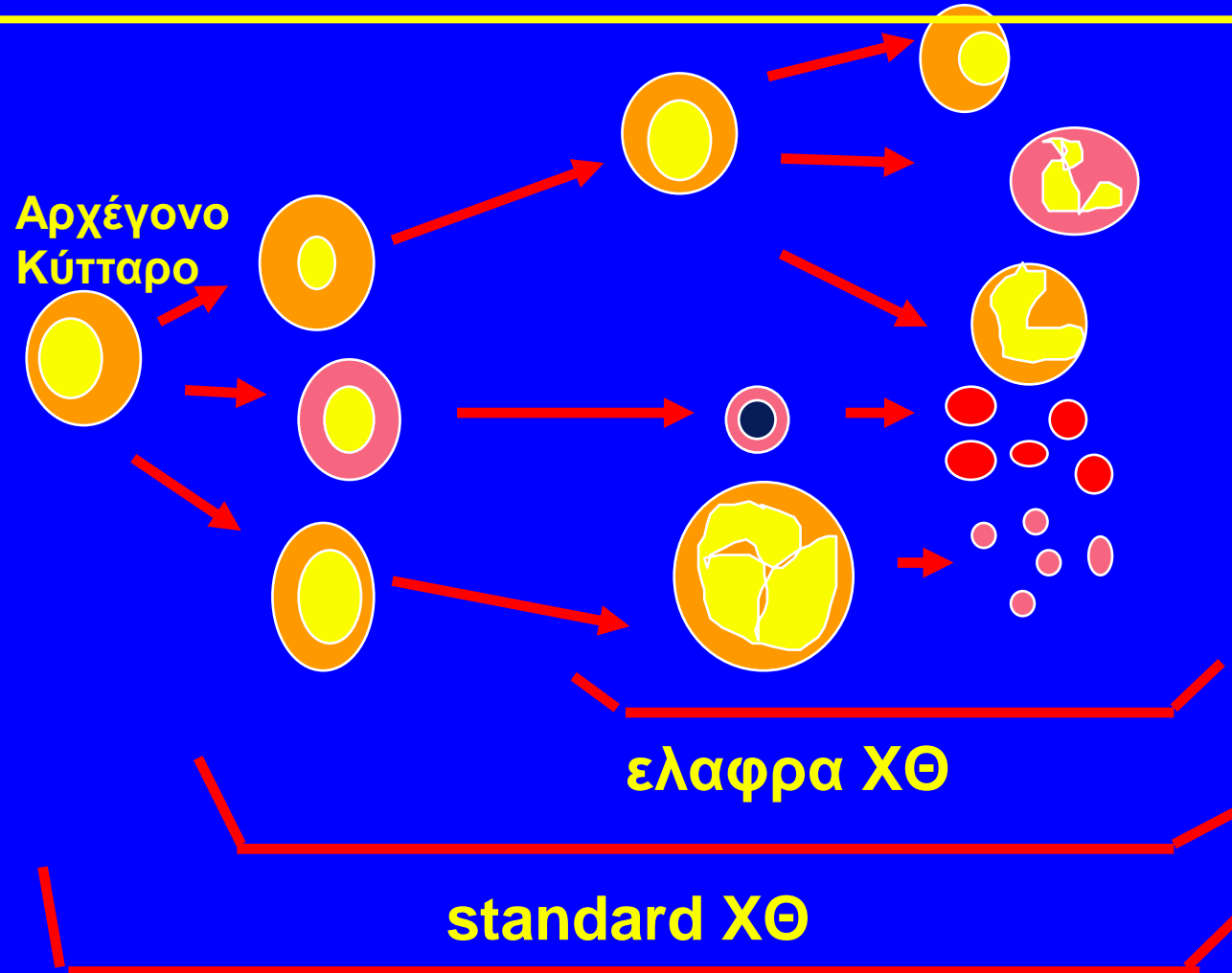
Αρχές δράσης της χημειοθεραπείας σε κακοήθη νοσήματα



Standard Dose
Χημειοθεραπείας

Μεγάλη Δόση
Χημειοθεραπείας
(High Dose Chemotherapy
myeloablative Chemotherapy)

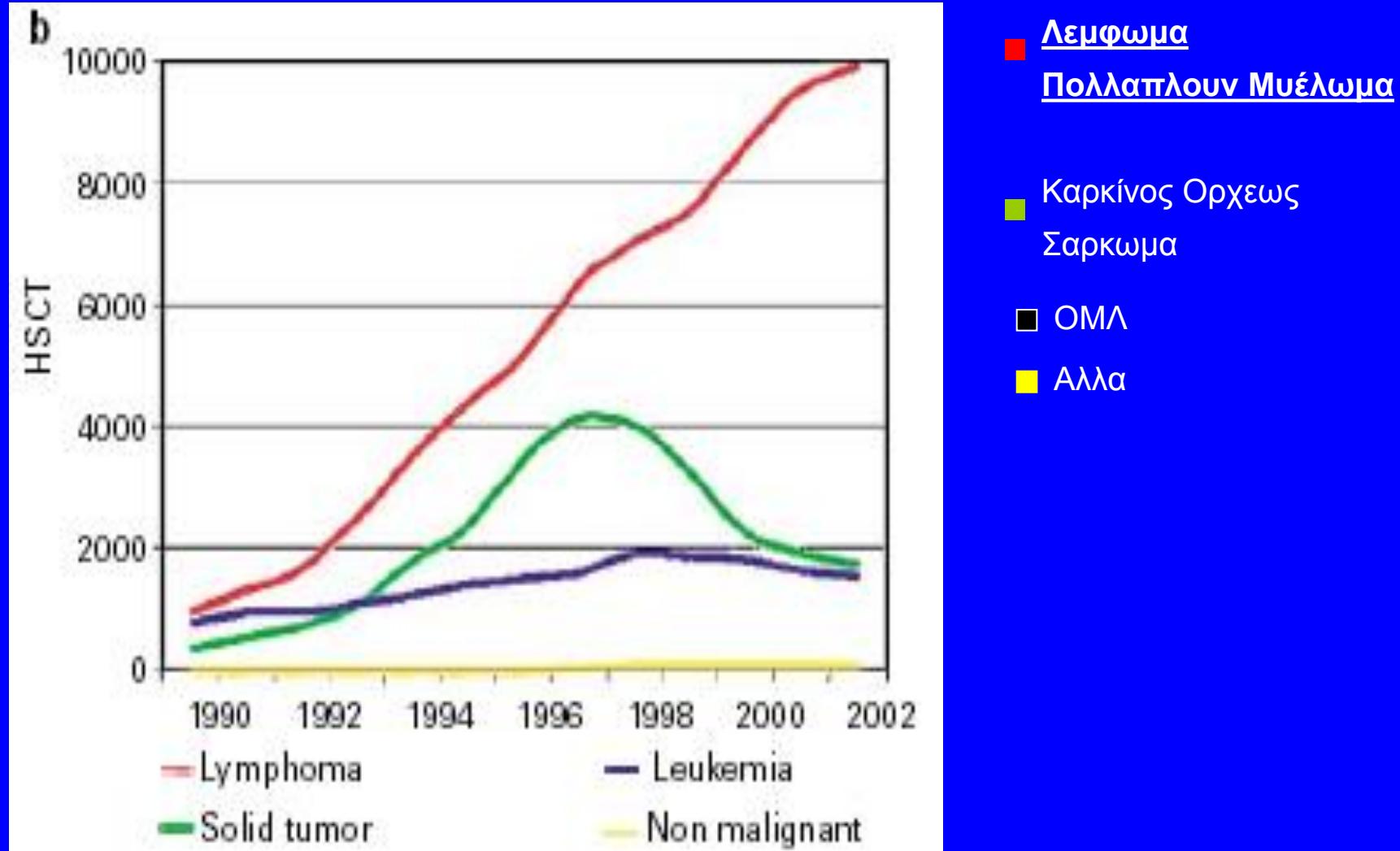
"Μυελοαφανιστική Χημειοθεραπεία"



Για πιο λόγο γίνεται η αυτόλογη μεταμόσχευση?

- >Λήψη και αποθήκευση μυελού των οστών από τον ασθενή
- >Χορήγηση μεγάλης δόσης χημειοθεραπείας για καλύτερη αντιμετώπιση διαφόρων κακοήθων νοσημάτων
και στην συνέχεια
- >αντικατάσταση του κατεστραμμένου αιμοποιητικού ιστού με μεταμόσχευση του αποθηκευμένου μυελού

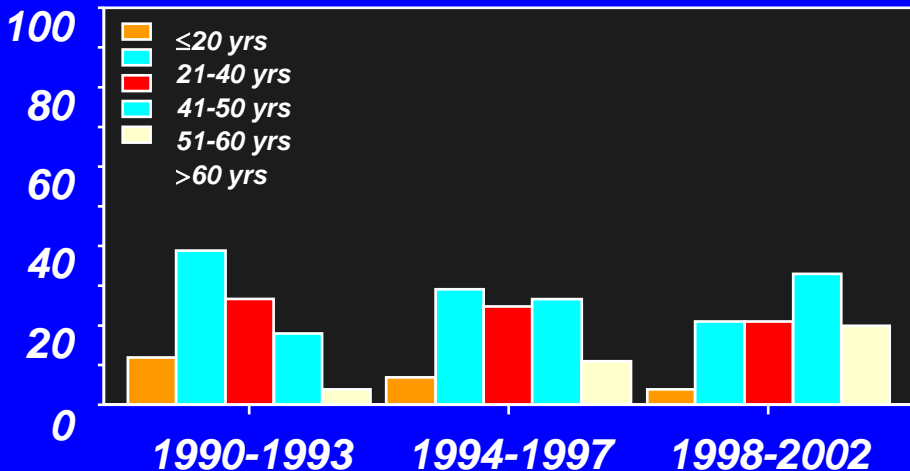
Ενδείξεις αυτόλογης ΜΑΚ



Προβλήματα αυτόλογης ΜΑΚ

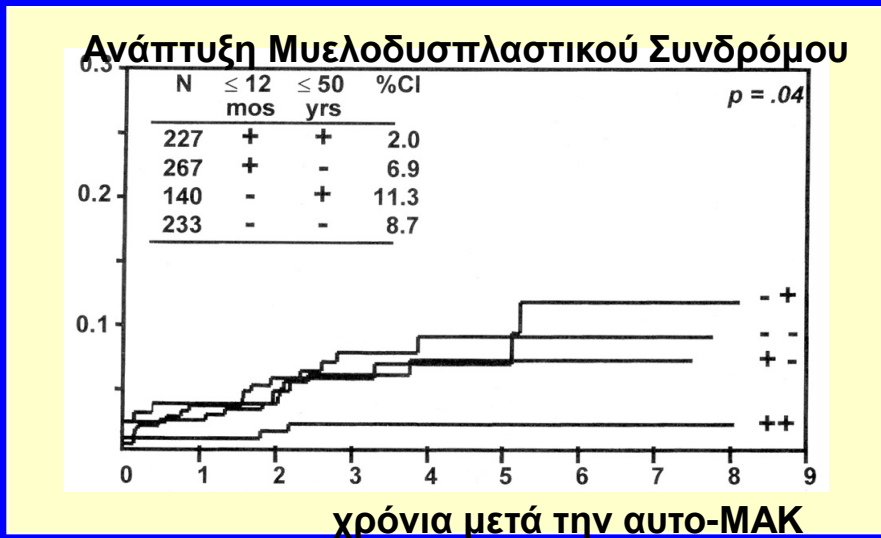
1. Τοξικότητα (Transplant related Mortality)

- καλύτερες υποστηρικτικές θεραπείες
- TRM 1-5%
- πλέον και σε ηλικίες > 60 χρόνων

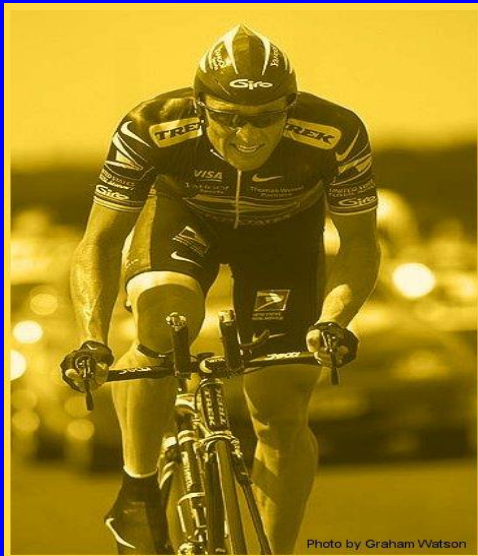
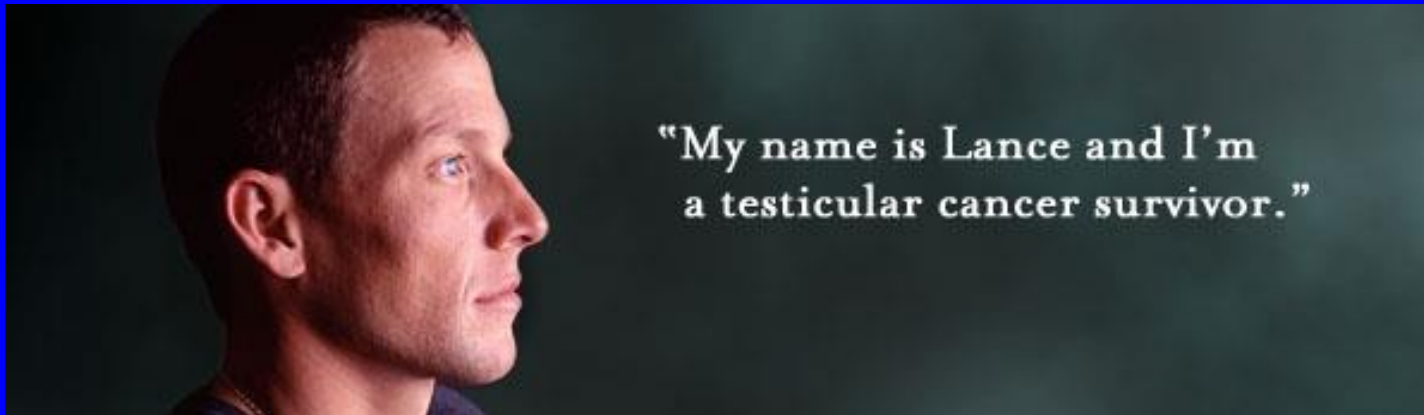


2. Απώτερες επιπλοκές

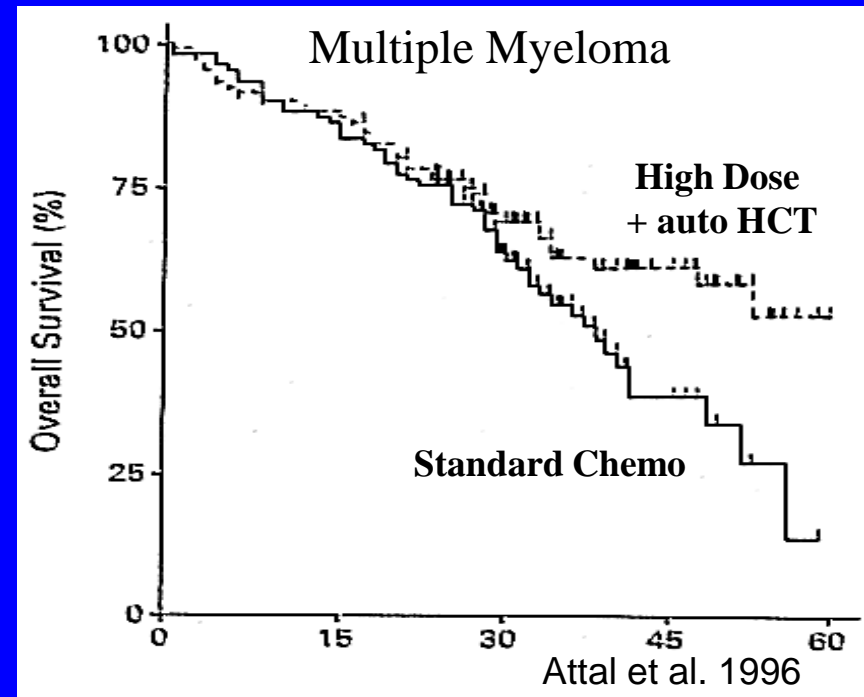
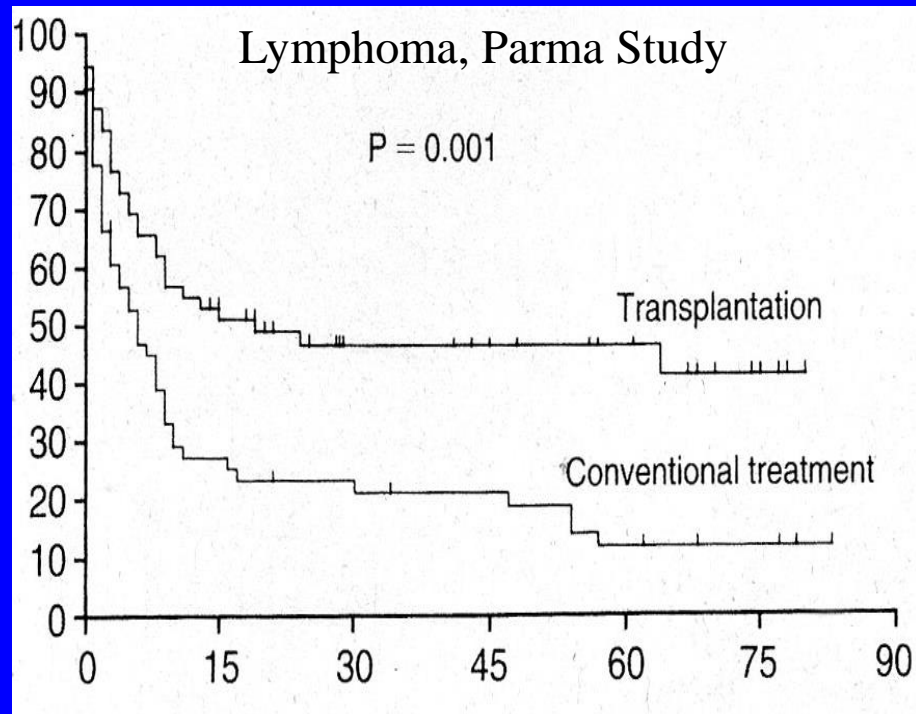
- στείρωση
- ενδοκρινολογικά προβλήματα
- μειωμένη ανάπτυξη
- λοιμώξεις
- ανάπτυξη μυελοδυσπλαστικού συνδρόμου



Αποτελέσματα αυτόλογης ΜΑΚ



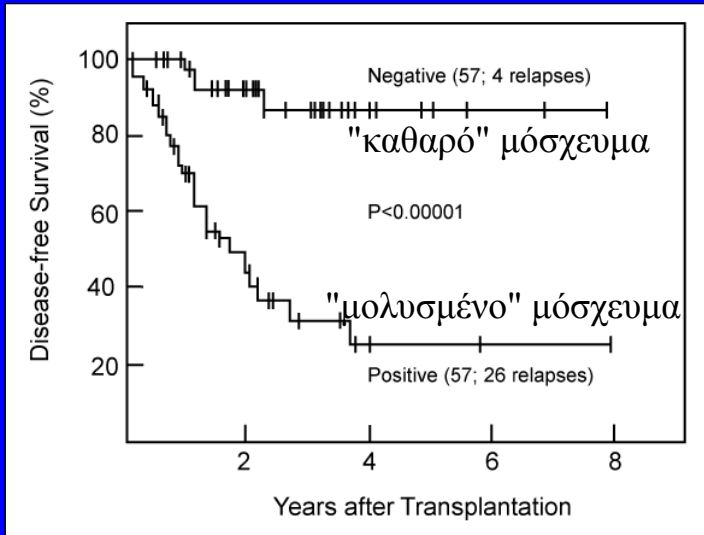
Αποτελέσματα αυτόλογης ΜΑΚ



Καλύτερος έλεγχος της νόσου σε σχέση με την κλασσική ΧΘ
όμως.....το μεγαλύτερο πρόβλημα
της αυτόλογης ΜΑΚ παραμένει η υποτροπή της νόσου
.....χρειάζεται Θεραπεία της ελάχιστης υπολλειπόμενης νόσου (MRD)

Γιατί συμβαίνει η υποτροπή της νόσου μετά την αυτόλογη ΜΑΚ?

1. Το μόσχευμα είναι "μολυσμένο" με καρκινικά κύτταρα



Πιθανή Αύση

1. μοριακός έλεγχος μοσχεύματος για παρουσία καρκινικών κυτάρων και λήψη μοσχεύματος μόνο όταν υπάρχει μοριακή ύφεση
2. "καθαρισμός" μοσχεύματος (purging)
3. αλλογενής μεταμόσχευση

2. Ανθεκτικότητα κάποιων κλώνων στην μεγαθεραπεία

Πιθανή Αύση

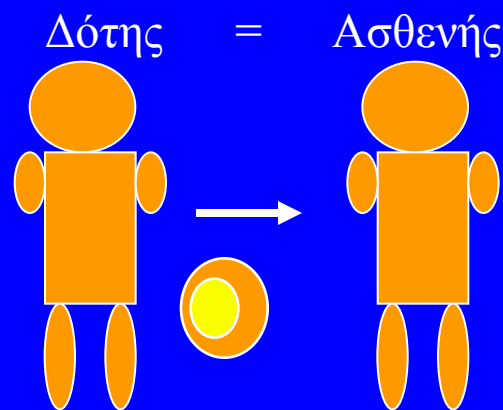
1. διενέργεια 2 μεγαθεραπειών και 2 αυτόλογων μεταμόσχεύσεων π.χ. πολλαπλούν μυέλωμα (Attal et al. 2002)
 - 7 χρόνια επιβίωση μετά από 1 αυτόλογη ΜΑΚ: 21%
 - 7 χρόνια επιβίωση μετά από 2 αυτόλογες ΜΑΚ: 42%
2. Ανασοθεραπεία ελαχιστης υπολλειπομενης νόσου
3. Άλλογενής μεταμόσχευση

Για πιο λόγο γίνεται η αλλογενής μεταμόσχευση;

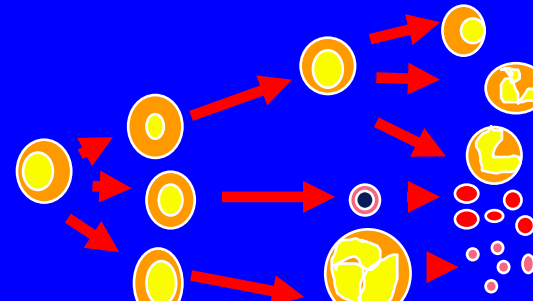
Εγκατάσταση ενός καινούριου, υγιούς,
ανοσοποιητικού συστήματος
στον ασθενή που πάσχει από κακοήθη νόσο

Αυτόλογη vs αλλογενής μεταμόσχευση

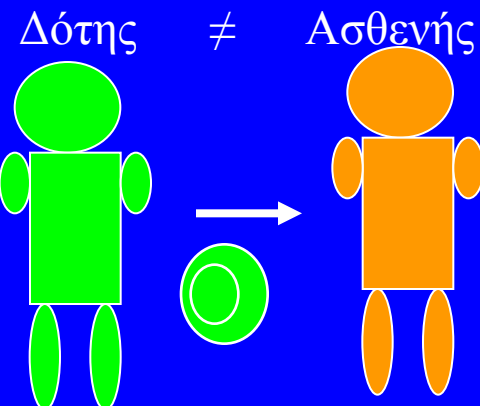
Αυτόλογη ΜΑΚ



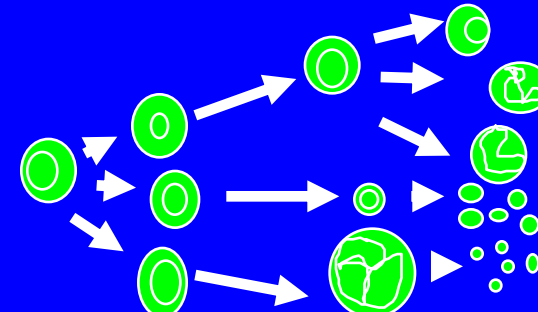
Αιμοποίηση



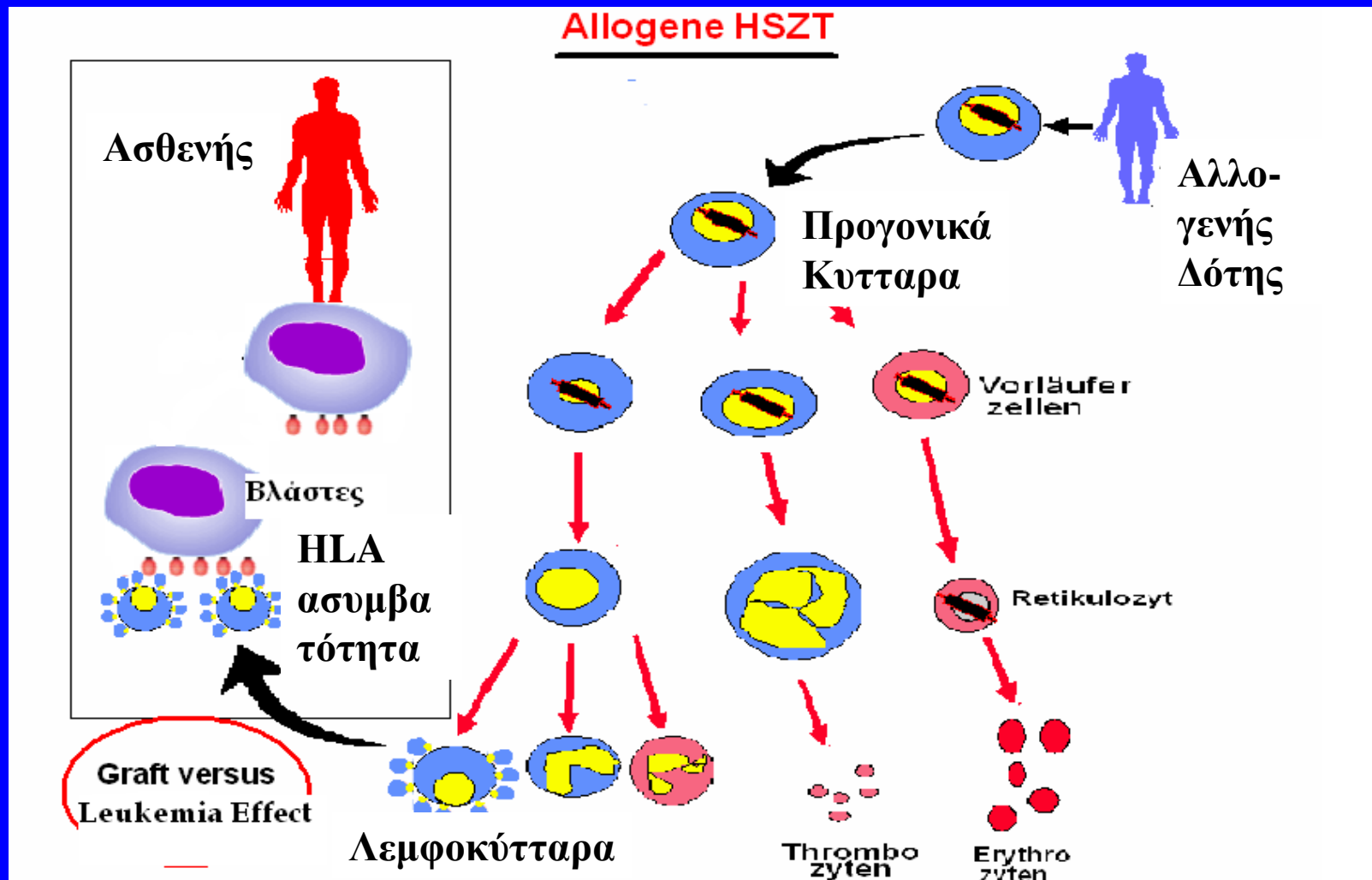
Αλλογενής ΜΑΚ



:



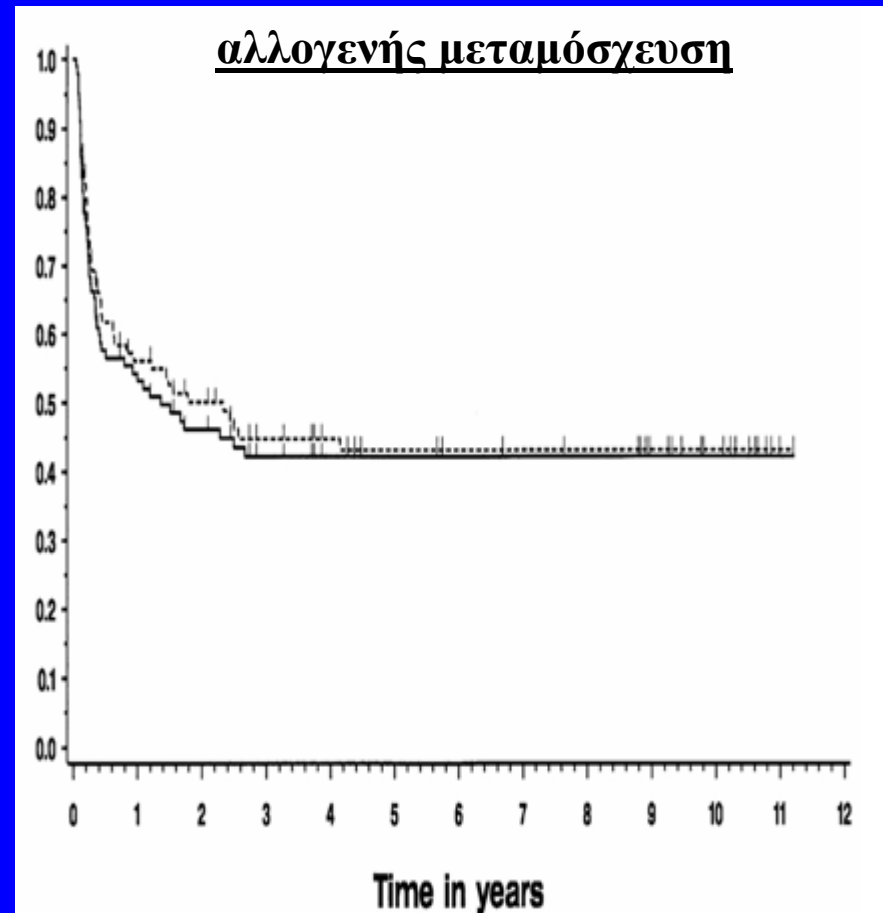
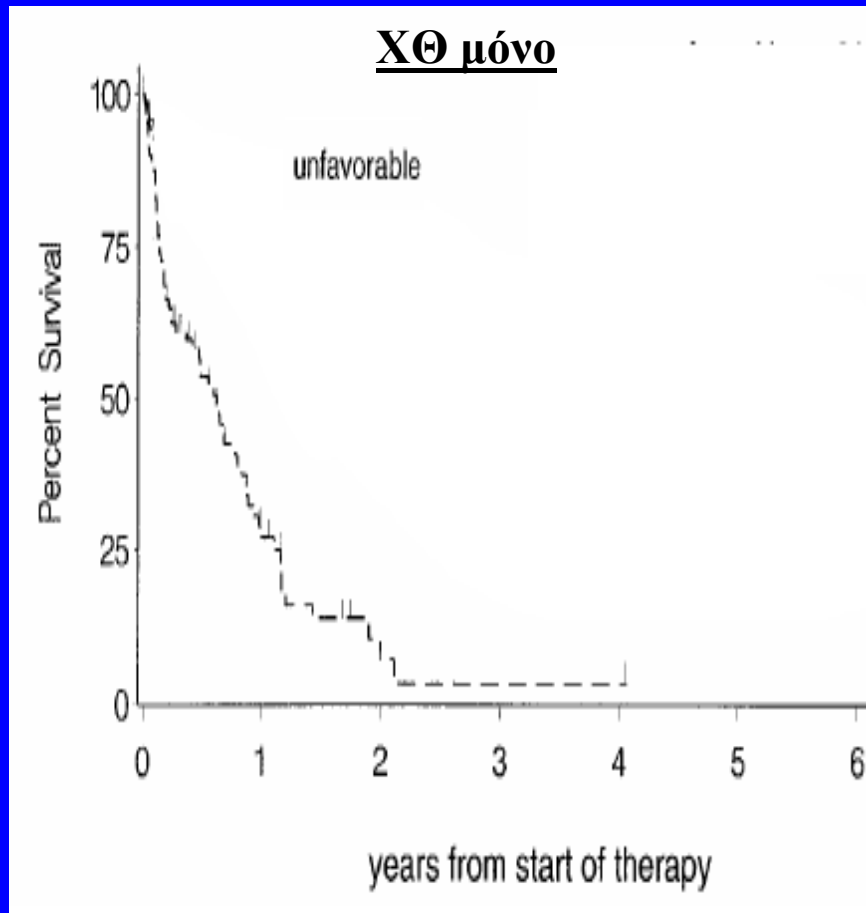
Προτερήματα αλλογενούς ΜΑΚ



----> καλύτερος έλεγχος νόσου μέσω του ανοσοποιητικού συστήματος
----> λιγότερες υποτροπές

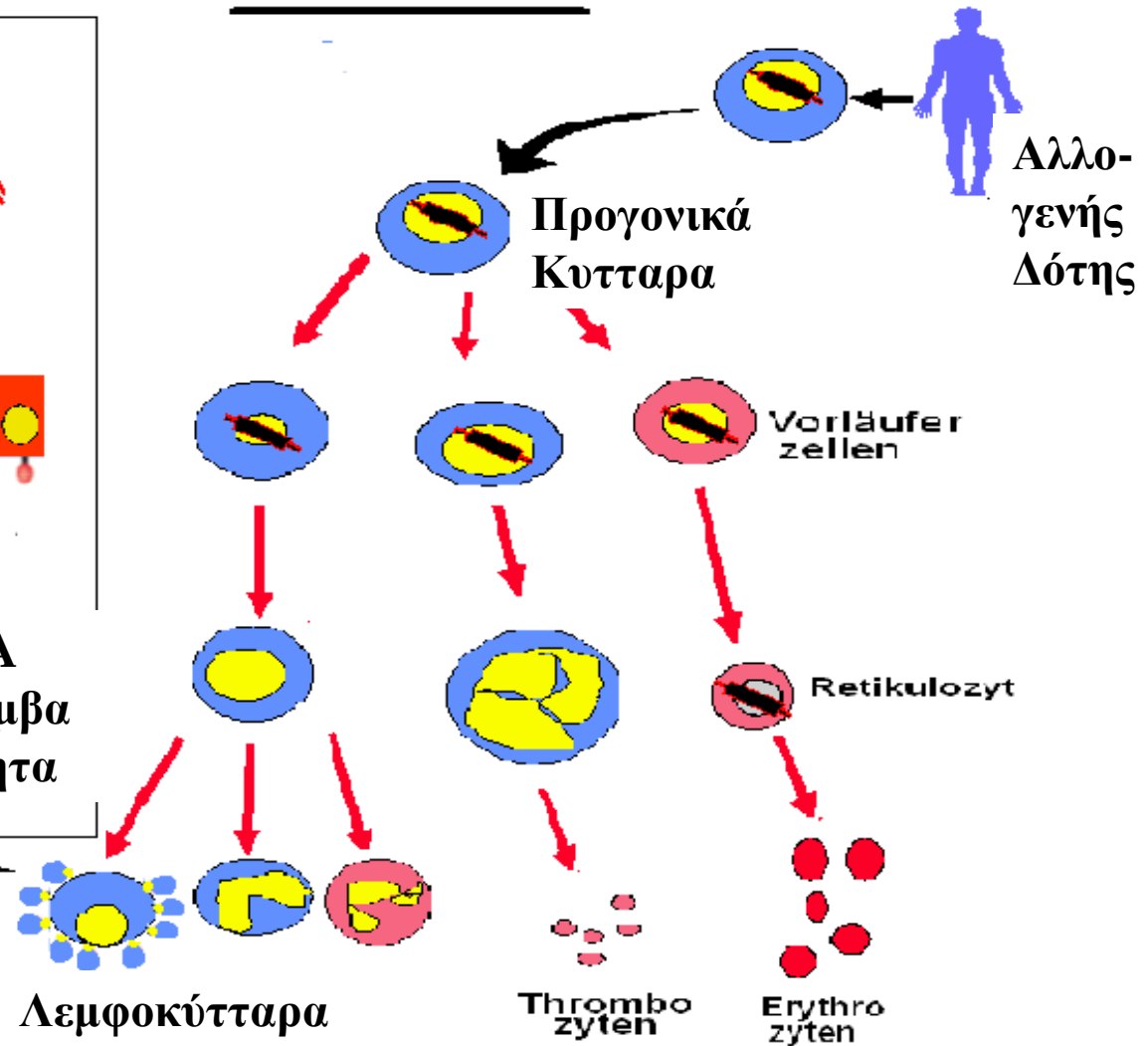
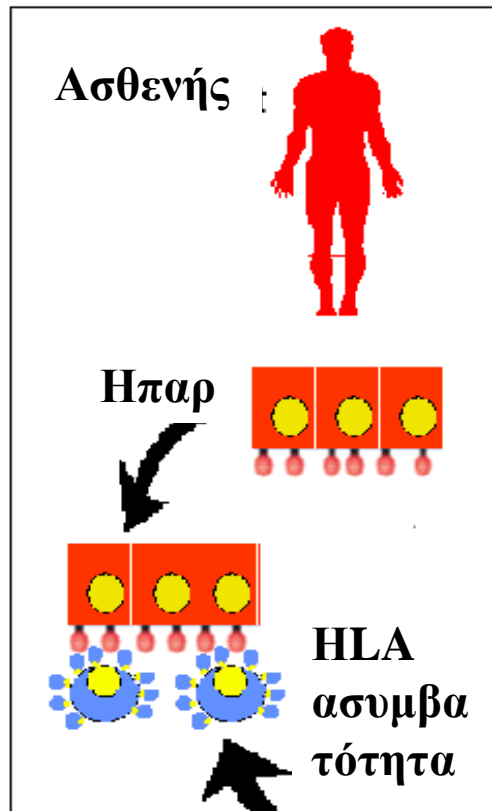
Η αλλογενής ΜΑΚ αποτελεί την μοναδική θεραπεία ίασης για ορισμένα νοσήματα

ΟΜΛ με κυτταρογενετική κακής προγνωστικής σημασίας



Προβλήματα αλλογενούς ΜΑΚ

Allogene HSZT



αντίδραση μοσχεύματος
απέναντι στον ξενιστή

Αντίδραση μοσχεύματος απέναντι στον ξενιστή

Οξεία GvHD



Χρόνια GvHD



Διαφορές αντόλογης και αλλογενούς ΜΑΚ

Αντόλογη

High Dose
Chemo

Μεταμ.

Εμφύ
τευση

Υποτροπή νόσου

Τοξικότητα της ΧΘ

Αιμορραγίες
Λοιμώξεις

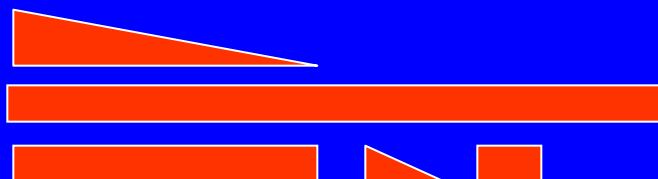
Αλλογενής

High Dose
Chemo

Μεταμ

Ανοσοκατασταλτικά φάρμακα

Εμφύ
τευση



"καθαρο"
μόσχευμα

"απόρριψη"
μόσχευματος

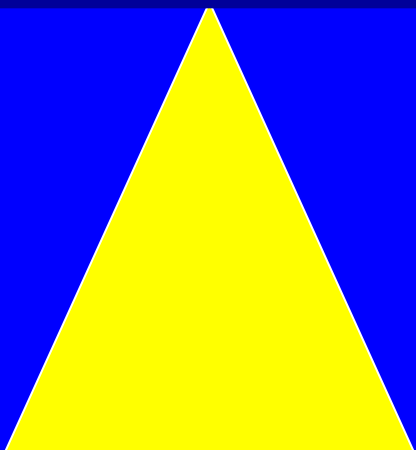
GvHD
Λοιμώξεις ---> **TRM**
(Υποτροπή)

Standard Ανοσοκαταστολή

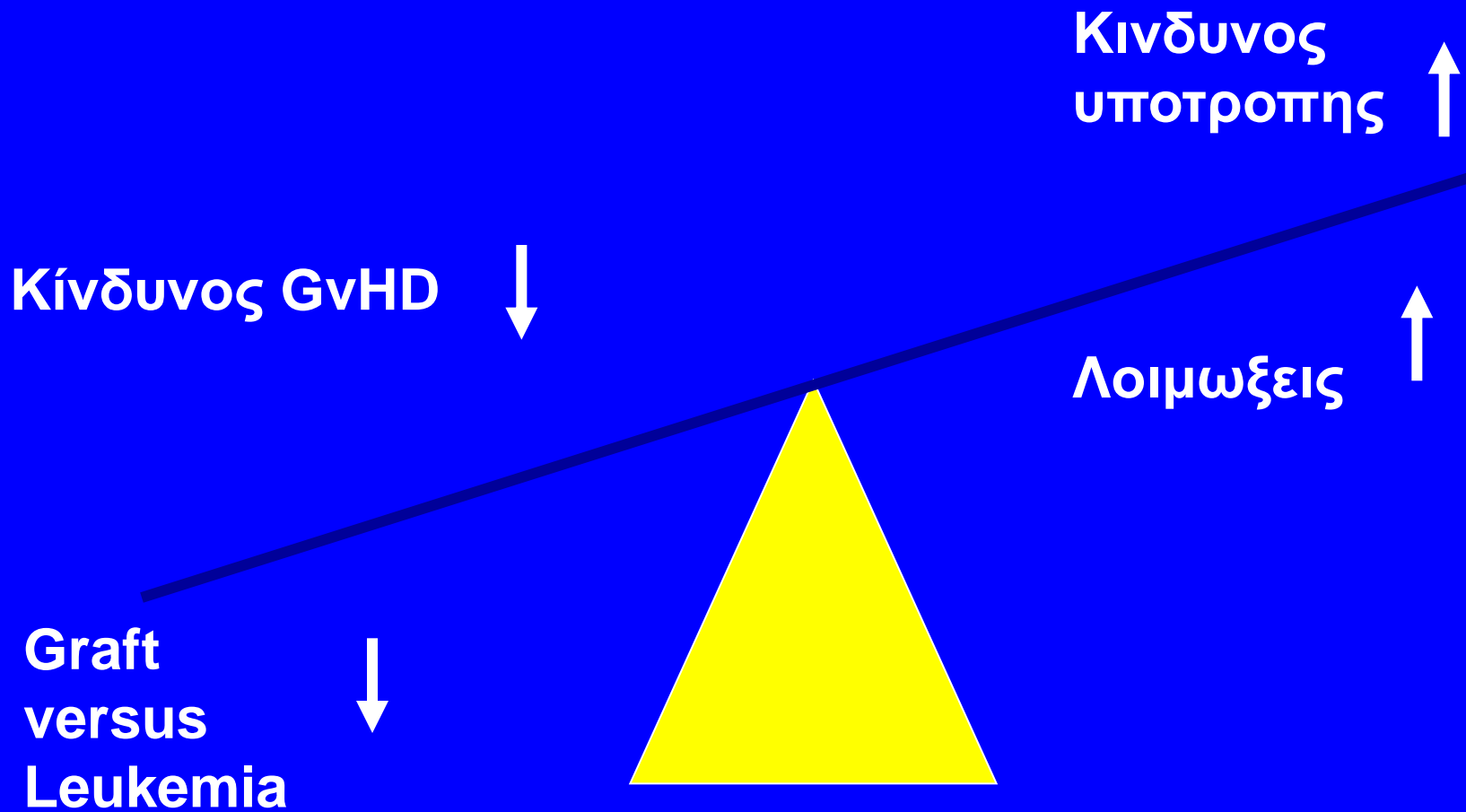
Κίνδυνος GvHD

Κίνδυνος υποτροπης
(Graft v. Leukemia)

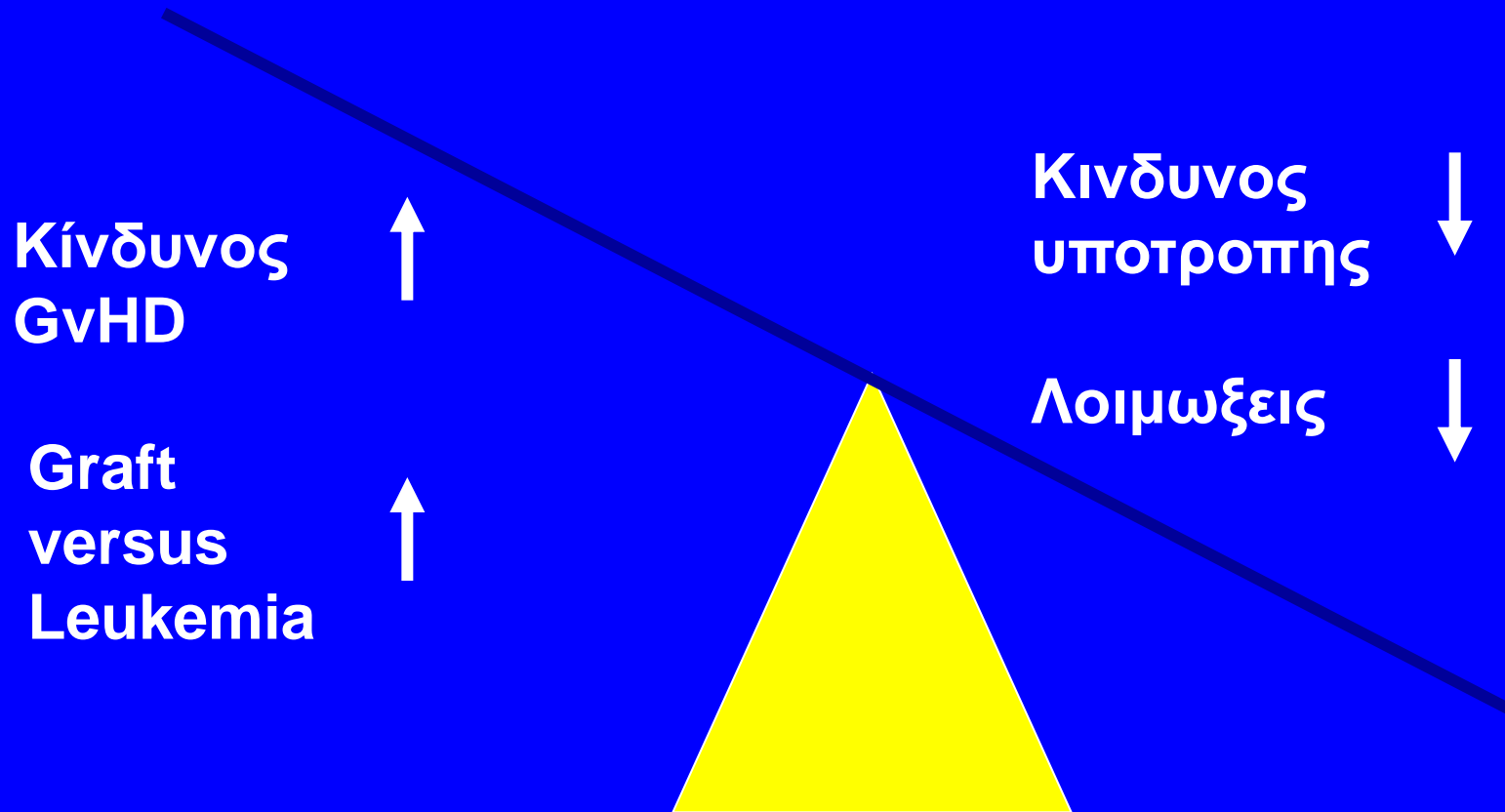
Λοιμωξεις



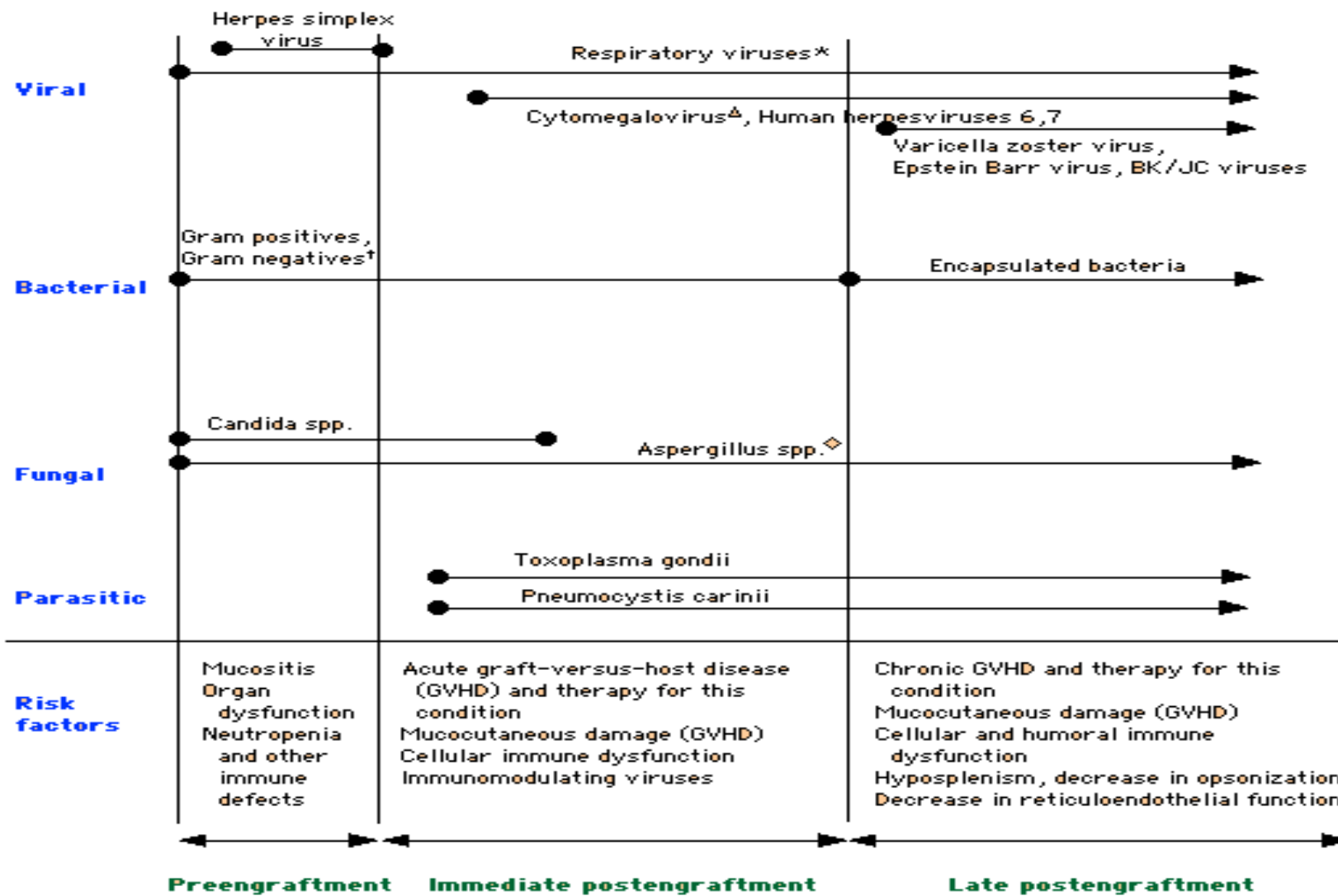
Υψηλή Ανοσοκαταστολή



Χαμηλή Ανοσοκαταστολή



**Timing of Likely Infections Among Allogeneic Stem Cell/Bone Marrow Recipients
Receiving Antimicrobial Prophylaxis**



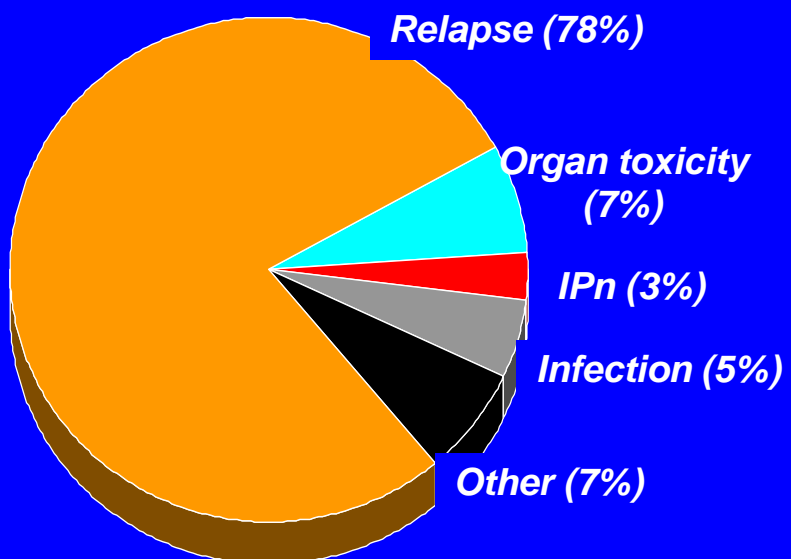
* Respiratory viruses are very common; morbidity associated with these infections is not fully defined.

△ Early incidence decreased with preemptive therapy; late CMV infections occur in patients with deficient CMV-specific T-cell immunity.

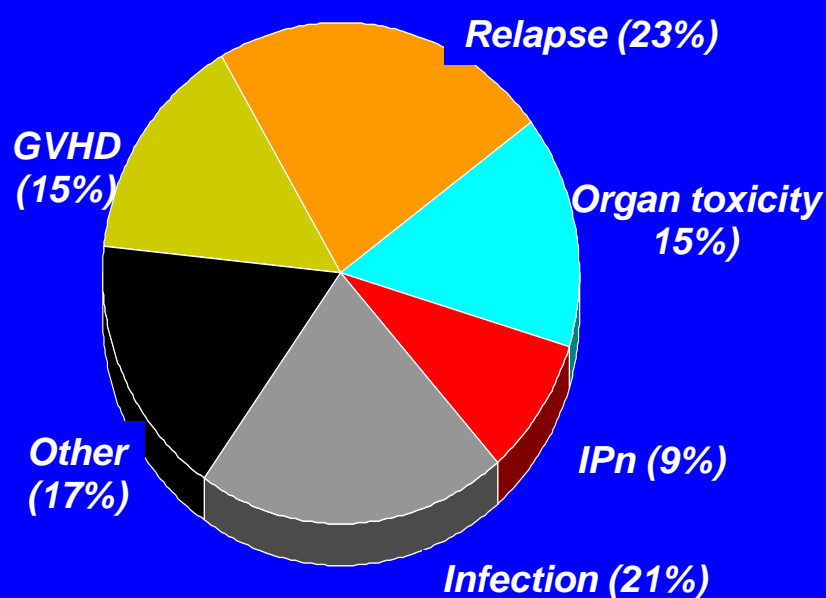
[†] Pseudomonas aeruginosa accounts for <1 percent of infections; pneumonia associated with GVHD occurs at a median time of 10 months post transplantation.

ΑΙΤΙΑ ΘΑΝΑΤΟΥ ΜΕΤΑ ΤΗΝ ΜΕΤΑΜΟΣΧΕΥΣΗ

AUTO



ALLO



Ποιος χρειάζεται αλλογενή μεταμόσχευση?

- Λευχαιμία και άλλες κακοήθεις παθήσεις του αίματος....
 - Λευχαιμία χαμηλού κινδύνου ($<10\%$ των περιπτώσεων)
....ίαση με $\text{ΧΘ} > 70\%$
 - Λευχαιμία υψηλού κινδύνου (90% των περιπτώσεων)
....ίαση με $\text{ΧΘ} < 10\%$
- Συγγενείς παθήσεις τον αίματος / ανοσοποιητικού συστήματος (π.χ. μεσογειακές αναιμίες, συγγενής ανοσανεπάρκειες)
- όσο μαθαίνουμε περισσότερα για την δύναμη του ανοσοποιητικού συστήματος και μειωνούμε τις επιπλοκες της αλλογενους μεταμοσχευσης αυξάνουν και οι ενδείξεις για αλλογενή μεταμόσχευση μυελού.....
π.χ. αλλογενής μεταμόσχευση σε καρκίνους συμπαγών όγκων

Ερωτήματα στην ΜΑΚ: δότης



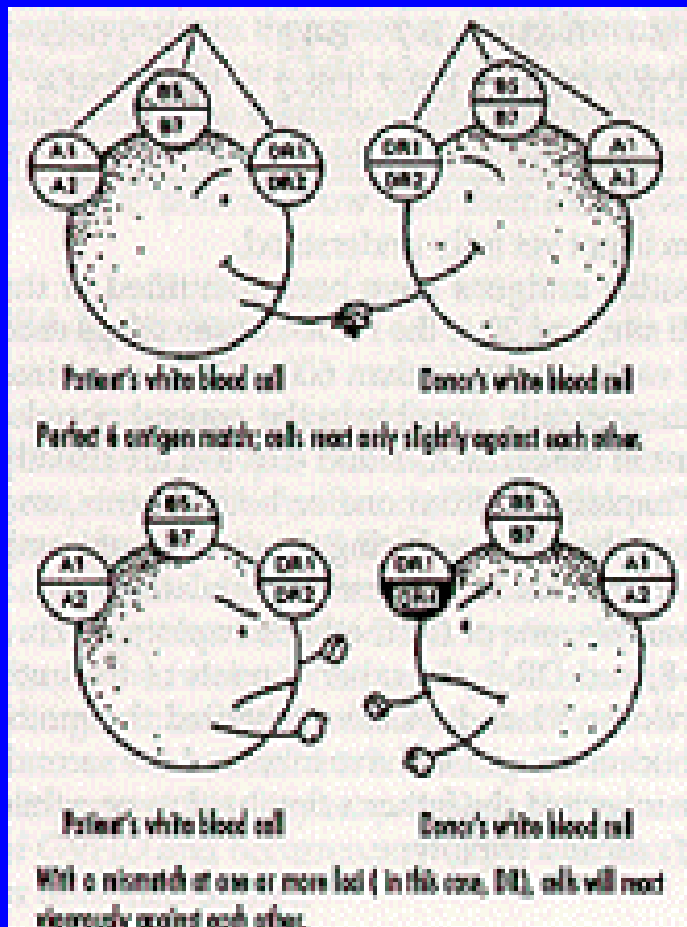
Αυτόλογη

Αλλογενής

- Συγγενής, συμβατός
- Εθελοντής, Μη συγγενής
- Πλακούντειο αίμα
- Συγγενής Απλοταυτόσημος

Ποιος είναι ο κατάλληλος δότης?

HLA συμβατος δότης



- HLA-A 303 ομάδες
- HLA-B 559 ομάδες
- HLA-DRB1 363 ομάδες

Πιθανοί A-B-DRB1 συνδυασμοί

$$\underline{3 \times 10^{16}} = 30.000.000.000.000.000 = \\ 30 \text{ τετρακις εκατομμύρια συνδυασμοί}$$

Υπαρχουν επίσης:

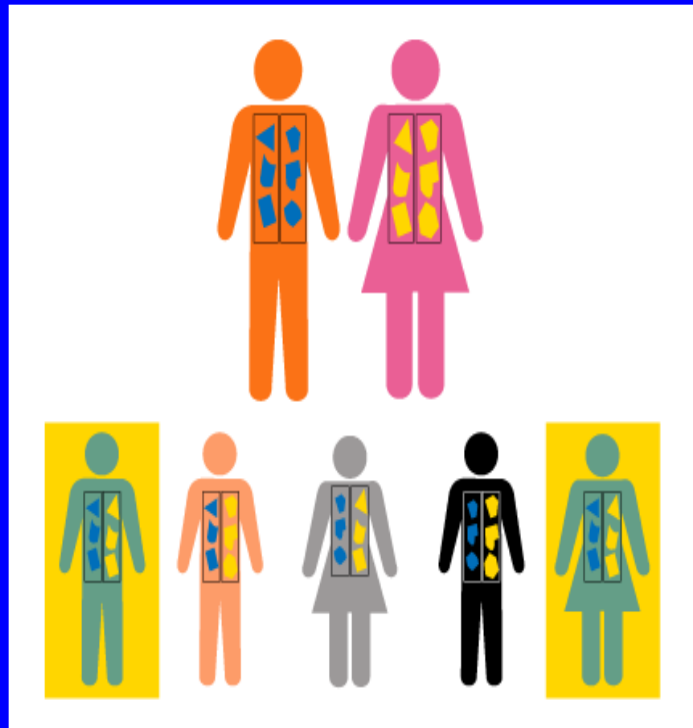
- HLA-C,
HLA-DQB1,
HLA DP

.....

.....

HLA συμβατός δότης?

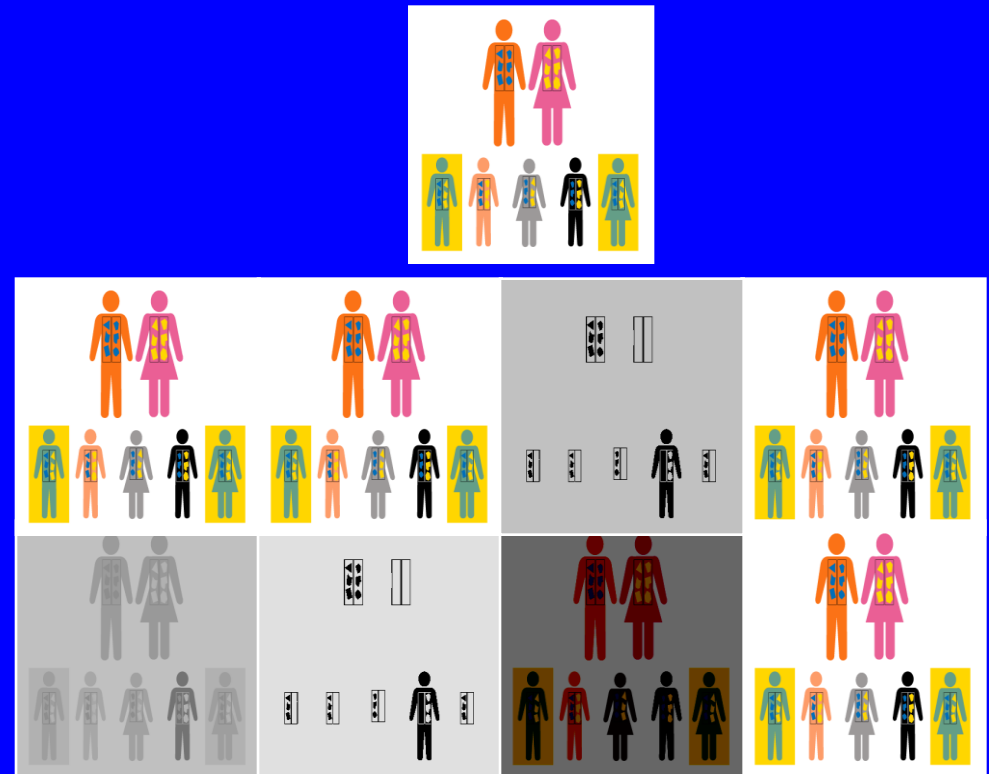
HLA Συμβατός αδελφός



25% πιθανότητα συμβατού αδελφού

HLA Συμβατός συγγενής

<1% πιθανότητα συμβατού συγγενή



Τράπεζες εθελοντών δοτών μυελού των οστών

Πως ξεκίνησαν όλα



O Anthony Nolan και η μητέρα του Shirley το 1974

The ANTHONY NOLAN Trust  Taking back lives from leukaemia

800.000 δότες
το 2004: 465 δότες "χάρισαν ελπίδα"

Πως εξελίχτηκαν.....

Η αδελφή της Mechtild Harf, ασθενούς με λευχαιμία, παράτησε την καριέρα της ως διαφημίστρια και έφτιαξε μια τράπεζα δοτών το 1990 στο Tübingen Γερμανίας

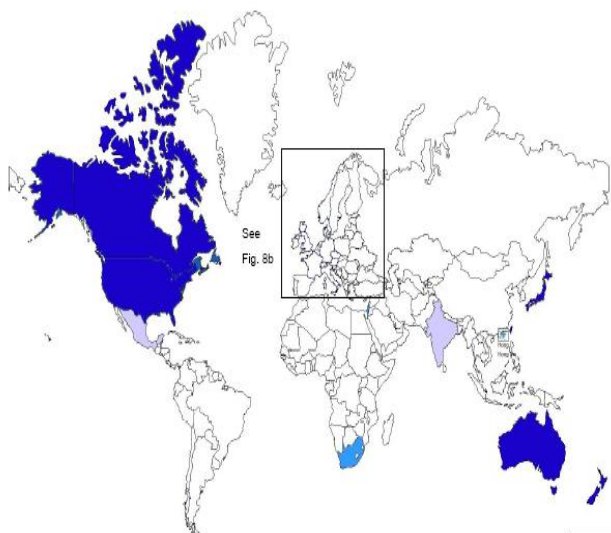


1.5 εκατομμύρια δότες
κάθε χρόνο προσθέτονται 120.00 δότες
μέχρι τώρα 9.200 δότες του DKMS
"χάρισαν ελπίδα"

Παγκόσμια τράπεζα εθελοντών δοτών μυελού των οστών

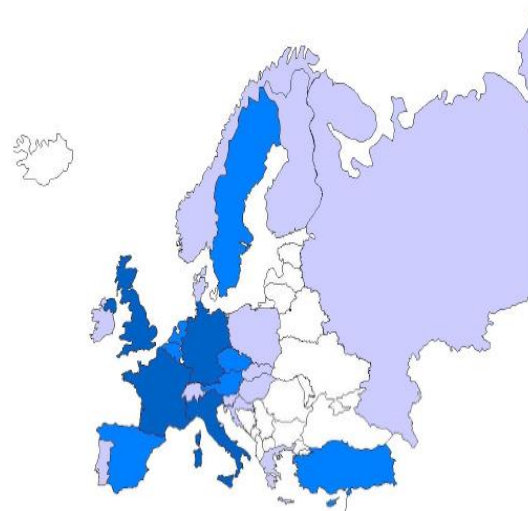


Figure 8a. Distribution of stem cell donors in the world



©BMDW

Figure 8b. Distribution of stem cell donors in Europe





BONE MARROW DONORS WORLDWIDE

Registry	Total number of donors
Greece	16,228
Germany, Ulm	2,179,546
Total	8,723,544

2005: 10.3 εκατομ. δότες

2006: 11.1 εκατομ. δότες

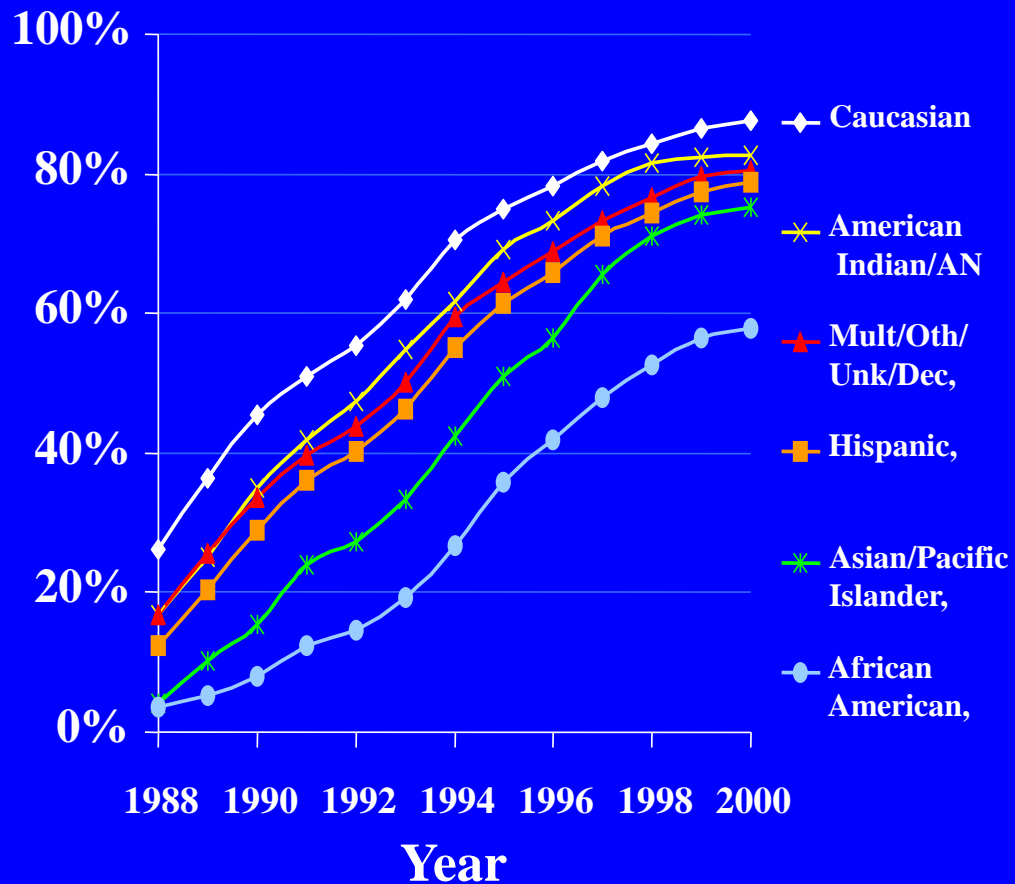
Country	Number of inhabitants x 10 ⁶ *	Number of stem cell donors		Number of donors per 10,000 inhabitants	
		ABDR	Total	ABDR	Total
Cyprus Republic	0.8	20,993	79,860	262	998
San Marino	0.03	686	690	229	230
USA	275.6	2,727,656	3,784,384	99.0	137
Germany	82.8	744,106	1,880,458	89.9	227
Taiwan	22.2	167,530	224,305	75.5	101
UK	59.5	398,303	524,803	66.9	88.2
Australia	19.2	91,336	158,913	47.6	82.7
Norway	4.5	18,456	20,885	41.0	46.4
Belgium	10.2	39,696	51,231	39.2	50.2
Ireland	3.8	14,149	14,413	37.2	37.9
Canada	31.3	82,712	221,862	26.4	70.9
Finland	5.2	13,648	14,053	26.2	27.0
Switzerland	7.3	18,475	18,663	25.3	25.6
Israel	5.8	14,643	144,748	25.2	24.9
Italy	57.6	140,404	293,637	24.4	51.0
Sweden	8.9	18,483	39,951	20.8	44.9
The Netherlands	15.9	30,813	32,021	19.4	20.3
Austria	8.1	15,368	48,713	19.0	60.2
Czech Republic	10.3	16,173	38,659	15.7	37.5
France	59.3	84,676	111,890	14.3	18.9
Japan	126.5	160,170	161,448	12.7	12.7
Denmark	5.3	6,416	8,389	12.1	13.0
Spain	40.0	24,134	42,391	6.0	10.6
Greece	10.6	2,595	10,413	2.4	9.8
Slovenia	1.9	309	343	1.6	1.8
Poland	38.6	4,598	19,080	1.2	4.9
Portugal	10.0	763	1,251	0.8	1.3
Hungary	10.1	613	3,937	0.6	3.9
South Africa	43.4	1,859	27,333	0.4	6.3
Mexico	100.3	2,826	2,869	0.2	0.3
Croatia	4.3	65	94	0.2	0.2
China	1,261.8	12,647	39,114	0.1	0.3
Russia	146.0	1,055	13,418	0.07	0.9
Turkey	65.7	415	25,928	0.06	3.9
Slovak Republic	5.4	0	285	0.01	0.5
India	1,014.0	0	1,205	0	0.01

* Data extracted from www.photius.com/wfb2000/countries (July 2000).

1 στούς 10
είναι
δηλωμένος
δότης

1 στούς 1000
είναι
δηλωμένος
δότης

Πιθανότητα εύρεσης δότη



Εχει υπολογιστεί με στατιστικά μοντέλα ότι μια χώρα μπορούσε να εξασφαλίσει μια 80% πιθανότητα εύρεσης συμβατού δότη για έναν ασθενή αν διέθετε περί τους 150-170.000 τυποποιημένους δότες

(H. Müller, Director of German National Registry, personal communication).

Ελλάδα: 16.500 δότες

Γιατί υπάρχουν μόνο τόσοι λίγοι δότες μυελού των οστών?

- ελλειψη ενημέρωσης (άγνοια για τη ανάγκη, φόβος)
- ο ΕΟΜ είναι συντονιστικό όργανο, μαζεύει όλους τους δότες από τις τοπικές τράπεζες δοτών

Τράπεζα δοτών μυελού των οστών

1. Χρειάζεται ειδική εξέταση (HLA) σε ειδικό εργαστήριο
2. είναι ακριβή (το 1974 περ. 670 Euro, τώρα 50-70 Euro)
χρηματοδότηση: έρανοι, από τους ίδιους τους δότες,
ερευνητικά κονδύλια

Πως μπορεί κάποιος να πραγματοποίσει την επιθυμία του να δηλωθεί ως δότης "μυελού των οστών;"

Ποιοί:

εθελοντική δωρεά

18-55 ετών,

δεν έχουν ιστορικό μεταδοτικών νοσημάτων

Πώς

δήλωσή του για επιθυμία εγγραφής του στο αρχείο δοτών του ΕΟΜ
δείγμα αίματος για HLA τυποποίηση (2 Γενικές)

ενημέρωση κάθε Πέμπτη στα εξ. Ιατρεία αιματολογικού

Τα αποτελέσματα, μαζί με τα στοιχεία του δότη, καταχωρούνται στον Εθνικό Οργανισμό Μεταμοσχεύσεων και από εκεί στην Παγκόσμια Τράπεζα δοτών

Διαδικασία εύρεσης Δότη

ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΜΕΛΒΟΥΡΝΗΣ

Διάγνωση λευχαιμία



αναζητηση δότη μέσω
παγκόσμιας τράπεζας
δοτών

χημειοθεραπείες



χημειοθεραπείες

πρώτη ελπίδα ζωής

← εντοπισμός πιθανού δότη

χημειοθεραπείες

επαφή με τον δότη, έλεγχος

χημειοθεραπείες

Ελπίδα ζωής

← ΔΩΡΕΑ ΚΥΤΤΑΡΩΝ

Μεταμόσχευση

ΠΑΤΡΑ

Δότης Τράπεζας Πάτρας #1



Ποιοι οι κίνδυνοι και ποια είναι τα οφέλη από τη δωρεά "προγονικών αιμοποιητικών κυττάρων";

Κινδύνοι

Μυελός

- πόνος στο σημείο της παρακέντησης
- σε >25.000 δωρεές 2 περιστατικά οστεομυελίτιδας

Περιφερικό κινητοποιημένο αίμα

- ελαφρός πόνος στα οστά κατά την διάρκεια λήψης του αυξητ. παράγοντα
- σε >30.000 δωρεές 1 περιστατικό πνευμονικής εμβολής και 1 εμφράγματος

Καμία απότερη επιπλοκή

Οφέλη

- check up του δότη
- ηθική ικανοποίηση



Συναντηση δοτών-δεκτών
(μετά από ένα χρόνο)

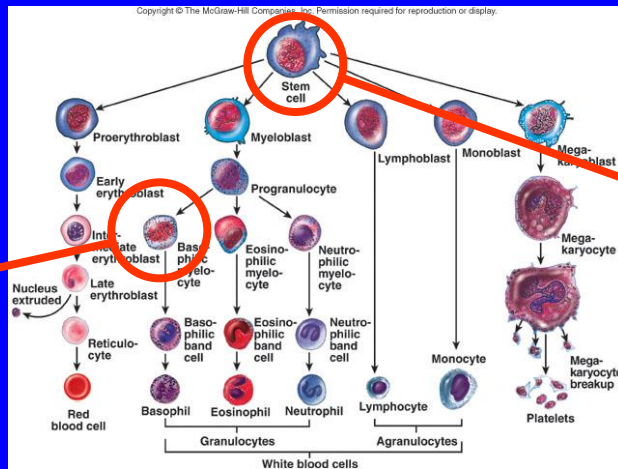
Ερωτήματα στην αλλογενή ΜΑΚ: μόσχευμα



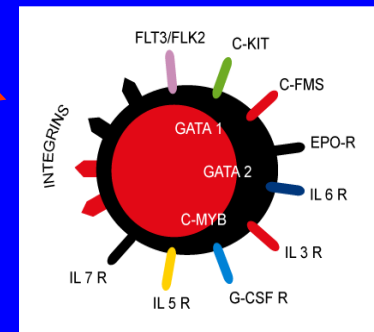
Μυελός?
Περιφερικό αίμα?
Πλακούντειο αίμα?

Συλλογή προγονικών αιμοποιητικών κυττάρων

Colony Forming Cell

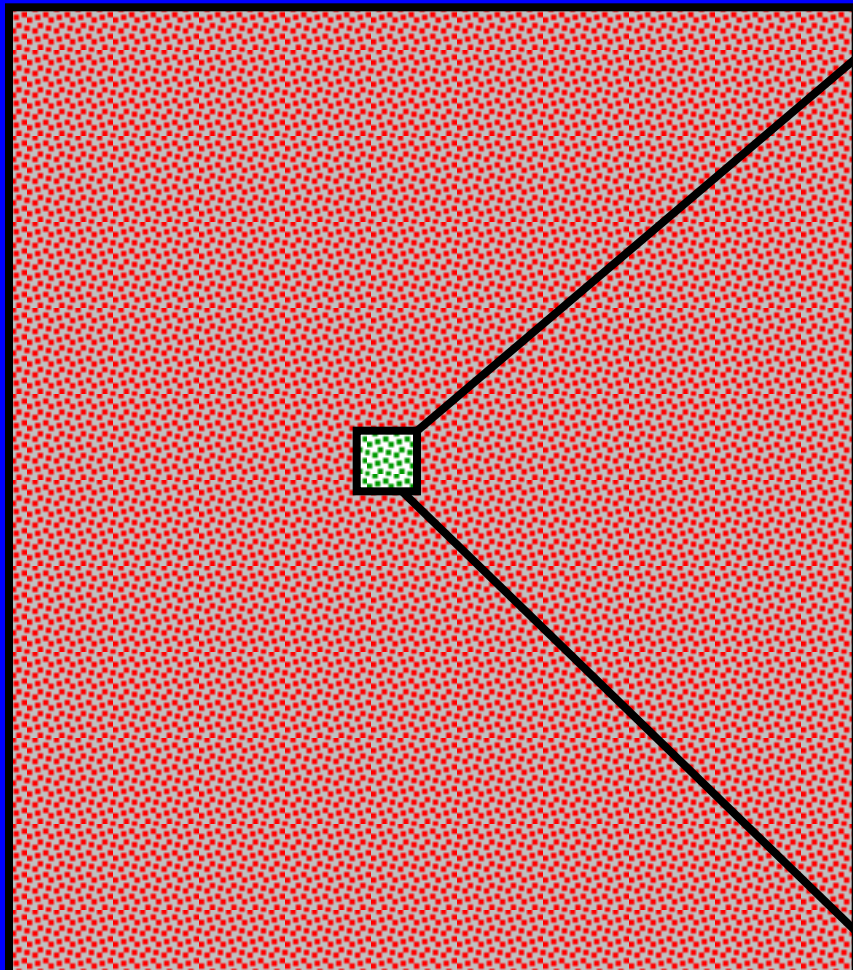


CD34+ Αρχέγονο
Αιμοποιητικό Κύτταρο

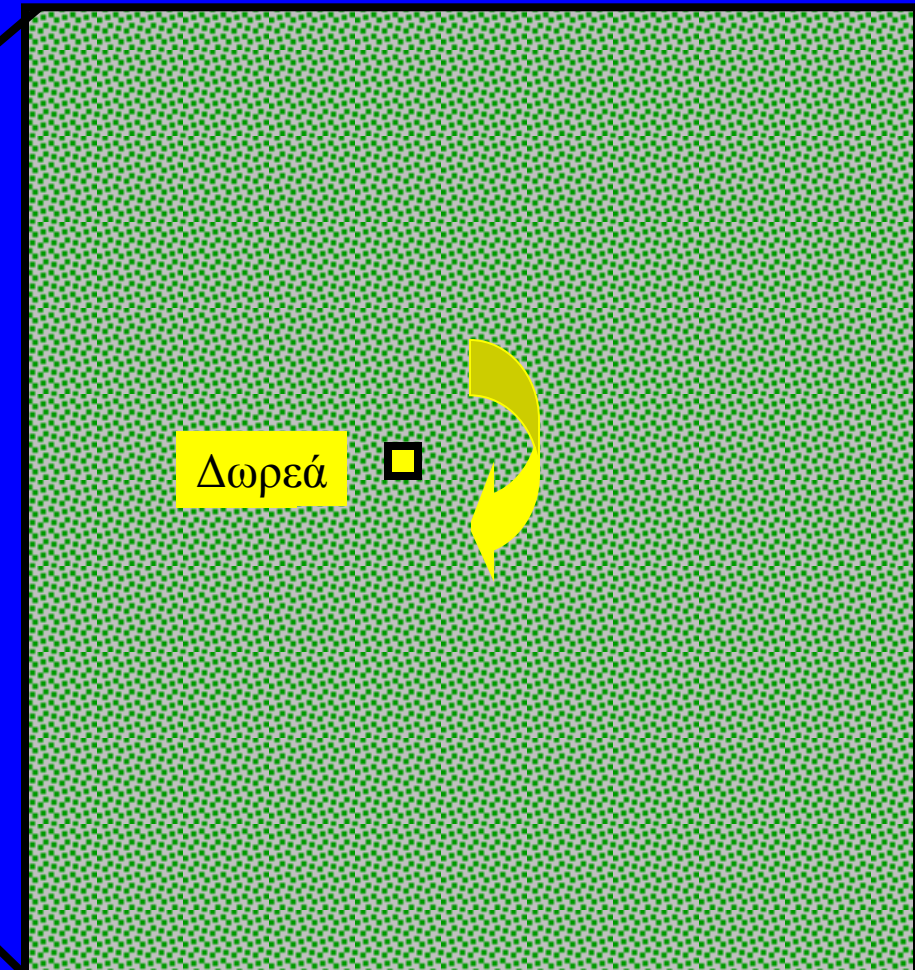


Τι δωρίζει ο δότης?

Κύτταρα Μυελού

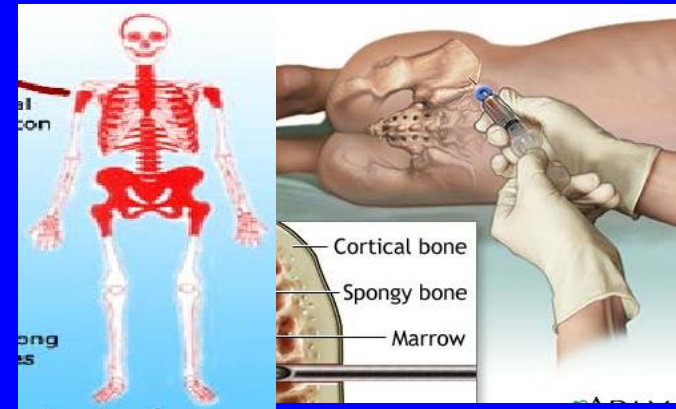
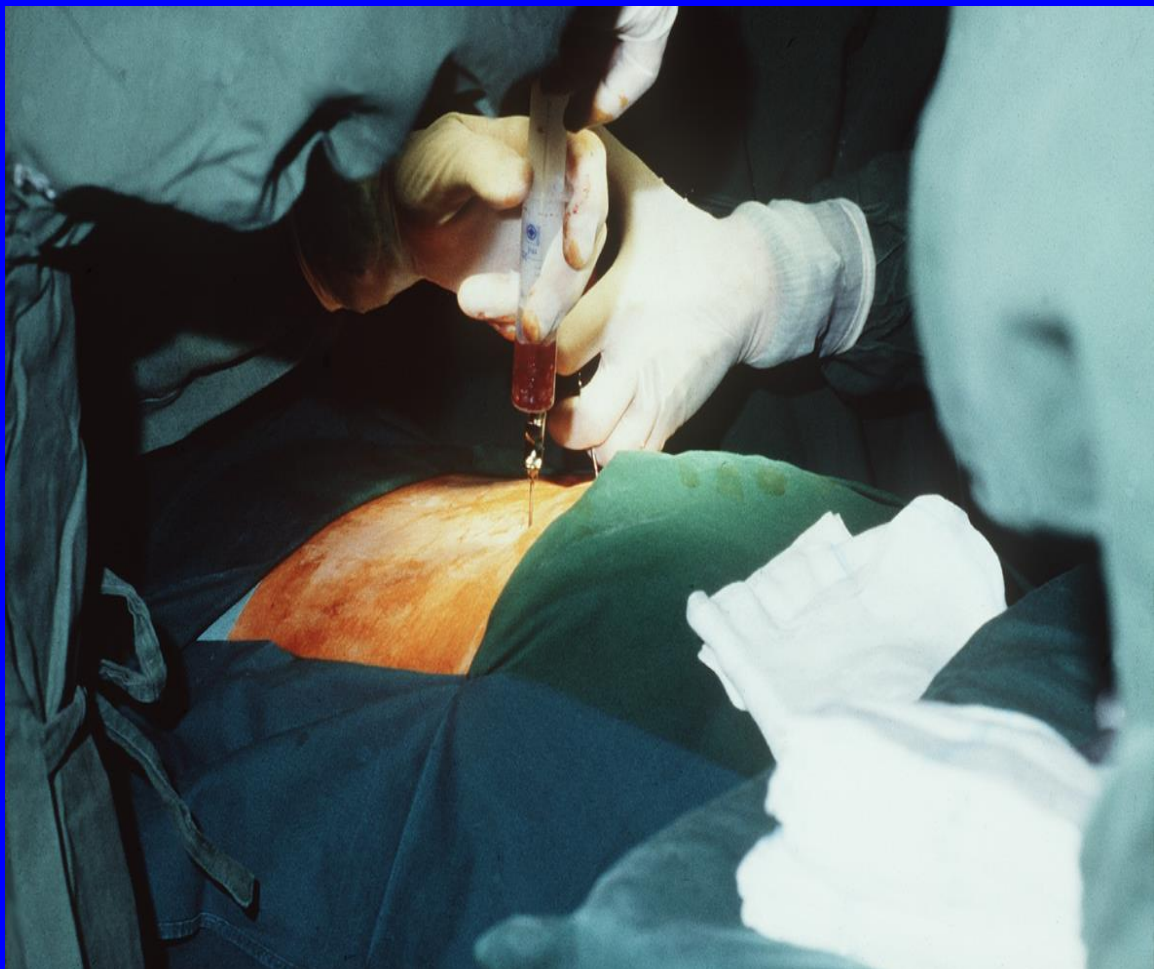


CD34 Προγονικά αιμοποιητικά κύτταρα



ΔΩΡΕΑ ΠΡΟΓΟΝΙΚΩΝ ΑΙΜΟΠΟΙΗΤΙΚΩΝ ΚΥΤΤΑΡΩΝ

Συλλογή μυελού των οστών

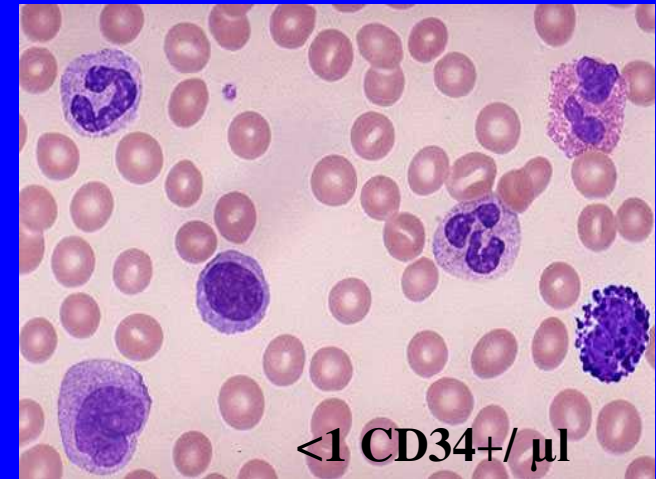
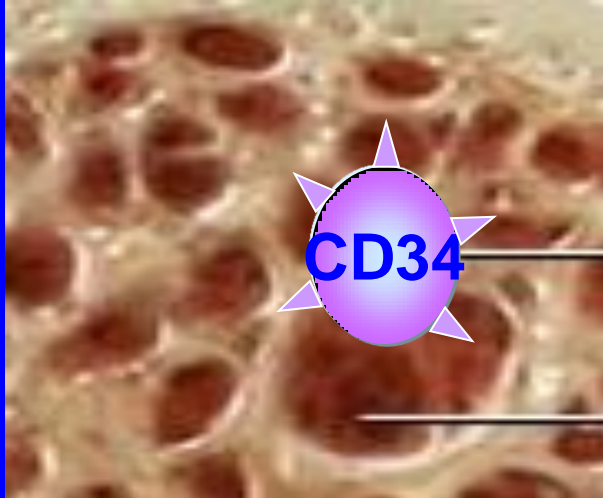


Κινητοποίηση προγονικών αιμοποιητικών κυττάρων

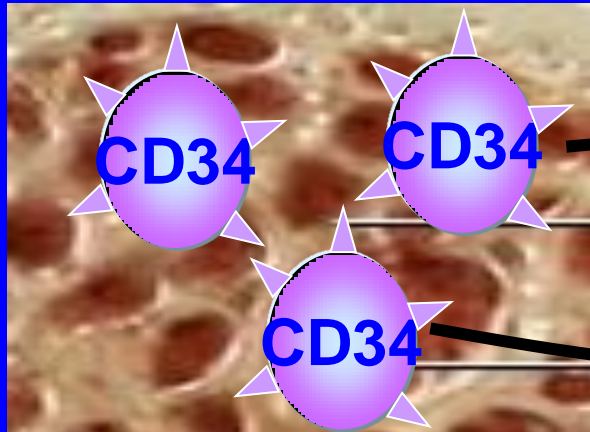
μιελός των οστών

steady state

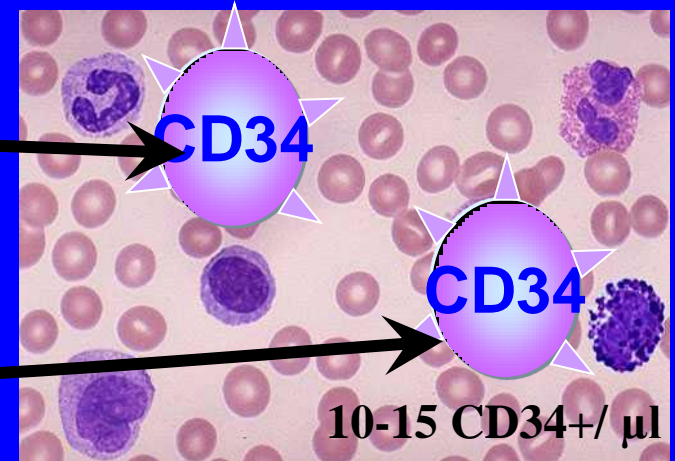
περιφερικό αίμα



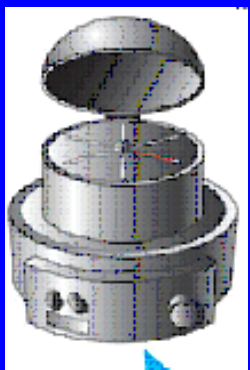
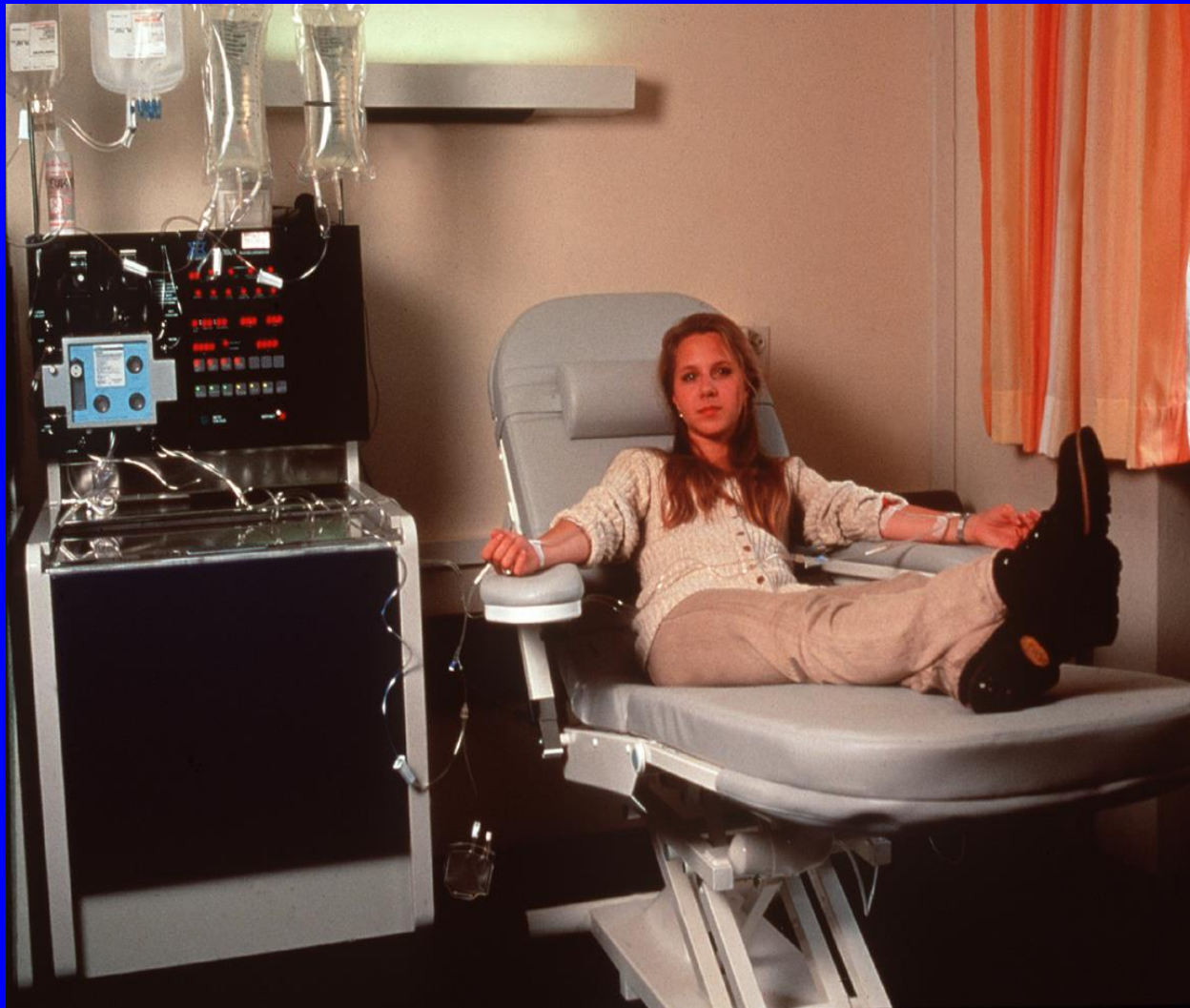
υπό stress



G-CSF



Λευκαφαίρεση



Πόσα προγονικά κύτταρα πρέπει να έχει το μόσχευμα?

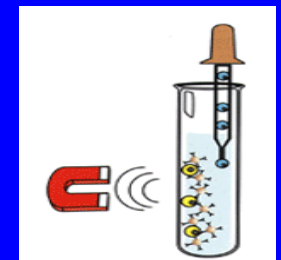
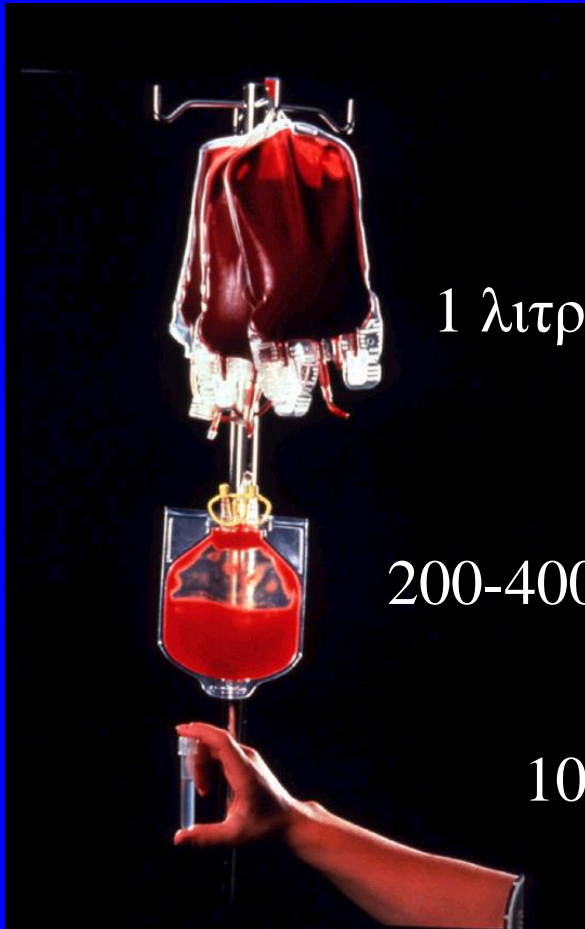
$3 \times 10^6 / \text{kg} \text{ ΒΣ CD34+ κύτταρα} =$
 $240 \times 10^6 \text{ CD34+ κύτταρα}$

σε.....

1 λιτρο Μυελός των οστών

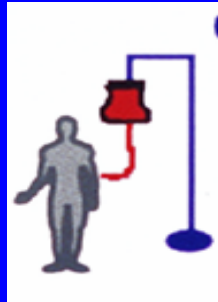
200-400 ml "Κινητοποιημένο" περιφερικό αίμα

10-40 ml επιλεγμένα CD34+ κύτταρα

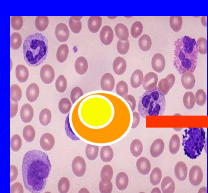


ΜΑΚ.....Εμφύτευση μοσχεύματος και regeneration

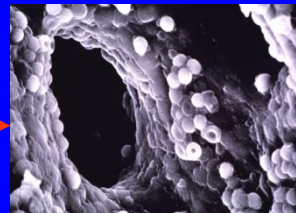
Μόσχευμα



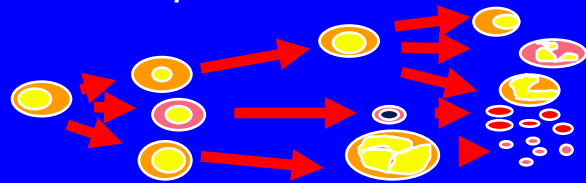
Αίμα



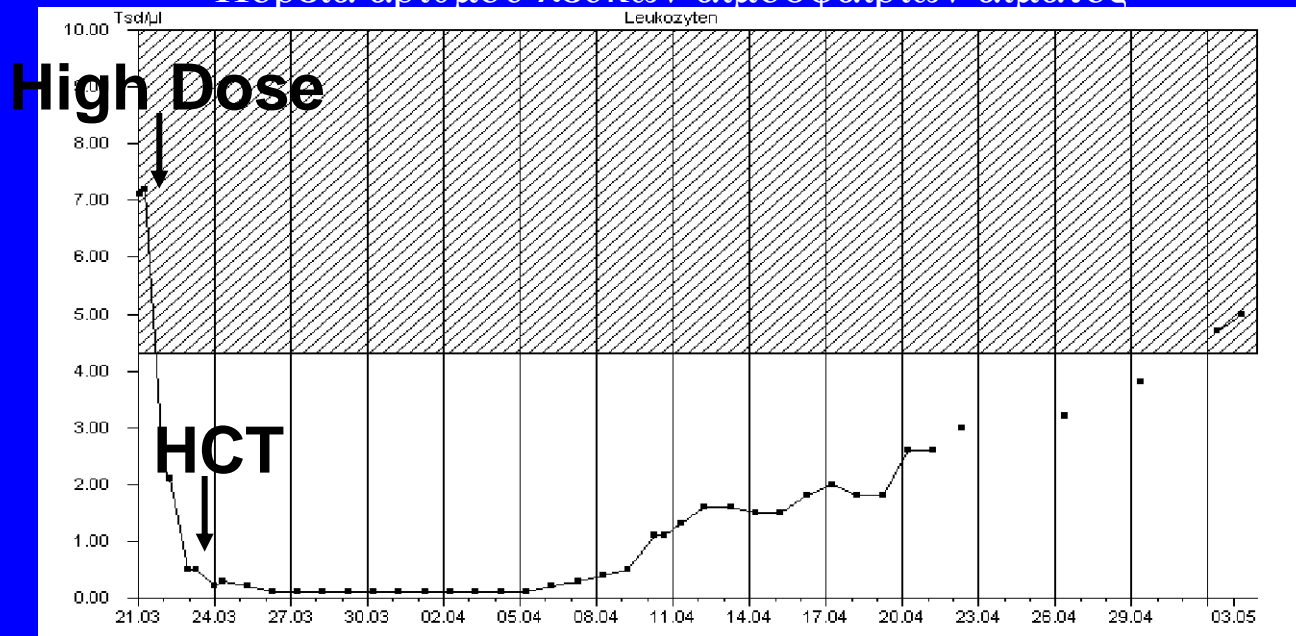
Μυελός



Πάραγωγή αιμοποιητικών κυττάρων



Πορεία αριθμού λευκών αιμοσφαιρίων αίματος



Μόσχευμα κατά την μεταμόσχευση αιμοποιητικών κυττάρων

	Εμφύτευση	GvHD	Συλλογή	Πού χρησ.
Περιφερικό αιμα	12 d	+++++	ευκολη	αντολ αλλογ.
μυελός	20 d	+++	δύσκολη	αλλογ. αντολ
Ομφαλό πλακούντιο	35 d	+	λίγα κύτταρα	αλλογ. σε παιδιά

Ομφαλοπλακόντιο αίμα



Λήψη



Επεξεργασία



Αποθήκευση

NETCORD

ομφαλοπλακόντιο αίμα

- περιέχει αιμοποιητικά προγονικά κύτταρα
 - > μπορεί να χρησιμοποιηθεί για ΜΑΚ
 - μόνο 40% των συλλογών είναι ικανοποιητικές
 - τα κύτταρα είναι λίγα --> μεταμόσχευση μόνο για άτομα μέχρι 40 kg
 - τα κύτταρα είναι αωρα --> ακόμα και με HLA ασυμβατότητες λίγο GvHD
- περιέχει βλαστοκύτταρα που μπορούν να διαφοροποιηθούν σε διαφορούς ιστους
 - in vitro πειραματα, οχι στην κλινική πράξη

Public Cord Blood Registries

- 38 Public Cord Blood Registries σε 21 χώρες >500,000 μοσχεύματα
- στην Ελλάδα δημιουργήθηκε η εθνική Τράπεζα (κ. Σταυροπούλου)
- ολες δουλεύουν με NETCORD certification
- τα μοσχεύματα μπορούν να χρησιμοποιηθούν για μεταμόσχευση μεσω της διεθνής τραπεζας μεταμοσχεύσεων
- οι γονείς δεν επιβαρύνονται για την φύλαξη

Ιδιωτικές Τράπεζες φύλαξης ομφαλοπλακούντιου αίματος

ΓΙΑΤΙ ΔΕΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΙ ΤΟ ΦΥΛΑΓΜΕΝΟ ΜΟΣΧΕΥΜΑ ΑΝ ΤΟ ΧΡΕΙΑΣΤΕΙ ΤΟ ΠΑΙΔΙ

- στην παιδική λευχαιμία βρέθηκαν λευχαιμικά κύτταρα ήδη στο πλακούντειο αίμα
- καμία ιδιωτική τράπεζα δεν εχει NETCORD certification (αμφιβόλου ποιότητας)
- οι ιδιωτικές τράπεζες διαφημίζουν την μελλοντική χρήση του ομφαλοπλακούντιου αίματος σαν κυτταρική θεραπεία σε επιδιόρθωση ιστών
--> όταν και αν φθασουμε σε αυτο το σημειο θα χρησιμοποιούμε ex vivo enginnered κυτταρικές σειρές

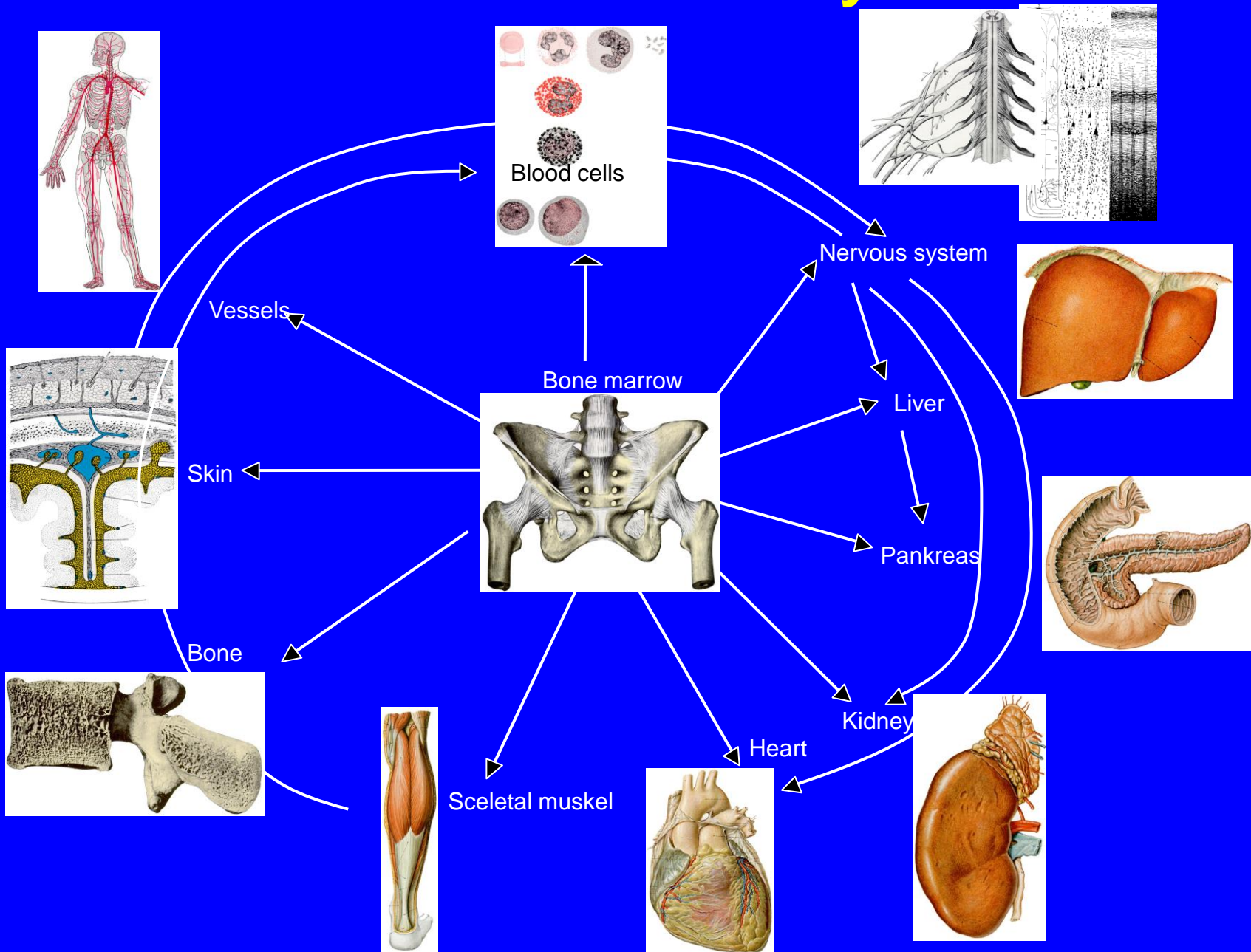
Estimated Charges for Transplants

Estimated Average Charge

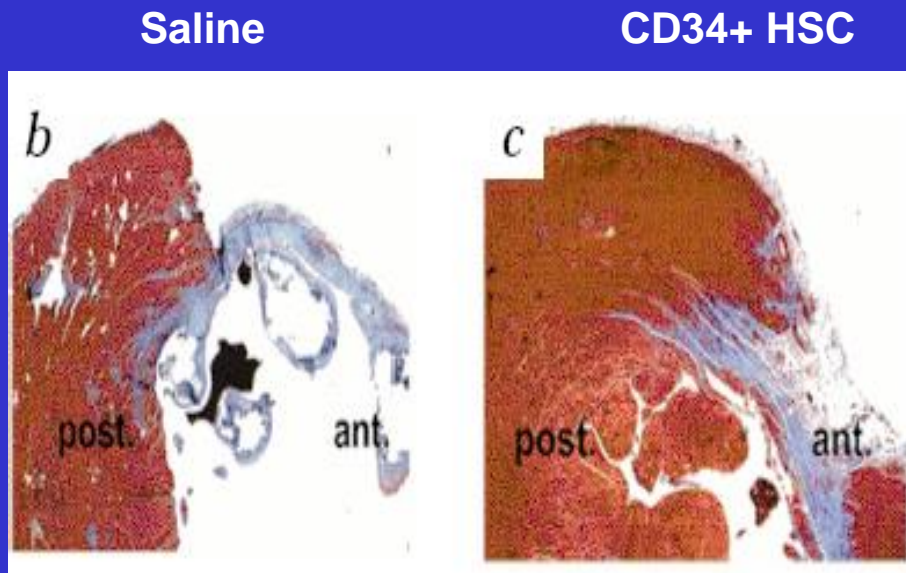
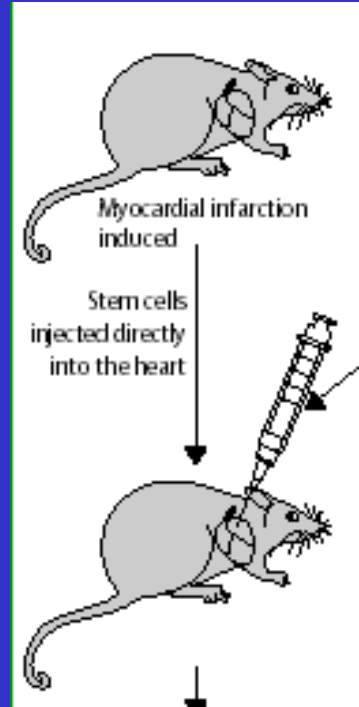
	USA	Europe	Greece
Autogolous	€ 90,000	€ 60.000	€ 14.000
Allogeneic Related	€ 150,000	€ 120.000	€ 14.000
Allogeneic Unrelated	€ 210,000	€ 140.000	€ 14.000

Adapted from Haubolt, R., Research report: Cost implications of human organ and tissue Transplantations, an updated: 1999. Milliman and Robertson, Inc.

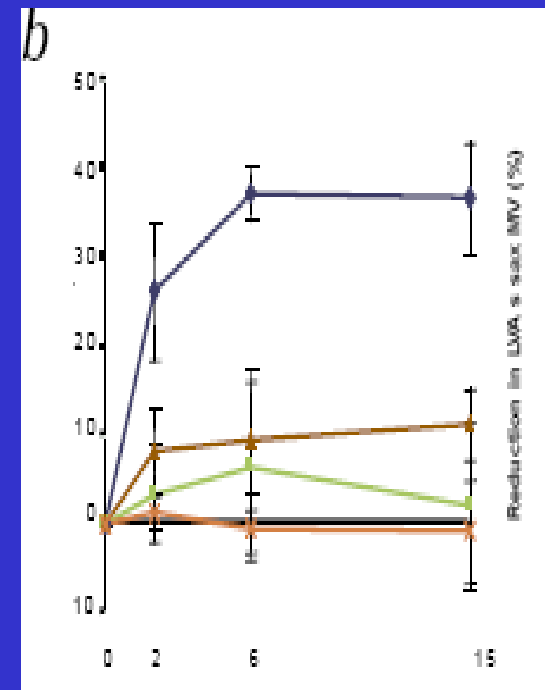
Stem Cell Plasticity?



Myocardial Repair by mobilized stem cells



Differentiation into cardiomyocytes
smooth muscle cells, endothelial cells
(68% regenerated infarct).



Possible mechanisms

Stem Cell Plasticity
Myogenesis/Vasculogenesis/Fusion
Paracrine Effects/Remodeling
Angiogenesis/Arteriogenesis

Orlic D et al., Nature 2001

Αλλογενής ΜΑΚ...παρελθόν, παρόν, μέλλον

1969-1998 αλλογενής μεταμόσχευση με μυελοαφανιστικά σχήματα
- νεαροί ασθενείς, καλή κλινική κατάσταση
- μόνο σε κακοήθεις αιματολογικές ασθένειες

1998-τώρα αλλογενής μεταμόσχευση με σχήματα μειωμενης εντασης
+ ηλικιωμένοι ασθενείς, ασθενείς με συνοδές παθήσεις
+ σε συμπαγείς ογκους, σε ασθενείς με κληρον. παθήσεις

Μέλλον ανοσο-και κυτταροθεραπεία μετά από „ex vivo“
κατεργασία κυττάρων
-->περισσότερο GVL, λιγότερο GvHD-TRM,
--> για κακοήθεις και μη κακοήθεις νόσους
--> θεραπεία αποκατάστασης κατεστρεμμένων ιστών
(Tissue replacement therapy)

