

# Hodgkins lymfom

Nationellt vårdprogram

2024-01-30 Version: 5.0

# Innehållsförteckning

|   |               |
|---|---------------|
| <b>Kapitel 1 .....</b>  | <b>8</b>      |
| <b>Sammanfattning.....</b>  | <b>8</b>      |
| <br><b>Kapitel 2 .....</b>  | <br><b>9</b>  |
| <b>Inledning.....</b>   | <b>9</b>      |
| 2.1 Målgrupp .....  | 9             |
| 2.2 Vårdprogrammets giltighetsområde.....   | 9             |
| 2.3 Förändringar jämfört med tidigare version .....   | 10            |
| 2.4 Standardiserat vårdförlopp .....  | 10            |
| 2.5 Lagstöd .....   | 10            |
| 2.6 Evidensgradering .....  | 11            |
| <br><b>Kapitel 3 .....</b>  | <br><b>13</b> |
| <b>Mål med vårdprogrammet .....</b>   | <b>13</b>     |
| 3.1 Mål för handläggning och behandling .....   | 13            |
| 3.2 Mål för inklusion i studier .....   | 13            |
| <br><b>Kapitel 4 .....</b>  | <br><b>14</b> |
| <b>Bakgrund och orsaker.....</b>  | <b>14</b>     |
| 4.1 Påverkbara faktorer för att minska risken .....   | 14            |
| 4.2 Incidens och prevalens.....   | 14            |
| 4.3 Orsaker till Hodgkins lymfom.....   | 14            |
| <br><b>Kapitel 5 .....</b>  | <br><b>16</b> |
| <b>Ärftlighet.....</b>  | <b>16</b>     |
| 5.1 Ärftlighet.....   | 16            |
| <br><b>Kapitel 6 .....</b>  | <br><b>17</b> |
| <b>Symtom och tidig utredning .....</b>   | <b>17</b>     |
| 6.1 Symtom och kliniska fynd.....   | 17            |
| 6.2 Ingång till standardiserat vårdförlopp.....   | 18            |
| 6.3 Utredning av patienter som inte uppfyller kriterierna för<br>välgrundad misstanke ..... | 18            |



|  |           |
|--|-----------|
| <b>Kapitel 7 .....</b>   | <b>19</b> |
| <b>Diagnostik .....</b>  | <b>19</b> |
| 7.1 Utredning enligt standardiserat vårdförlopp .....                    | 19        |
| 7.2 Utredning .....  | 19        |
| 7.2.1 Vävnadsprovtagning .....   | 20        |
| 7.2.2 Bilddiagnostik .....   | 20        |
| 7.2.3 Övrig utredning .....  | 21        |
| 7.3 Diagnosbesked .....  | 22        |
| 7.3.1 Barn som anhöriga .....  | 22        |
| 7.3.2 Behov av tolk .....  | 22        |
| <b>Kapitel 8 .....</b>   | <b>23</b> |
| <b>Kategorisering av tumören .....</b>                                   | <b>23</b> |
| <b>Kapitel 9 .....</b>   | <b>25</b> |
| <b>Stadieindelning och prognosfaktorer .....</b>                         | <b>25</b> |
| 9.1 Stadieindelning enligt Ann Arbor .....                               | 25        |
| 9.2 Prognosfaktorer .....  | 27        |
| <b>Kapitel 10 .....</b>  | <b>28</b> |
| <b>Multidisciplinär konferens .....</b>                                  | <b>28</b> |
| <b>Kapitel 11 .....</b>  | <b>29</b> |
| <b>Primär behandling .....</b>   | <b>29</b> |
| 11.1 Val av behandling .....   | 29        |
| 11.2 Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, låga stadier .....         | 29        |
| 11.3 Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, avancerade stadier .....   | 32        |
| 11.3.1 Infektionsprofylax .....  | 35        |
| 11.3.2 Hodgkins lymfom under graviditet .....                            | 35        |
| 11.4 Behandling av NLPHL .....   | 36        |
| 11.4.1 Uppföljning av NLPHL .....  | 37        |
| 11.5 Strålbehandling .....   | 38        |
| 11.5.1 Strålförberedelser .....  | 38        |
| 11.5.2 Fraktionering .....   | 40        |
| 11.5.3 Riskorgan .....   | 41        |
| 11.5.4 Dosplanering .....  | 42        |
| <b>Kapitel 12 .....</b>  | <b>44</b> |
| <b>Responskriterier .....</b>  | <b>44</b> |
| 12.1 Bedömning av behandlingsresultat och användning av FDG-PET-DT ..... | 44        |

|   |   |           |
|---|---|-----------|
| 12.2  | Kvarvarande lymfom efter avslutad behandling .....  | 45        |
| 12.3  | Utvärdering av immunterapi med FDG-PET .....  | 46        |
| <b>Kapitel 13</b>                                   | .....   | <b>48</b> |
| <b>Behandling av återfall och refraktär sjukdom</b> | .....   | <b>48</b> |
| 13.1  | Yngre patienter (< 65–70 år) .....  | 48        |
| 13.1.1  | Primärt refraktär sjukdom .....   | 48        |
| 13.1.2  | Återfall efter 2 cykler ABVD följt av strålbehandling .....   | 48        |
| 13.1.3  | Återfall efter 4–6 cykler cytostatika eller primärt refraktär sjukdom .....   | 49        |
| 13.1.4  | Strålbehandling vid återfall .....  | 50        |
| 13.1.5  | Högdosbehandling med stamcellsstöd .....  | 50        |
| 13.1.6  | Konsolideringsbehandling med brentuximab-vedotin .....  | 50        |
| 13.1.7  | Återfall efter högdosbehandling med stamcellstöd .....  | 51        |
| 13.1.8  | Allogen stamcellstransplantation .....  | 51        |
| 13.1.9  | Återfall efter allogen eller autolog transplantation då patienten inte bedöms tolerera en allogen transplantation ..... | 51        |
| 13.2  | Äldre patienter (> 70 år) .....   | 52        |
| 13.3  | Palliativ behandling .....  | 52        |
| <b>Kapitel 14</b>                                   | .....   | <b>53</b> |
| <b>Understödjande vård</b>                          | .....   | <b>53</b> |
| 14.1  | Levnadsvanor .....  | 53        |
| 14.2  | Blodprodukter .....   | 53        |
| 14.3  | Infektionsprofylax och kroniska infektioner .....   | 54        |
| 14.3.1  | Infektionsprofylax efter högdosbehandling med stamcellsstöd .....   | 54        |
| 14.3.2  | Hepatit B och C .....   | 54        |
| 14.3.3  | Herpesvirus .....   | 54        |
| 14.3.4  | Pneumocystis jirovecii .....  | 54        |
| 14.3.5  | Allmän svampprofylax (candida etc.) .....   | 55        |
| 14.3.6  | G-CSF .....   | 55        |
| 14.3.7  | Hivinfektion .....  | 55        |
| 14.4  | Infektionsbehandling .....  | 56        |
| 14.5  | Akuta transfusionsreaktioner .....  | 56        |
| <b>Kapitel 15</b>                                   | .....   | <b>57</b> |
| <b>Palliativ vård och insatser</b>                  | .....   | <b>57</b> |
| <b>Kapitel 16</b>                                   | .....   | <b>58</b> |
| <b>Omvårdnad och rehabilitering</b>                 | .....   | <b>58</b> |
| 16.1  | Kontaktsjuksköterska .....  | 58        |
| 16.2  | Min vårdplan .....  | 58        |
| 16.3  | Aktiva överlämningar .....  | 59        |



|                   |  |           |
|-------------------|--|-----------|
| 16.4              | Löpande cancerrehabilitering .....                             | 59        |
| 16.4.1            | Regelbunden behovsbedömning för patienter och närstående ..... | 59        |
| 16.4.2            | Grundläggande och specialiserad rehabilitering .....           | 60        |
| 16.5              | Sexualitet .....   | 60        |
| 16.6              | Fertilitetsbevarande åtgärder .....                            | 61        |
| 16.6.1            | Rekommendationer .....   | 61        |
| 16.6.2            | Kvinnor .....  | 62        |
| 16.6.3            | Män .....  | 63        |
| 16.7              | Fysisk aktivitet .....   | 63        |
| 16.8              | Hygien och isolering .....                                     | 64        |
| 16.9              | Munvård .....  | 64        |
| 16.10             | Nutrition .....  | 65        |
| 16.11             | Skötsel av central infart till blodkärl .....                  | 66        |
| 16.12             | Psykosocialt stöd .....  | 66        |
| 16.13             | Information om biverkningar .....                              | 66        |
| 16.13.1           | Alopeci – håravfall .....                                      | 66        |
| 16.13.2           | Fatigue .....  | 66        |
| 16.13.3           | Kognitiv funktionsnedsättning .....                            | 67        |
| 16.13.4           | Benmärgspåverkan .....   | 67        |
| 16.13.5           | Neuropati .....  | 67        |
| 16.13.6           | Illamående .....   | 67        |
| 16.13.7           | Förstopning .....  | 67        |
| 16.13.8           | Bleomycinbiverkan .....  | 68        |
| <b>Kapitel 17</b> | .....  | <b>69</b> |
| <b>Egenvård</b>   | .....  | <b>69</b> |
| 17.1              | Levnadsvanor .....   | 69        |
| 17.2              | Inledning .....  | 69        |
| 17.3              | Infektionskänslighet .....                                     | 69        |
| 17.4              | Munhygien .....  | 70        |
| 17.5              | Fysisk aktivitet .....   | 70        |
| 17.6              | Hud .....  | 70        |
| 17.7              | Mage och tarm .....  | 70        |
| 17.8              | Vaccinationer .....  | 70        |
| 17.9              | Feber .....  | 71        |
| 17.10             | Nationella riktlinjer .....                                    | 71        |
| 17.11             | Rökning .....  | 71        |
| 17.12             | Komplementär och alternativ medicin .....                      | 71        |

|   |            |
|---|------------|
| 17.13 Alkohol .....   | 71         |
| <b>Kapitel 18.....</b>  | <b>72</b>  |
| <b>Uppföljning.....</b>   | <b>72</b>  |
| 18.1 Mål med uppföljningen .....  | 72         |
| 18.2 Förnyad behovsbedömning för rehabilitering och levnadsvanor .....  | 72         |
| 18.3 Självrapportering av symtom .....                                  | 73         |
| 18.4 Kontroll av återfall .....   | 73         |
| 18.4.1 Uppföljning av patienter i komplett remission .....              | 74         |
| 18.4.2 Uppföljning av NLPHL .....                                       | 75         |
| 18.5 Ansvar.....  | 75         |
| 18.6 Avslut av uppföljning .....  | 75         |
| 18.7 Livslång symtomkontroll och uppföljning av sena biverkningar ..... | 76         |
| 18.7.1 Hjärta .....   | 76         |
| 18.7.2 Tyreoidea .....  | 82         |
| 18.7.3 Bröst .....  | 82         |
| 18.7.4 Lungor .....   | 82         |
| 18.7.5 Fertilitet.....  | 83         |
| <b>Kapitel 19.....</b>  | <b>84</b>  |
| <b>Nivåstrukturering.....</b>   | <b>84</b>  |
| <b>Kapitel 20.....</b>  | <b>85</b>  |
| <b>Kvalitetsregister.....</b>   | <b>85</b>  |
| 20.1 Svenska lymfomregistret .....                                      | 85         |
| 20.1.1 Syfte och mål .....  | 85         |
| 20.1.2 Innehåll .....   | 85         |
| 20.1.3 Inklusionskriterier.....   | 86         |
| 20.1.4 Exklusionskriterier .....  | 86         |
| 20.2 Cancerregistret.....   | 86         |
| <b>Kapitel 21.....</b>  | <b>87</b>  |
| <b>Kvalitetsindikatorer och målnivåer.....</b>                          | <b>87</b>  |
| <b>Kapitel 22.....</b>  | <b>89</b>  |
| <b>Referenser.....</b>  | <b>89</b>  |
| <b>Kapitel 23.....</b>  | <b>103</b> |
| <b>Förslag på fördjupning.....</b>                                      | <b>103</b> |
| <b>Kapitel 24.....</b>  | <b>104</b> |
| <b>Vårdprogramgruppen.....</b>  | <b>104</b> |



|   |  |            |
|---|--|------------|
| 24.1  | Vårdprogramgruppens sammansättning .....         | 104        |
| 24.2  | Vårdprogramgruppens medlemmar .....              | 104        |
| 24.3  | Tidigare medlemmar i vårdprogramgruppen .....    | 105        |
| 24.4  | Jäv och andra bindningar .....                   | 105        |
| 24.5  | Vårdprogrammets förankring .....                 | 106        |
| <b>Bilaga 1.....</b>                                    |  | <b>108</b> |
| <b>Kvalitetsdokument för patologi .....</b>             |  | <b>108</b> |
| <b>Bilaga 2.....</b>                                    |  | <b>109</b> |
| <b>Patientinformation .....</b>                         |  | <b>109</b> |
|   | Allmänt .....                                    | 109        |
|   | Utredning .....                                  | 109        |
|   | Behandling.....                                  | 110        |
|   | Biverkningar.....                                | 111        |
|   | Uppföljning.....                                 | 113        |
| <b>Bilaga 3.....</b>                                    |  | <b>114</b> |
| <b>Sammanfattning av cancerbehandling .....</b>         |  | <b>114</b> |
| <b>Bilaga 4.....</b>                                    |  | <b>117</b> |
| <b>Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma .....</b> |  | <b>117</b> |
|   | Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma ..... | 118        |
|   | Patient pre-treatment preparation .....          | 118        |
|   | Pre-treatment imaging .....                      | 119        |
|   | Specification of treatment prescription .....    | 120        |
|   | Treatment planning and delivery .....            | 123        |
|   | Quality Management.....                          | 125        |
|   | References .....                                 | 125        |
| <b>Bilaga 5.....</b>                                    |  | <b>127</b> |
| <b>Bleomycinkort.....</b>                               |  | <b>127</b> |

## KAPITEL 1

# Sammanfattning

I Sverige insjuknar ca 200 personer årligen i Hodgkins lymfom. En majoritet av dessa är unga vuxna, men sjukdomen förekommer också hos äldre och barn.

Utan behandling är Hodgkins lymfom en dödlig sjukdom, men med modern behandling är prognosen i allmänhet god och en majoritet av patienterna botas. Eftersom de flesta patienter är unga och andelen botade patienter är hög är det viktigt att försöka minska sena biverkningar av behandlingen. Optimal primärbehandling och fungerande uppföljning på lång sikt är därför av största vikt.

Behandlingsresultaten kan framöver förbättras ytterligare med hjälp av nya läkemedel, och vårt mål med detta vårdprogram är att alla patienter i Sverige ska ha tillgång till likvärdiga behandlingsmöjligheter oavsett bostadsort.

Tillgång till rehabilitering och god livskvalitet under och efter behandling är andra viktiga mål.





## KAPITEL 2

# Inledning

### 2.1 Målgrupp

Vårdprogrammets huvudsakliga målgrupp är professionen, men många läsare är också patienter, anhöriga, politiker och andra som är berörda av svensk cancervård. Kapitlen Sammanfattning samt Bakgrund och orsaker är skrivna med denna bredare målgrupp i åtanke, medan övriga kapitel i första hand är skrivna för professionen.

### 2.2 Vårdprogrammets giltighetsområde

Vårdprogrammet gäller för alla vuxna patienter  $\geq 18$  år med klassiskt Hodgkins lymfom (cHL) och nodulärt lymfocytdominerat Hodgkins lymfom (NLPHL).

Vårdprogrammet är utarbetat av den nationella arbetsgruppen och fastställt av Regionala cancercentrum i samverkan 2024-01-30. Beslut om implementering tas i respektive region i enlighet med överenskomna rutiner. Stödjande Regionalt cancercentrum är Regionalt cancercentrum Syd.

**Tabell 1. Tidigare versioner:**

| Datum      | Beskrivning av förändring   |
|------------|---|
| 2017-05-30 | Version 1.0 Fastställd av RCC i samverkan   |
| 2018-03-16 | Version 1.1 Fastställd av RCC i samverkan. I versionen har mindre förtydliganden gjorts och kvalitetsindikatorer har lagts till i kap. 21 men inget som påverkar gällande rekommendationer. |
| 2019-09-10 | Version 2.0 Fastställd av RCC i samverkan   |
| 2020-12-08 | Version 3.0 Fastställd av RCC i samverkan   |
| 2022-02-08 | Version 4.0 Fastställd av RCC i samverkan   |

Tidigare vårdprogram publiceras inte men kan begäras ut från Regionala cancercentrum, [info@cancercentrum.se](mailto:info@cancercentrum.se).

## 2.3 Förändringar jämfört med tidigare version

De viktigaste förändringarna i den nya versionen är:

- I avsnitt 11.3 har eskalerad BEACOPP bytts ut mot eskalerad BEACOPDac, utifrån övertygande data om mindre biverkningar men likvärdig effekt.  
BrECADD rekommenderas för patienter med svårigheter att tolerera BEACOPDac, utifrån resultaten från studien HD21.
- Kapitel 13 Behandling av återfall och refraktär sjukdom har modifierats med ny text där PD-1 hämmare lyfts fram och risken för ”engraftment syndrome” efter högdosbehandling med autolog transplantation nämns. Allogen transplantation har tonats ner.
- Avsnitt 18.7 i uppföljningskapitlet har modifierats.
- Referenser har uppdaterats och mindre förändringar har gjorts i andra kapitel.

## 2.4 Standardiserat vårdförlopp

För maligna lymfom finns ett standardiserat vårdförlopp framtaget som gäller från och med år 2016.

Det finns ingen konflikt mellan innehållet i vårdprogrammet och det standardiserade vårdförloppet. Vårdförloppet beskriver vad som ska göras medan vårdprogrammet utvecklar hur, samt vilken evidensgrund som finns för åtgärderna i det standardiserade vårdförloppet.

Det standardiserade vårdförloppet finns delvis integrerat med texten i vårdprogrammet men kan också läsas i sin helhet i Kunskapsbanken [Regionalt cancercentrum/Standardiserat vårdförlopp lymfom](https://www.regionala-cancercentrum.se/Standardiserat-vardforlopp-lymfom).

## 2.5 Lagstöd

Vårdens skyldigheter regleras bland annat i **hälso- och sjukvårdslagen (2017:30)**. Den anger att målet med hälso- och sjukvården är en god hälsa och en vård på lika villkor för hela befolkningen samt att hälso- och sjukvårdsverksamhet ska bedrivas så att kraven på en god vård uppfylls. Vårdprogrammet ger rekommendationer för hur vården ska utföras för att uppfylla det. Dessa rekommendationer bör därför i väsentliga delar följas för att man ska kunna anse att sjukvården lever upp till hälso- och sjukvårdslagen.

Primärvården har enligt hälso- och sjukvårdslagen ett särskilt ansvar att tillhandahålla förebyggande insatser utifrån såväl befolkningens behov som



patientens individuella behov och förutsättningar (13 kap.). I lagen anges också att hälso- och sjukvården har särskilda skyldigheter att beakta barn som anhöriga och ge dem information, råd och stöd (5 kap. 7 §).

Enligt **vårdgarantin** (hälso- och sjukvårdslagen 2017:30 9 kap. 1 §) har vårdgivaren en skyldighet att erbjuda patienter [kontakt samt åtgärder inom vissa tider](#). De [standardiserade vårdförlopp](#) som RCC har tagit fram och som regionerna har beslutat att följa anger kortare väntetider som dock inte är en del av vårdgarantin.

Annan relevant lagstiftning som berör cancervården är patientlagen och patientrörlighetsdirektivet.

**Patientlagen** (2014:821 3 kap.) anger att vårdgivaren ska erbjuda patienten anpassad information om bland annat möjliga alternativ för vård, förväntade väntetider, risk för biverkningar och om metoder för att förbygga sjukdom eller skada. Patienten har också rätt att få information om att hen har möjlighet att själv välja mellan likvärdiga behandlingar, att få en ny medicinsk bedömning och att få en fast vårdkontakt.

Enligt det så kallade **patientrörlighetsdirektivet** ska vårdgivaren också informera om patientens rättighet att inom hela EU/EES välja och få ersättning för sådan vård som motsvarar vad som skulle kunna erbjudas i Sverige. Praktisk information om detta, till exempel hur och när ersättning betalas ut, finns på sidorna om [planerad vård utomlands hos Försäkringskassan](#).

## 2.6 Evidensgradering

Vårdprogrammet använder evidensgraderingssystemet GRADE. För en komplett gradering ska alla ingående studier tabelleras och värderas. Detta har endast gjorts för ett urval av rekommendationerna, men principerna för GRADE-gradering har tillämpats i hela vårdprogrammet.

GRADE innebär att styrkan i rekommendationerna graderas enligt följande:

Starkt vetenskapligt underlag (++++)

Bygger på studier med hög eller medelhög kvalitet utan försvagande faktorer vid en samlad bedömning.

Måttligt starkt vetenskapligt underlag (+++)

Bygger på studier med hög eller medelhög kvalitet med förekomst av enstaka försvagande faktorer vid en samlad bedömning.

Begränsat vetenskapligt underlag (++)

Bygger på studier med hög eller medelhög kvalitet med försvagande faktorer vid en samlad bedömning.

Otillräckligt vetenskapligt underlag (+)

När vetenskapligt underlag saknas, tillgängliga studie har låg kvalitet eller där studier av likartad kvalitet är motsägande anges det vetenskapliga underlaget som otillräckligt.

Läs mer om systemet i [SBU:s metodbok](#).



## KAPITEL 3

# Mål med vårdprogrammet

### 3.1 Mål för handläggning och behandling

Målet med detta dokument är att definiera standardbehandling och övrigt omhändertagande av vuxna patienter med cHL och NLPHL.

Syftet är att bidra till en nationellt likvärdig handläggning av dessa patienter, och att successivt förbättra deras behandlingsresultat och livskvalitet.

Svenska Lymfomregistret ger oss en möjlighet att utvärdera såväl behandlingsresultaten som följsamheten till detta vårdprogram.

Programmet riktar sig i första hand till vårdpersonal som handlägger dessa sjukdomar, men kapitlet Egenvård riktar sig främst till patienter.

### 3.2 Mål för inklusion i studier

Svenska Hodgkingruppen har på senare år drivit en rad kliniska behandlingsstudier i samarbete med internationella grupper, såsom Nordiska lymfomgruppen, Tyska Hodgkin-studiegruppen och en samarbetsgrupp med brittiskt, nordiskt, italienskt och australiskt deltagande.

Målet är att hela tiden driva kliniska studier som har potential att besvara viktiga frågor när det gäller behandling av Hodgkins lymfom. Vidare är ett viktigt mål att hela tiden kunna tillfråga så stor andel som möjligt av de aktuella patienterna, i hela landet, om de vill delta i dessa studier.

Behandlingsstudier för Hodgkins lymfom finns listade i databasen [Cancerstudier i Sverige](#).

## KAPITEL 4

# Bakgrund och orsaker

### 4.1 Påverkbara faktorer för att minska risken

[Den europeiska kodexen mot cancer](#) lyfter fram tolv råd som kan minska risken att drabbas av cancer.

Hälsosamma levnadsvanor och sunda solvanor och utgör några av de viktigaste påverkbara åtgärderna för att minska insjuknandet i flera olika cancersjukdomar.

### 4.2 Incidens och prevalens

I Sverige drabbas ca 200 personer varje år av Hodgkins lymfom (HL). Innan modern behandling fanns tillgänglig var dödligheten nära 100 %, men med den intensiva cytostatika- och/eller strålbehandling som ges i dag är prognosen mycket god. Eftersom många drabbas i ung ålder och överlevnaden är god är prevalensen hög: år 2016 var det drygt 4 200 individer i livet i Sverige som har eller har haft HL [1]. HL är det vanligaste lymfomet hos unga vuxna, med en incidenstopp i 15–34 års ålder, även om det finns en andra incidenstopp hos äldre > 50 år. HL är något vanligare hos män [2]. Den vanligaste undergruppen är cHL (ca 95 %) medan NLPHL utgör ca 5 % av HL-fallen. NLPHL har mer likheter med lågmaligna lymfom, både kliniskt och patologiskt [2].

Den åldersstandardiserade incidensen för HL varierar över världen: 0,1–3 fall/100 000 personer och år. Asiatiska populationer har i regel lägre incidens än den som ses i västvärlden [3, 4]. Man har observerat en lätt ökande incidens av HL hos barn och unga vuxna, men däremot en sjunkande incidens hos äldre [5].

### 4.3 Orsaker till Hodgkins lymfom

Troligtvis interagerar både genetiska faktorer och miljöfaktorer i uppkomsten av HL [4]. Epidemiologin är dock komplex och incidensen vid olika åldrar har varierat över tid och mellan olika populationer, och därför tror man att HL etiologiskt utgörs av två undergrupper utifrån förekomsten av Epstein-Barr-virus (EBV): EBV-positiv HL och EBV-negativ HL [6]. Ungefär 20–30 % av de som drabbas av HL har EBV-positiva tumörceller, och EBV (körtelfeberinfektion) har visat sig bidra till en ökning av specifikt EBV-positiv



HL i flera år efter debut av infektionen (median 4 år) [7]. För HL med EBV-negativa tumörceller är riskfaktorerna och mekanismerna mer okända. I dag ses inte lika tydliga tendenser till högre risk för HL hos barn som ingår i små syskonskaror eller som har en mor med högre socioekonomisk status [6], men detta är känt från äldre studier och pekar på att fördröjd exponering för någon infektion kan bidra. En lätt ökning av HL har sett hos personer med hivinfektion, och hivinfekterade drabbas framför allt av EBV-positiv HL [8, 9].

En familjär anhopning av HL [10] pekar på att genetiska faktorer kan påverka risken att drabbas av HL. Vissa genotypmönster i Human Leukocyte antigen (HLA) klass I, framför allt varianten HLA-A\*01, är associerade med en ökad risk för EBV-positiv HL. EBV-negativ HL har visat sig vara associerad med HLA klass III [11].

Rökning förefaller öka risken för HL något, framför allt EBV-positiv HL [12], och det är en av de få undvikbara riskfaktorerna man känner till. Nyligen har det även publicerats studier om att övervikt kan öka risken för HL [13].

Det finns också belägg för att sjuklighet i autoimmuna sjukdomar [14], såsom reumatoid artrit, ökar risken för HL. Även här gäller det framför allt för EBV-positiv HL [15]. Individer med nedsatt immunsvär, såsom tidigare organtransplanterade, har även de en ökad risk för HL [16]. Dessa bidragande sjukdomar är dock ovanliga tillstånd och förklarar inte den stora majoriteten av HL-fallen.

## KAPITEL 5

# Ärftlighet

## 5.1 Ärftlighet

Individer med en förstegradssläkting (biologisk förälder, syskon eller barn) som insjuknat i lymfom löper en ökad risk att själv insjukna. Högst är risken att insjukna i samma undergrupp av lymfom, och risken för HL är störst för syskon av samma kön [[17](#), [18](#)].

Även om det finns en familjär överrisk är risken för den enskilde individen mycket liten. En allmän bedömning är att inga riktade åtgärder ska företas för nära släktingar till patienter med HL [[19](#)].





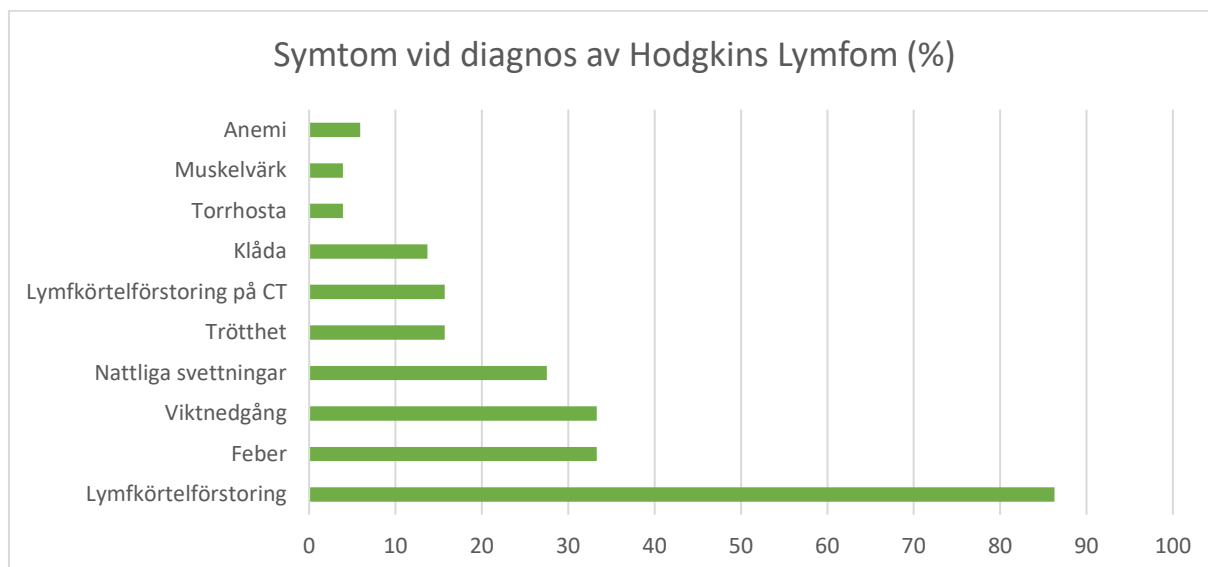
## KAPITEL 6

# Symtom och tidig utredning

## 6.1 Symtom och kliniska fynd

Den allra vanligaste orsaken till att patienter med Hodgkins lymfom söker sjukvård är att de har känt en eller flera förstorade körtlar på halsen. Andra vanliga debutsymtom är trötthet och andfåddhet pga. att förstorade körtlar i mediastinum trycker på omgivande strukturer. Patienter kan även insjukna med B-symtom, dvs. rikliga nattsvevtningar, ofrivillig viktnedgång och ihållande oklar feber, utan att de har noterat några förstorade körtlar. Många av patienterna besvärar sig vid insjuknandet av klåda som kan vara svår. I sällsynta fall kan patienterna känna av smärta i de sjuka körtlarna i samband med alkoholintag.

**Figur 1. Symtom vid diagnos hos 51 nydiagnostiserade, svenska patienter med Hodgkins lymfom. Identifierade via retrospektiv journalgenomgång (notera att en patient kan bidra i flera kolumner på grund av flera debutsymtom).**



Risk factors and symptoms preceding Hodgkin lymphoma. Master Thesis in Medicine Beatrice Ginman, Department of Oncology, Uppsala University, January 2016

## 6.2 Ingång till standardiserat vårdförlopp

Vid misstanke om lymfom ska patienten i ett första steg utredas med blodstatus och fysikalisk status. Om undersökningarna leder till välgrundad misstanke om lymfom ska patienten, utifrån de lokala rutinerna, remitteras till utredning enligt det standardiserade vårdförloppet.

För aktuell information om inledande undersökningar och definition av välgrundad misstanke, se [Standardiserat vårdförlopp för lymfom och kronisk lymfatisk leukemi](#).

## 6.3 Utredning av patienter som inte uppfyller kriterierna för välgrundad misstanke

Även när kriterierna för välgrundad misstanke inte är uppfyllda kan lymfom misstänkas. Patienten ska då remitteras till utredning enligt de ordinarie remissrutinerna.



## KAPITEL 7

# Diagnostik

### 7.1 Utredning enligt standardiserat vårdförlopp

Det standardiserade vårdförloppet för lymfom anger vilka undersökningar som ska inleda utredningen och hur utredningen ska fortsätta om lymfommisstanken kvarstår. Varje region har i uppgift att skapa rutiner för att implementera vårdförloppet i verksamheten. För patienter som ingår i standardiserat vårdförlopp ska dessa rutiner följas.

Det finns ingen konflikt mellan det standardiserade vårdförloppet och den utredning som beskrivs nedan.

För aktuell information om utredning enligt det standardiserade vårdförloppet, se [Standardiserat vårdförlopp för lymfom och kronisk lymfatisk leukemi](#).

### 7.2 Utredning

Av såväl medicinska som psykologiska skäl är det angeläget med en snabb hantering av diagnostiken: kort väntetid till kirurgisk biopsi, snabb hantering av patologienheten och kort väntetid till radiologisk undersökning. Det är önskvärt att patienten snabbt får besök till en utredande specialist (onkolog-, hematolog-, öron-näsa-hals-, lungmedicin- eller kirurgklinik) efter att remiss avsänts från primärvården. Remittering och utredning sker enligt det [standardiserade vårdförloppet](#). Kontaktsjuksköterskan eller den behandlande läkaren bör dock kontakta patienten snarast möjligt när remissen anlänt för att ge preliminär information om den kommande utredningen.

Sammanfattning av utredningen:

- Anamnes och fysikalisk undersökning.
  - Vävnadsprovtagning: Kirurgisk biopsi av patologisk lymfkörtel/vävnad.
  - Blodprovstagning enligt nedan, inkl. graviditetstest för fertila kvinnor.
  - Serologi för hiv, hepatit B och hepatit C.
  - Bilddiagnostik: FDG-PET-DT med diagnostisk DT med kontrast av hals, torax och buk om kurativt syftande behandling planeras [20].
- Undersökningen bör om möjligt utföras i strålbehandlingsposition, med nackstöd och på plan bordstopp.

- Diagnostisk DT av hals, torax och buk med kontrast om kurativt syftande behandling inte planeras.
- Benmärgsundersökning behöver inte utföras om patienten utreds med FDG-PET [21].
- Fertilitetsbevarande åtgärder startas helst parallellt med stadiindelningen. Se vidare nedan och avsnitt [16.6 Fertilitetsbevarande åtgärder](#). Utredningens olika delar beskrivs mer ingående nedan.

### 7.2.1 Vävnadsprovtagning

För att kunna ställa diagnosen Hodgkins lymfom krävs en kirurgisk biopsi, i första hand från patologisk körtelvävnad. Om möjligt tas en hel körtel ut. Materialet kan även tas från t.ex. mjälte, benmärg eller skelett.

Cytologi (finnålsbiopsi) är aldrig tillräcklig, utan kompletterande kirurgisk biopsi krävs för att ställa diagnos. Om punktionscytologi ger misstanke om lymfom kan det vara av värde att ta kirurgisk biopsi från samma patologiska körtel eller körtelstation. I första hand excideras förstorade körtlar från hals eller axill. I andra hand tas inguinala körtlar.

Mellannålsbiopsi bör undvikas eftersom materialet ofta är alltför sparsamt för säker diagnostik och provtagningen då måste upprepas. Vid engagemang i torax föredras provtagning från körtel eller annan engagerad vävnad via mediastinoskopi eller toraktomi. Om detta inte är genomförbart kan multipla (så många som möjligt, minst fyra och gärna sex) DT-ledda mellannålsbiopsier vara ett mer skonsamt alternativ. Cytologi via EBUS (Endobronchial Ultrasound) ger inte tillräckligt bra material och rekommenderas inte. Även vid intraabdominellt engagemang föredras en större biopsi via laparoskopi. Om man inte kommer åt de patologiska körtlarna denna väg kan multipla (så många som möjligt, minst fyra och gärna sex) DT- eller ultraljudsledda mellannålsbiopsier vara ett alternativ.

### 7.2.2 Bilddiagnostik

Alla patienter som planeras för kurativt syftande behandling, även äldre, bör genomgå en FDG-PET-DT där DT-undersökningen utförs som en diagnostisk undersökning med intravenös (iv) kontrast och omfattar hals, torax och buk. Har patienten redan tidigare gjort en diagnostisk DT behöver denna inte återupprepas. Undersökning med FDG-PET-DT ändrar stadiindelningen hos 10–30 % av patienterna, jämfört med patienter som endast gör DT-undersökning. I de flesta fall finner man ett högre stadium, som ibland leder till ett ändrat behandlingsupplägg [20].



Vid lokaliserad sjukdomsutbredning, då patienten senare kan komma att få strålbehandling, är det fördelaktigt att den primära, diagnostiska FDG-PET-undersökningen görs med patienten i strålbehandlingsposition, med ett nackstöd och på en plan bordstopp. DT-undersökningen görs alltid i den position som är optimal för diagnostiken. Syftet är att man på sikt ska få en bra fusion med dosplanerings-DT och därmed kunna definiera strålbehandlingsområdet så väl som möjligt.

Strålbehandlingsposition innebär att patienten ligger med armarna nedåt och helst en liten bit ut från kroppen samt hakan lätt uppåt. Rekommendationen är att undersöka alla patienter med misstanke om lokaliserad sjukdom på detta sätt.

Med FDG-PET-DT får man en mer exakt stadieindelning och kan undvara provtagning med benmärgsbiopsi [20, 21]. Dessutom blir det lättare att utföra responsutvärderingen tidigt i behandlingen, vilken är prognostiskt väldigt viktig.

Om kurativt syftande behandling inte planeras utförs endast DT av hals, torax och buk med iv-kontrast.

### 7.2.3 Övrig utredning

Bland övrig utredning märks följande:

- Fysikalisk undersökning inkl. lymfkörtelpalpation av alla stationer.
- Blodprovstagning med Hb, LPK, differentialräkning, TPK, elektrolyt- och leverstatus, LD, urat, albumin, SR.
- Serologi för hiv, hepatit B och hepatit C.
- Angivande av performance status, enligt WHO/ECOG.
- Graviditetstest för kvinnor i fertil ålder.
- Fertilitetsbevarande åtgärder. För kvinnliga patienter där dessa åtgärder är indicerade är det viktigt att processen startas så fort som möjligt, helst parallellt med stadieindelningen. För män rekommenderas spermiedfrysning. Se vidare avsnitt [16.6 Fertilitetsbevarande åtgärder](#).

## 7.3 Diagnosbesked

### Rekommendation

- Patienter bör få saklig information om sjukdomen, dess behandling och förväntat resultat, så att de kan göra ett grundat ställningstagande till den behandling som erbjuds. Vid diagnosbeskedet bör X och Y närvara.
- Patienter bör få ett eller flera uppföljande samtal som upprepar och kompletterar informationen från diagnosbeskedet.
- Vid diagnosbeskedet bör patienterna få individuellt anpassad saklig information. Framgångsrik patientinformation kan mätas i kortare vårdtid och sjukfrånvaro, postoperativt bättre fysisk aktivitet och rörlighet, mindre smärtupplevelse och analgetikakonsumtion samt mindre oro.

Besked om bekräftad diagnos bör ges i samband med ett läkarbesök, i möjligaste mån med närstående och kontaktsjuksköterska närvarande. Patienten bör också få muntlig och skriftlig information om aktuella behandlingsalternativ, behandlingens syfte och biverkningar liksom kontaktuppgifter till behandlande mottagning och erbjudande om rehabiliteringsinsatser samt kuratorskontakt. Skriftlig patientinformation i [bilaga 2 Patientinformation](#) kan utnyttjas. Patienten kan med fördel också få information om den lokala patientföreningen och om webbaserad information såsom [1177.se](http://1177.se) och [Blodcancerförbundet/lymfom](http://Blodcancerförbundet/lymfom).

### 7.3.1 Barn som anhöriga

Många av patienterna som insjuknar i Hodgkins lymfom är unga och har minderåriga barn. Det är därför särskilt viktigt att tidigt ta reda på om patienten har yngre barn eller ungdomar som närstående. Det är viktigt att barn är delaktiga och får kunskap om sjukdomen, och sjukvården ska erbjuda och ordna informationssamtal. Barn har rätt till information enligt 5 kap. 7 § [SL \(2017:30\)](#) och bemötande som är anpassat till deras ålder, och ofta är föräldrarna bäst lämpade att tala med sitt barn om sjukdomen. Dock bör föräldrarna erbjudas stöd, enligt lokala rutiner, i hur de på bästa sätt informerar barnen och fångar upp deras eventuella oro.

### 7.3.2 Behov av tolk

Patienter med otillräckliga kunskaper i svenska bör erbjudas en professionell tolk.



## KAPITEL 8

# Kategorisering av tumören

HL indelas i

- nodulär lymfocytdominerad HL (NLPHL)
- klassisk HL (cHL)
  - nodulär skleros (NSHL)
  - blandad celltyp (MCHL)
  - lymfocytrik cHL (LRCHL)
  - lymfocytfattig typ (LDHL) [\[21, 22\]](#)

NSHL och MCHL är vanligast. LDHL-diagnosen är dock svårdiagnostiserad och kan ibland förväxlas med aggressiva lymfom.

HL karaktäriseras av att tumörcellerna, av typen Hodgkin och Reed-Sternberg (HRS), vanligtvis utgör en minoritet av cellerna i tumörvävnaden, och tumörstromat utgörs av ett inflammatoriskt infiltrat bestående av olika subgrupper av T-celler, NK-celler, makrofager, plasmaceller, B-celler, endotelceller, fibroblaster, eosinofila och neutrofila granulocyter och mastceller. Mikromiljön i HL är helt avgörande för tumörcellernas överlevnad och det finns ett intrikat nätverk av interaktioner mellan HRS-cellerna och de omgivande cellerna, bl.a. genom utsöndring av olika cytokiner och kemokiner i såväl parakrina som autokrina loopar [\[23\]](#). T-cellerna utgör den dominerande cellpopulationen i mikromiljön och majoriteten av dessa är CD4<sup>+</sup> Th2 och regulatoriska T-celler vilka utövar immunsuppressiv aktivitet mot cytotoxiska T-celler.

I HL är HRS-cellerna positiva för CD30, CD15 (negativa i 15–25 %), PAX5 (något svagare än B-celler) och MUM1, men saknar eller uttrycker mycket svagt BOB1, OCT2 och övriga B- och T-cellsmarkörer. CD20 kan vara svagt uttryckt (ca 30 %) I vissa studier rapporteras att ca 30 % av HL-fallen uttrycker CD20 [\[2, 22\]](#) liksom CD79a (10 %) och aberrant uttryck av T-cellsmarkörer som CD2 och CD4, men även CD3 och cytotoxiska markörer kan påvisas i upp till 5 % av fallen. Aberrant uttryck av T-cellsmarkörer ses oftare vid s.k. syncytial variant av HL och här måste man vara observant på differentialdiagnos mot anaplastiskt storcelligt lymfom [\[21\]](#). HRS-cellerna är

germinal-center-deriverade B-celler med klonalt rearrangerad och somatiskt hypermuterad IGHV-gen av såväl tung som lätt kedja [24].

Mediastinala sk gråzonslymfom med drag av både HL och primärt mediastinalt B-cellslymfom (PMBL) kan vara svårt att diagnosticera vid sparsamt material lyfomet är lokaliserat i mediastinum.

Man bör lägga till in situ-hybridisering för EBER för att påvisa Epstein-Barr-virus som kan påvisas i ca 1/3 av fallen.

Tumörcellerna i NLPHL utgörs av s.k. LP-celler som uttrycker B-cellsmarkörer såsom CD20, CD79a, PAX5, OCT-2 och BOB1 och som oftast saknar uttryck av CD30 och är negativa för CD15. Det finns vid NLPHL en nodularitet i lyfomvävnaden med utbredda dendritiska nätverk som är positiva för CD21 och CD23 med rikligt av kvarvarande CD20-positiva B-celler. Differentialdiagnostiskt måste T- /histiocytrikt storcelligt B-cellslymfom (THRLBCL) övervägas om det inte går att påvisa säker nodularitet. De T-celler som rosetterar kring LP-cellerna utgörs av CD4- och PD1-positiva T-celler medan CD8-positiva T-celler är vanligare i THRLBCL [2, 22].

Nodulär lyfocytdominerat Hodgkin lyfom (NLPHL) har i ICC (International Consensus Classification) klassifikationen [25] flyttats till B-cellslymfom och benämns här som nodulärt lyfocytdominerat B-cellslymfom (NLPBL) för att betona att dessa lyfom har sitt ursprung i B-celler med intakt B-cellsmaskineri och ingår där i gruppen aggressiva B-cellslymfom. NLPHL kvarstår som entitet i WHO-HAEM 2022 [26]. En histopatologisk klassifikation av NLPHL föreslogs redan 2003 som baserades på lokaliseringen av tumörceller (sk LP-celler) i tumörvävnaden och sammansättningen av mikromiljön i sex olika sk ”Fan mönster” [27] där man skiljer en mer klassisk morfologi med B-cellsnoduli (mönster A och B) mot atypisk/”variant” histologi med en bakgrund som mer liknar THRLBCL och har associerats med avancerad sjukdom och ökad recidivrisk [28, 29]. Även här skiljer sig dock ICC och WHO klassifikationerna något åt.

Diagnosen bör ställas på kirurgisk biopsi enligt WHO-klassifikationen [2], se KVAST-gruppens rekommendationer för provtagning och provhantering (svfp.se). Diagnostik bör utföras av centrum med stor vana att diagnostisera HL, framför allt universitetssjukhus där hematopatologisk diagnostik bedrivs.

Se även [bilaga 1 Kvalitetsdokument för patologi](#).





## KAPITEL 9

# Stadieindelning och prognosfaktorer

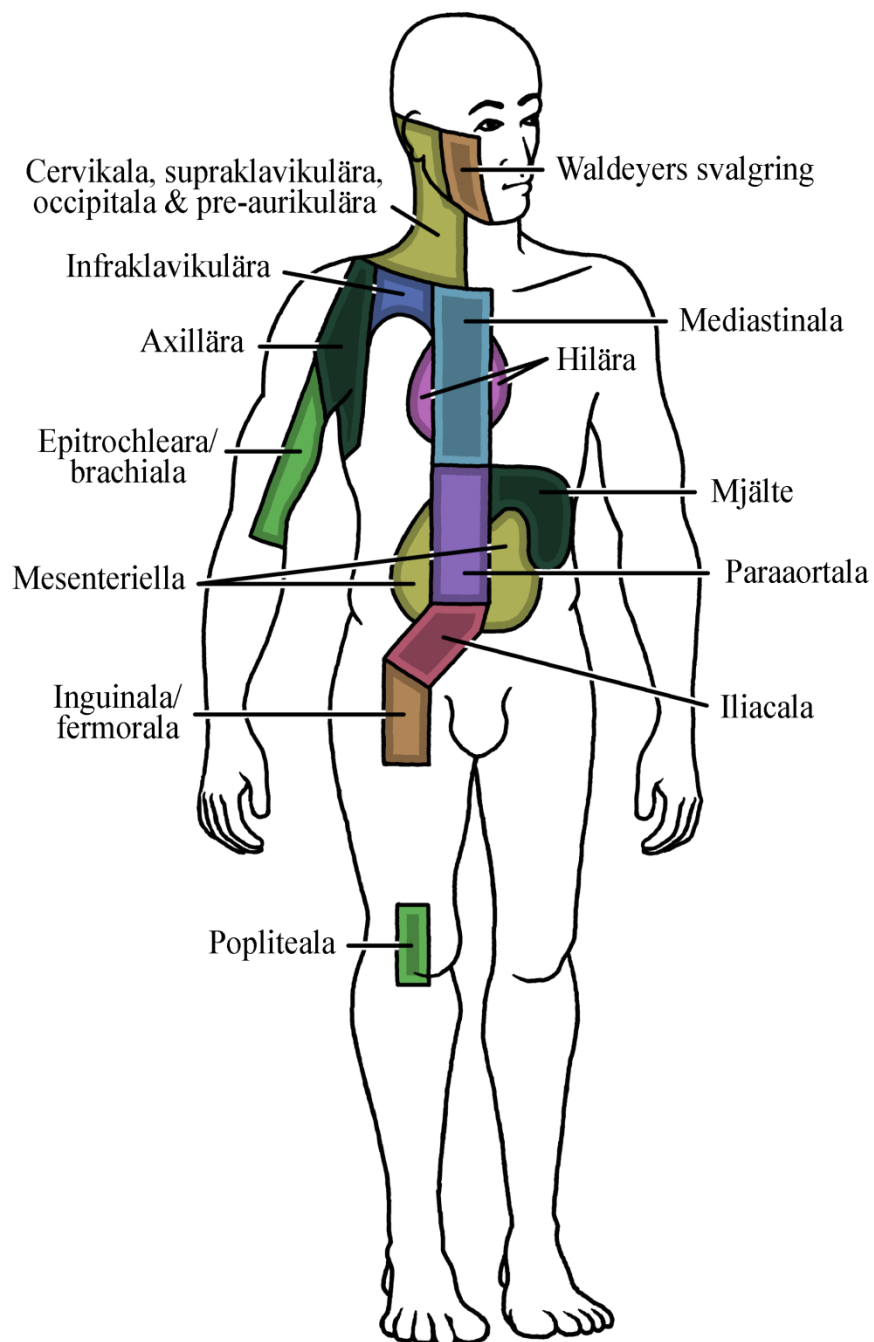
### 9.1 Stadieindelning enligt Ann Arbor

Stadieindelning sker enligt Ann Arbor-klassifikationen som modifierats enligt Cotswold [22]. Denna bygger på utbredning i det lymfatiska systemet, supra- respektive infradiafragmal sjukdom, extranodal spridning och förekomst av B-symtom. Principerna för stadieindelning ses i [faktaruta 1](#) och en översikt över lymfkörtelregioner finns i [figur 2](#).

#### **Faktaruta 1. Stadieindelning enligt Ann Arbor modifierad enligt Cotswold [22].**

- I Engagemang av en lymfkörtelregion.
  - II Engagemang av två eller flera lymfkörtelregioner på samma sida av diafragma. Vid lokaliserad överväxt på extranodalt organ + en eller flera lymfkörtelregioner på samma sida av diafragma: IIE.
  - III Engagemang av lymfkörtelregioner på båda sidor av diafragma. Vid lokaliserad överväxt på extranodalt organ + lymfkörtelregioner på bägge sidor av diafragma: IIIE.
  - IV Diffust eller disseminerat engagemang av ett eller flera extralymfatiska organ/vävnader med eller utan associerat lymfkörtelengagemang.
- OBS!
- a. Lokaliserad betyder i detta sammanhang i nära anslutning till engagerad lymfkörtel där direkt överväxt per continuitatem kan förmodas.
  - b. Lever- eller benmärgsengagemang innebär alltid stadium IV.
- A = avsaknad av B-symtom.
- B = förekomst av B-symtom (oförklarad feber  $> 38^{\circ}\text{C}$ , nattsvettningar, vikttnedgång  $> 10\%$  under senaste 6 månaderna).
- X = bulk = enskild tumör eller enskilt konglomerat med tvärsnittsdiameter  $\geq 10\text{ cm}$ .

**Figur 2. Definition av lymfkörtelregioner Hodgkins lymfom enligt Ann Arbor**



Ann Arbor Hodgkin's Lymphoma; Lymph Node Regions.

Figur av Ture Goldkuhl, modifierad från: Hoppe RT. The non-Hodgkin's lymphomas: pathology, staging, treatment. Curr Probl Cancer 1987; 11(6) 363-447



## 9.2 Prognosfaktorer

En mängd olika prognostiska faktorer har identifierats för Hodgkins lymfom genom åren. De viktigaste är stadiindelning enligt Ann Arbor, ålder, kön och vissa labbvärden såsom sänka. En del av dessa faktorer har förlorat sitt prognostiska värde när ny behandling har införts. Den viktigaste prognostiska faktorn, som också kan ha prediktivt värde, är i dag normaliserad FDG-PET-DT (enligt Lugano/Deauville-kriterier) efter 2 månaders behandling med ABVD. Nedan beskrivs de prognosfaktorer vid diagnos som används för att styra behandlingen i detta vårdprogram.

Prognosfaktorer för låga stadier (I–IIA) av cHL ses i [faktaruta 2](#).

### Faktaruta 2. Riskfaktorer för cHL låga stadier

Riskfaktorer för cHL, stadium IA och IIA

1. Bulkig sjukdom\*
2. > 2 lymfkörtelregioner
3. SR  $\geq$  50 mm
- Bulkig sjukdom definieras som ett sammanhängande lymfkörtelkonglomerat med en diameter av > 10 cm.
- De tidigare separata riskfaktorerna för infradiafragmal sjukdom är borttagna i denna version av vårdprogrammet pga. avsaknad av evidens

Prognosfaktorer för avancerade stadier (IIB–IV) av cHL enligt international prognostic score [23] ses i [faktaruta 3](#).

**Faktaruta 3. Riskfaktorer för stadium IIB, III och IV, cHL (International Prognostic Score, IPS) [23].** Den viktigaste riskfaktorn i dag är dock avsaknad av tidigt normaliserad FDG-PET (efter 2 kurer).

1. Man
2. > 45 år
3. Stadium IV
4. Hb < 105 g/L
5. S-Albumin < 40 g/L
6. LPK >  $15 \times 10^9$  /L
7. B-lymfocyter < 8 % eller <  $0,6 \times 10^9$ /L

## KAPITEL 10

# Multidisciplinär konferens

HL utreds och behandlas i allmänhet inom en och samma enhet och behovet av multidisciplinär konferens ser därför annorlunda ut jämfört med solida tumörsjukdomar.

Konferens med hematopatolog och radiolog och/eller nuklearmedicinare är av stort kliniskt värde och bedöms höja kvaliteten i diagnostiken avsevärt. I de fall där HL handläggs på en hematologisk enhet utan tillgång till strålbehandling bör tidig kontakt tas med den enhet som är ansvarig för strålbehandlingen. Behandlingsbeslutet bör centraliseras till en enhet med strålbehandlingskompetens och stor vana att behandla HL, då det i många fall gäller unga patienter med potentiellt botbar sjukdom. För dem bör man också beakta behandlingens framtida påverkan på patienten.

Diskussion på nationell telekonferens (torsdagar udda veckor kl. 12.00) rekommenderas för alla patienter för vilka strålbehandling planeras, för patienter i återfallssituation med kurativ behandlingsintention och för alla svårare frågeställningar. Alla sjukhus med möjlighet till telemedicinsk uppkoppling kan delta. Skicka e-post till Ingrid Kristensen ([Ingrid.Kristensen@skane.se](mailto:Ingrid.Kristensen@skane.se)) för instruktioner.

Om en intern behandlingskonferens hålls på den behandlande kliniken bör kontaktsjuksköterskan närvara.



## KAPITEL 11

# Primär behandling

### 11.1 Val av behandling

Primärbehandlingen beror på om patienten har cHL eller NLPHL, och vid klassiskt Hodgkins lymfom görs även en indelning i låga och avancerade stadier. Detta kapitel innehåller även ett avsnitt om strålbehandling.

### 11.2 Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, låga stadier

#### Rekommendationer

##### Stadium IA och IIA samt IB, 18–60 år (++++)

- Stadium IA och IIA utan förekomst av negativa prognosfaktorer: ABVD\* x 2 följt av INRT/ISRT 20 Gy/10 fraktioner
- Stadium IA och IIA med förekomst av en eller flera negativa prognosfaktorer samt stadium IB (oavsett förekomst av negativa prognosfaktorer): ABVD\* x 4 följt av INRT/ISRT 29,75 Gy/17 fraktioner

##### Stadium IA och IIA samt IB, 61–70 år (+++)

- Stadium IA och IIA utan förekomst av negativa prognosfaktorer: ABVD\* x 2 följt av INRT/ISRT 20 Gy/10 fraktioner
- Stadium IA och IIA med förekomst av en eller flera negativa prognosfaktorer samt stadium IB (oavsett förekomst av negativa prognosfaktorer): ABVD\* x 2 + AVD\*\* x 2 följt av INRT/ISRT 29,75 Gy/17 fraktioner

##### Stadium IA och IIA samt IB, > 70 år (++)

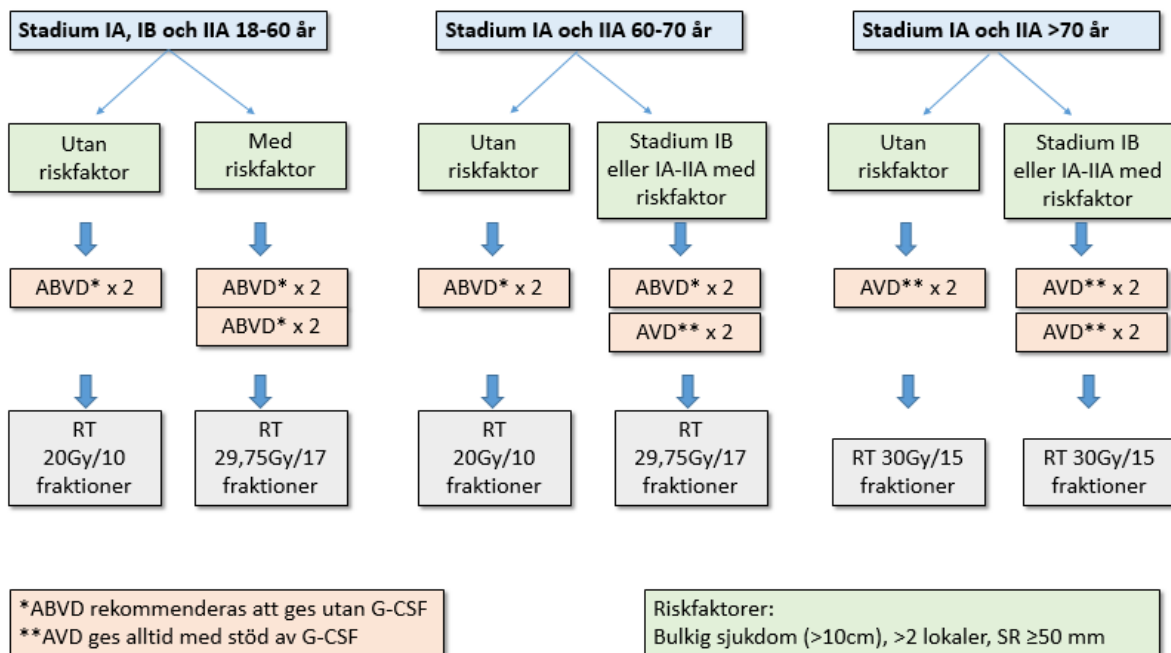
- Stadium IA och IIA utan förekomst av negativa prognosfaktorer: AVD\*\* x 2 följt av INRT/ISRT 30 Gy/15 fraktioner
- Stadium IA och IIA med förekomst av negativa prognosfaktorer samt stadium IB (oavsett förekomst av negativa prognosfaktorer): AVD x 4 följt av INRT/ISRT 30 Gy/15 fraktioner

\*ABVD rekommenderas att ges utan G-CSF p.g.a. ökad risk för lungtoxicitet [24].

\*\*AVD ges alltid med stöd av G-CSF.

För riskfaktorer, se [faktaruta 2](#).

## Flödesschema 1. Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, låga stadier



Alla patienter med låga stadier där man överväger att inte ge kombinationsbehandling med cytostatika och strålbehandling ska diskuteras på den nationella Hodgkinronden för behandlingsbeslut.

Låga stadier, stadium IA och IIA samt IB, behandlas sedan lång tid med kombinerad behandling [30] dvs. cytostatikabehandling (ABVD) följt av strålbehandling. Strålbehandlingen planeras utifrån ursprunglig tumörvolym, så undersökning med FDG-PET-DT före behandlingsstart är nödvändig för att kunna minimera fältets volym enligt involved node/involved site (INRT/ISRT) (se [avsnitt 11.5 Strålbehandling](#)). En förutsättning för att ge kombinationsbehandling är att dosplanen ger acceptabla doser till riskorgan såsom hjärta och lungor. Patienten bör alltid diskuteras vid en nationell Hodgkinrond (se [avsnitt 11.5 Strålbehandling](#)) om dosplanen innebär doser till lungorna  $V_{20} > 30\%$  [31] och/eller medeldos till hjärtat  $> 5-10$  Gy [32, 33]. Även vid lägre doser till riskorgan uppmuntras att strålplanen visas vid rondens.

Om dosplanen innebär oacceptabla doser till frisk vävnad ges behandling i enlighet med avancerade stadier (se [avsnitt 11.3](#)). Utan stor sjukdomsbelastning kan de flesta med fördel erhålla *Alternativ behandling för patienter som är 18–60 år* (bygger på RATHL-studien). Risken för återfall är något större vid enbart cytostatikabehandling [34]. I avsaknad av negativa prognosfaktorer visar randomiserade studier att mängden cytostatika och dosen strålbehandling kan minskas utan att öka risken för återfall [35]. Det har genomförts randomiserade studier vid låga stadier där strålbehandling helt har uteslutits från behandlingen



efter att effekten av cytostatika bekräftats med negativ FDG-PET-DT. Man har dock inte lyckats visa att det rör sig om ”non-inferiority”, men längre uppföljning kan göra att resultaten omprövas.

När det gäller patienter 61–70 år med cHL i låga stadier har toxiciteten, speciellt av bleomycin, stor betydelse. I en subgruppsanalys av studierna HD10 och HD13 avseende äldre patienter och toxicitet [36] konstaterades att 2 cykler ABVD kunde ges utan att signifikant öka den totala toxiciteten (jämfört med 2 cykler AVD). Med fler än 2 cykler ABVD i denna åldersgrupp ökade dock toxiciteten dramatiskt med allvarlig lungtoxicitet hos 10 % av patienterna. Det finns även en annan studie avseende lungtoxicitet hos patienter äldre än 60 år som behandlats med ABVD, och i den sågs den absoluta majoriteten av allvarlig toxicitet vid fler än 2 cykler [37]. Fem av sju patienter med dödlig lungtoxicitet hade i denna studie fått mer än 2 cykler ABVD. AVD ges alltid med stöd av G-CSF (se [avsnitt 14.3.6](#)). Gränsdragningen uppåt och nedåt i denna åldersgrupp är inte absolut utan bygger på en helhetsbedömning av allmän samsjuklighet och postulerade riskfaktorer för att utveckla bleomycinorsakad lungtoxicitet: njursvikt, tidigare strålbehandling mot lungorna, underliggande lungsjukdom, rökning och parallellt användande av G-CSF.

När det gäller äldre patienter, över 70 år, med cHL i låga stadier har toxiciteten än större betydelse. Toxicitet från bleomycin har inte specifikt studerats hos patienter äldre än 75 år. Den kliniska erfarenheten är att ABVD inte tolereras av patienter över 70 år. Den vetenskapliga grunden för rekommendationer avseende denna grupp patienter är svag. I HD 13-studien [38] observerades en något ökad risk för återfall vid behandling med AVD jämfört med ABVD. De försämrade resultaten för AVD-gruppen får i detta sammanhang ses som acceptabla jämfört med den dramatiska ökningen av bleomycintoxicitet. Därför rekommenderas AVD inför strålbehandling i denna åldersgrupp.

Vid hög ålder och samsjuklighet är det inte lämpligt med tyngre kombinationscytostatikabehandling eller antracyklinbehandling, och då kan man i tumörreducerande syfte i stället pröva bendamustin, 90 mg/m<sup>2</sup> i två dagar, helst 3–4 cykler, och därefter ISRT 30–36 Gy beroende på kvarvarande tumörbörda.

Vid hög ålder och samsjuklighet kan man överväga enbart strålbehandling.

## 11.3 Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, avancerade stadier

### Rekommendationer

#### 18–60 år\*

- Inled med BEACOPDac eskalerad x 2 (++++). Efter de första 2 kurerna rekommenderas tidig utvärdering med FDG-PET-DT (++++).
- För PET-negativa (Deauville 1–3) rekommenderas ytterligare 2 kurer BEACOPDac eskalerad (+++).
- För PET-positiva (Deauville 4–5) rekommenderas ytterligare 4 BEACOPDac eskalerad. Ny FDG-PET-DT görs efter BEACOPDac eskalerad nr 4.
- Om FDG-PET-DT är fortsatt positivt, diskutera på nationell Hodgkinrond. Man kan överväga salvagecytostatika eller lokal strålbehandling i detta läge.
- Det är viktigt att följa rekommendationer för dosreduktion! Se [Nationella regimbiblioteket](#).

#### 18–60 år (alternativ för vissa patienter)\*\*

- Inled med ABVD x 2 (++++). Efter de första 2 kurerna rekommenderas tidig utvärdering med FDG-PET-DT (++++).
- För PET-negativa (Deauville 1–3) rekommenderas 4 AVD.
- För PET-positiva (Deauville 4–5) rekommenderas BEACOPDac eskalerad x 4 (++++). Ny FDG-PET-DT bör göras efter BEACOPDac eskalerad x 2.
- Om FDG-PET-DT är fortsatt positivt, diskutera på nationell Hodgkinrond. Man kan överväga salvagecytostatika eller lokal strålbehandling i detta läge.

#### 61–70 år

ABVD x 2 + AVD x 4 (++++). [36, 39].

#### > 70 år

AVD x 6 (++++). [36, 39].

\*För patienter i åldern 18–60 år bygger behandlingen på den tyska HD18-studien [40]. BEACOPP eskalerad byts dock ut mot BEACOPDac eskalerad på basen av brittiska studier, som visar lägre toxicitet och lika bra totalöverlevnad och recidivfri överlevnad som av BEACOPP [41]. Försiktighet rekommenderas vid behandling med BEACOPDac eskalerad för patienter 50–60 år. Uppmärksamhet på samsjuklighet och låga albuminvärden. Det är viktigt att följa rekommendationerna för dosreduktion även för BEACOPDac eskalerad. Dessa finns i [Nationella regimbiblioteket](#). Mellanprover med blodstatus och neutrofila bör tas 3 gånger i veckan (måndag, onsdag, fredag).



För patienter som har svårt att tolerera BEACOPDac eskalerad och har en negativ PET2 kan behandlingen de-eskaleras till 4 AVD istället för 2 BEACOPDac eskalerad. Möjligheten att de-eskalera stärks av studien AHL2011, där de-eskalering till ABVD gav likvärdiga resultat som 6 BEACOPP eskalerad för PET2-negativa patienter [42]. Bleomycin bedöms ha en begränsad roll, varför AVD bedöms rimligt i sådana situationer.

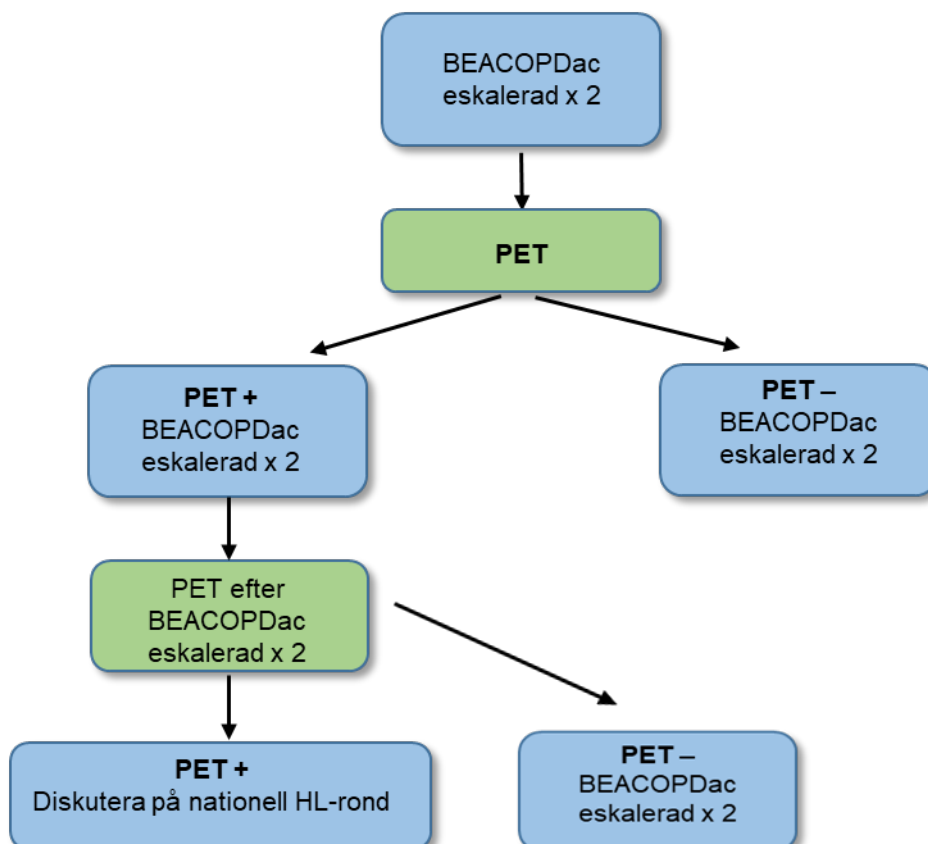
Studien HD21 har visat non-inferiority för PFS samt bättre resultat avseende toxicitet för BrECADD jämfört med BEACOPP eskalerad [43, 44]. För patienter med svårigheter att tolerera BEACOPDac rekommenderas denna kombination.

\*\*Alternativ behandling för patienter som är 18–60 år bygger på RATHL-studien [39] och övervägs för patienter som bedöms ha svårt att tolerera BEACOPDac eskalerad. Detta gäller framförallt i åldern 50–60 år. Kan även övervägas för patienter med IPS 0–2 eller stadium 3 med låg tumörbörda. Detta alternativ bör även övervägas till patienter med stadium IIA där dosplanen innebär oacceptabla doser till frisk vävnad och man tagit beslut att avstå strålbehandling.

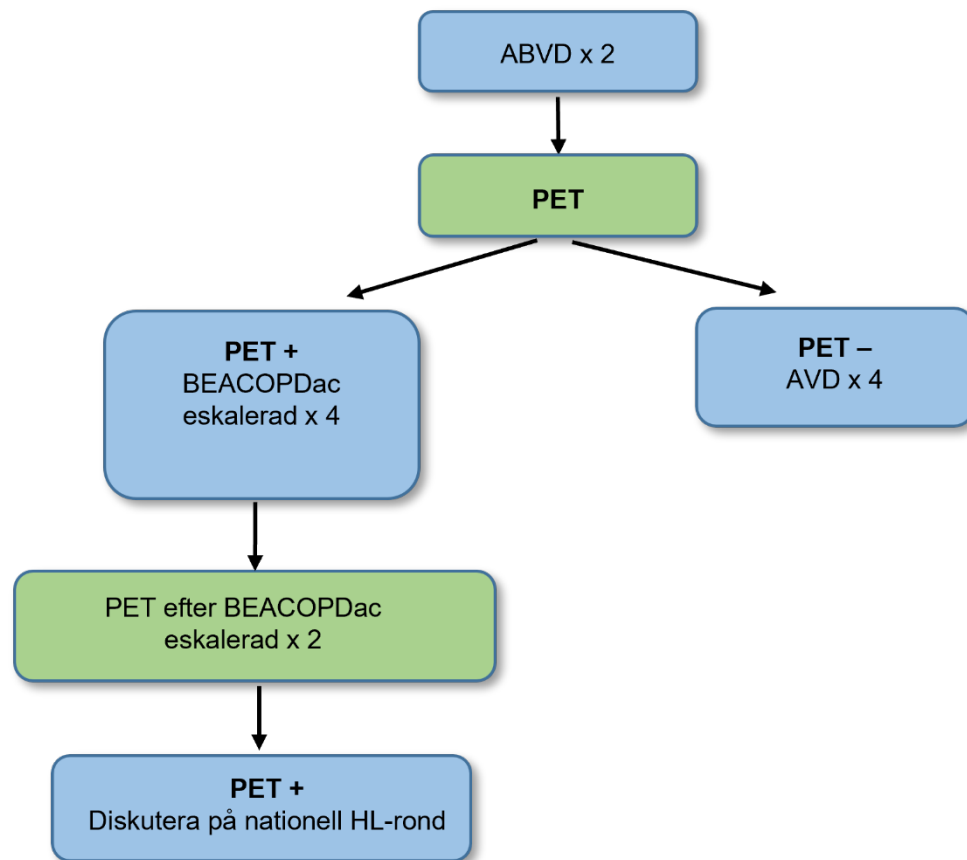
I Sverige räknas stadium IIB–IV som avancerad sjukdom och behandlas med enbart cytostatika.

Se även [faktaruta 3](#), riskfaktorer för stadium IIB, III och IV, cHL (International Prognostic Score, IPS). Hänsyn tas i normalfallet inte till IPS i valet av behandling.

**\*Flödesschema 2. Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, avancerade stadier, 18–60 år**



**\*\*Flödesschema 3. Behandling av klassiskt Hodgkins lymfom, avancerade stadier, 18–60 år, alternativ för vissa patienter**



ABVD bör ges med så liten dosreduktion som möjligt. Ge fulldos om TPK  $> 50 \times 10^9/L$  och oavsett neutrofil värde. G-CSF bör undvikas vid ABVD pga. ökad risk för lungtoxicitet av bleomycin (+++). Om G-CSF måste ges, bör bleomycin tas bort.

När det gäller patienter 60–70 år med samsjuklighet samt alla patienter över 70 år som bedöms klara kombinationscytostatikabehandling är i RATHL-studien finns inga signifikanta skillnader i överlevnad för de patienter som efter 2 ABVD-cykler randomiserades till ytterligare 4 AVD-cykler jämfört med dem som randomiserades till ytterligare 4 behandlingar med ABVD [39]. Detta resultat kvarstår med lång tids uppföljning [45].

Äldre patienter med HL har i allmänhet svårt att tolerera kombinationscytostatikabehandling, och i synnerhet bleomycin [46]. Dosintensiteten kan vara svår att upprätthålla och det anses inte lämpligt att kombinera ABVD-regimen med G-CSF pga. ytterligare ökad risk för bleomycinassocierad lungtoxicitet [46]. Behandling med AVD ger lika bra överlevnad som ABVD och är överlägsen CHOP för äldre [47].



Studien ECHELON-1 visade bättre totalöverlevnad för A2VD än för ABVD [48]. A2VD kan därför övervägas för äldre i stadium IV. Uppmärksamhet på neurotoxicitet är viktigt. Vid tecken på neurotoxicitet bör brentuximab vedotin (och/eller vinblastin) seponeras.

Vid hög ålder och samsjuklighet är tyngre kombinationscytostatikabehandling eller antracyklinbehandling inte lämpligt. Då kan man i pallierande syfte exempelvis behandla med bendamustin eller veckodos vinblastin (5–10 mg/m<sup>2</sup>) samt överväga strålbehandling med större strålfält än vad som normalt anses indicerat.

### 11.3.1 Infektionsprofylax

Patienter med HL kan ha en defekt cellmedierad immunitet [49], och vid lång cytostatikabehandling och för äldre patienter finns risk för opportunistinfektioner. Vid avancerade stadier och vid behandling med fler än 2 cykler ABVD eller AVD rekommenderas *Pneumocystis jirovecii*-pneumoni-profylax. Herpesprofylax och candidaprofylax kan övervägas (se [avsnitt 14.3](#)).

### 11.3.2 Hodgkins lymfom under graviditet

Hodgkins lymfom är den vanligaste hematologiska maligniteten som diagnostiseras under graviditet och 3 % av alla cHL-patienter är gravida vid diagnos [50, 51]. Det finns evidens för att cHL kan behandlas framgångsrikt under graviditeten efter den första trimestern med bra behandlingsresultat och minimala negativa effekter för fostret. I en retrospektiv analys [52] var de vanligaste komplikationerna för tidiga sammandragningar och för tidig fostervattenavgång. Den mest studerade cytostatikakombinationen är ABVD; endast lite evidens är tillgänglig för BEACOPDac [53, 54]. Förlossningen behöver inte påskyndas för att tidigare kunna starta cytostatikabehandling, med tanke på att förtidsförlossning är den främsta orsaken till nedsatt utveckling hos barn som varit utsatta för cancerbehandling prenatalt.

Fullständig utredning med lymfkörtelbiopsi rekommenderas. Radiologisk stadiindelning bör begränsas till det minimum som krävs för att identifiera sjukdom som allvarligt hotar moderns eller barnets välbefinnande. PET-DT ska undvikas. I första hand rekommenderas endast röntgen torax med lämplig skärmning och ultraljud av buken alternativt helkropp MRT (utan gadolinium) [55].

Behandlingsstrategin bör individualiseras baserad på symtom, stadium, graviditetsperiod och patientens önskemål. Patienten ska alltid diskuteras på en nationell Hodgkinrond, se avsnitt 11.5 Strålbehandling; extra rond kan vid

behov sammankallas via e-post. Tätt samarbete med förlossningsenheten ska eftersträvas.

Allmänt gäller följande principer [55, 56]:

- Start av behandlingen kan skjutas upp, men noggrann övervakning och uppföljning under hela graviditeten måste säkerställas. Om patienten är allvarligt sjuk och omedelbar behandling krävs ska man dock överväga att avbryta graviditeten. FDG-PET-DT efter förlossningen rekommenderas och därefter standardbehandling.
- Under första trimestern rekommenderas cytostatikabehandling endast vid vital indikation. Man kan då överväga att ge vinblastin + steroider.
- Strålbehandling bör inte ges under graviditeten.
- Under andra och tredje trimestern kan ABVD ges utan risk för påverkan på fostret [52]. Behandling med AVD istället för ABVD kan ges för att undvika den potentiella risken för bleomycinrelaterade komplikationer vid eventuellt behov av syrgasbehandling i samband med förlossning. Med hänsyn till ökad plasmavolym under graviditet, bör cytostatikadoser beräknas på patienten aktuella vikt och inte på vikten före graviditet [56].
- Behandling med BEACOPDac rekommenderas inte.
- Om kvinnan blir gravid efter genomgången behandling för Hodgkins lymfom ses ingen ökad risk för återfall [57].

Se även [Vägledning för cancer under graviditet](#).

## 11.4 Behandling av NPLHL

### Rekommendationer

Ca 5 % av alla HL-fall är histologiskt NPLHL och behandlas enligt följande:

- **Stadium IA och IIA, icke-bulkg sjukdom**  
Rituximab veckovis x 4. FDG-PET-DT efter 6 veckor. Vid PET-negativitet INRT/ISRT 20 Gy/10 fraktioner, annars 30 Gy/15 fraktioner.
- **Stadium IA och IIA, bulkg sjukdom (oftast lokaliserat på halsen)**  
R-CHOP X 3 med FDG-PET-DT 3 veckor efter avslutad behandling. Vid PET-negativitet INRT/ISRT 20 Gy/10 fraktioner, annars 30 Gy/15 fraktioner.
- **Stadium IB och IIB**  
Ovanligt och bör diskuteras på nationell Hodgkinrond. Minst tre R-CHOP 21 följt av lokal strålbehandling.

- **Stadium IIIA och IVA utan tumörrelaterade symtom**

Rituximab veckovis x 4, vilket upprepas 3 månader från start, förutsatt respons, eller R-CHOP 21 x 6.

- **Stadium IIIB och IVB**

R-CHOP 21 x 6.

Vid NLPHL uttrycker tumörcellerna CD20 på sin yta och de flesta patienter (i praktiken alla med lågt stadium och många med mera avancerad sjukdom) uppvisar initialt mycket goda responser enbart med rituximabbehandling. En hel del patienter förblir också i långtidsremission med enbart denna behandling. Vid lokaliserad sjukdom ser man i retrospektiva studier dock en högre återfallsfrekvens vid behandling enbart med rituximab [58, 59], jämfört med enbart lokal strålbehandling given med involved field-teknik [60–62]. Därför rekommenderas inte singelbehandling med rituximab i litteraturen om syftet är kuration [58]. Den beskrivna strålbehandlingen innebär dock både större strålvolymer och högre slutdoser än vad vi numera använder vid kombinationsbehandling av klassiskt Hodgkins lymfom och är inte ett lämpligt alternativ med tanke på eventuella långtidsbiverkningar av strålbehandlingen.

Det finns inga randomiserade studier för denna ovanliga variant av Hodgkins lymfom, men utifrån våra egna och andras positiva erfarenhet av singelbehandling med rituximab har Svenska Hodgkingruppen enats om att införa en ny, kurativt syftande kombinationsbehandling. Denna behandling innebär att de allra flesta patienter med NLPHL stadium I–II behandlas med rituximab i tumörreducerande syfte följt av konsoliderande strålbehandling i kurativt syfte, dock till de mindre volymer och lägre slutdoser som används vid klassiskt HL.

I drygt 20 % av fallen är sjukdomen avancerad (stadium III–IV) vid diagnos, och beroende på patientens ålder och allmäntillstånd kan man välja en långtidspallierande behandling med enbart rituximab eller kurativt syftande cytostatikabehandling. Det verkar också finnas en undergrupp som hela tiden recidiverar, vilket talar för att först prova med enbart antikroppsbehandling. Det finns indicier som talar för att regimer som innehåller högre doser av alkylere, t.ex. CHOP, är bättre än exempelvis ABVD vid denna sjukdom, kanske pga. bättre effekt vid samtidig ockult transformation [63, 64]. Vi rekommenderar därför R-CHOP 21 när cytostatikabehandling är indicerad.

#### 11.4.1 Uppföljning av NLPHL

Generellt bör man ordna någon form av långtidsuppföljning för alla patienter med NLPHL eftersom det finns rapporter om mycket sena återfall, även efter 20 år. Transformationsrisken till, framför allt, T-cellsrikt B-cellslymfom är inte

ringa och anses vara ökad vid primärt bukengagemang [59]. En rebiopsi bör utföras vid varje återfall.

## 11.5 Strålbehandling

Alla strålplaner diskuteras via videolänk på den nationella Hodgkinronden, torsdagar ojämn vecka kl. 12.

Kontaktpersoner:

Daniel Molin

E-post: Daniel.Molin@igp.uu.se

Ingrid Kristensen

Tel: 046-17 39 03

E-post: Ingrid.Kristensen@skane.se

Strålbehandling av HL bör utföras vid sjukhus med stor vana vid denna behandling. Alternativet är att den färdiga strålplanen diskuteras vid en nationell Hodgkinrond i god tid före strålstarten.

Tidigare större strålfält såsom ”extended field” (EFRT) och ”involved field” (IFRT) har ersatts av betydligt mindre behandlingsvolymmer som endast inkluderar primärt engagerade körtlar: involved node radiation therapy (INRT) eller involved site radiation therapy (ISRT).

Förbättrad bilddiagnostik (framför allt FDG-PET-DT), dosplanering och strålbehandlingstekniker har gjort att behandlingsvolymerna blir mer korrekta.

### 11.5.1 Strålförberedelser

För detaljer angående planering och genomförande av strålbehandling hänvisas till bilaga 4 Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma. Observera. I de fall patienter som planeras för protonbehandling har en port-a-cath (subcutan venport) i behandlingsområdet bör man ta ställning till extirpation av denna före behandlingsstart. Den kan störa dosplanering och behandling om den ligger i behandlingsområdet.

#### 11.5.1.1 Fixation

Fixationen utförs individuellt beroende på behandlingsområde och behandlande klinik. Om behandling med protoner övervägs ska fixationen vara kompatibel med protonbehandling.



#### 11.5.1.2 Planerings-DT

Planerings-DT ska utföras enligt nedanstående:

- DT ska utföras med 3 mm snitt.
- DT utan kontrast för dosberäkning.
- DT med kontrast kan övervägas för bättre bildåtergivning av bl.a. körtlar.
- Vid mediastinala/hilära behandlingsområden rekommenderas:
  - Planerings-DT i djup inandning (deep inspiration breath hold, DIBH), om tekniken är tillgänglig. Vid behandling i DIBH rekommenderas förberedande andningsträning samt kontroll av inandningens reproducerbarhet. Detta kontrolleras genom att patienten gör upprepade DIBH kontroller med lågdos DT. Om möjligt både samma dag som dosplanerings -DT samt några dagar senare.
  - Parallell planering på dosplanerings-DT i fri andning (free breathing, FB) kan övervägas.
  - Fyrdimensionell DT (4D-DT) för kontroll av rörelser inom behandlingsområdet rekommenderas vid behandling i FB och planering med VMAT. Då behandlingen ges med protoner ska 4D-DT alltid göras om inte behandlingen ges i DIBH.

#### 11.5.1.3 Targetdefinition

Cytostatikabehandling ges som regel före strålbehandlingen och gör att körtlarna minskar i storlek. Därför är alla primära diagnostiska undersökningar av vikt. Detta gäller i första hand diagnostisk DT och FDG-PET-DT, men även MRT, palpationsfynd och operationsberättelse kan vara av betydelse.

Fusionering av diagnostiska undersökningar och dosplanerings-DT rekommenderas. Matchningen påverkas i hög grad av patientens positionering på respektive undersökning, och det är därför en fördel om diagnostisk FDG-PET-DT är utförd med patienten i behandlingsläge, med nackstöd och på plan bordstopp.

Valet av targetdefinition (INRT eller ISRT) är individuellt och beror på om optimal matchning kan uppnås för den enskilda tumörlokalstationen. Vid ISRT tar man hänsyn till att det finns en osäkerhet vid matchningen eller att diagnostiska undersökningar inte är optimala genom att lägga till extra CTV-marginal.

#### 11.5.1.4 INRT [65]

Target vid strålbehandling enligt INRT definieras enligt följande:

- Gross Tumor Volume (GTV) inkluderar eventuella kvarvarande patologiska lymfkörtlar.

- Clinical Target Volume (CTV) inkluderar GTV och motsvarar den primära tumörutbredningen före cytostatikabehandling, med hänsyn tagen till att frisk vävnad återtagit sin plats efter att tidigare varit ”förflyttad” pga. förstörade körtlar. Således inkluderas inte frisk normalvävnad såsom muskulatur, skelett eller lunga. Ingen ytterligare marginal används i kranio-kaudal riktning.
- Internal Target Volume (ITV) används vid behandlingsområden med en förväntad rörelse, oftast aktuellt i torax. Den är lättast att definiera med hjälp av 4D-DT. ITV inkluderar CTV med marginal som täcker in osäkerheter i storlek, form och position av behandlingsområdet orsakade av t.ex. andningsrörelser. Om patienten behandlas i DIBH görs upprepade kontroller med lågdos-DT för att verifiera reproducerbarheten av patientens inandning. Den eventuella skillnaden i CTV mellan dessa undersökningar kan utnyttjas för att rita in ett ITV.
- Planning Target Volume (PTV) inkluderar CTV (ITV) med en marginal som tar hänsyn till setup-osäkerheter, främst variationer i behandlingsområdets läge mellan fraktionerna. PTV-marginalen beror på vilken fixation som använts: vanligtvis 7–10 mm, men vid fixation i mask räcker 5 mm. Om ITV är irriterat har man redan tagit hänsyn till den inre rörelsens påverkan.

#### 11.5.1.5 ISRT [65]

Vid ISRT används samma principer som vid INRT. Här tar man dock hänsyn till att det inte alltid finns optimala diagnostiska undersökningar före start av cytostatikabehandling eller att det inte går att göra en optimal matchning mellan diagnostisk undersökning och dosplanerings-DT.

Det behövs då ett större CTV (ca 10 mm marginal i kranio-kaudala riktningen till CTV som har ritats enligt INRT-konceptet) för att täcka in eventuella osäkerheter i definitionen av behandlingsområdet.

### 11.5.2 Fraktionering

Behandlingen fraktioneras enligt följande:

- Stadium I–IIA samt IB, utan riskfaktorer (< 70 år): 20 Gy/10 fraktioner.
- Stadium I–IIA samt IB, med riskfaktorer (< 70 år): 29,75 Gy/17 fraktioner.
- Stadium I–IIA samt IB, med och utan riskfaktorer (> 70 år): 30 Gy/15 fraktioner.
- NLPHL, stadium I–IIA: 20 Gy/10 fraktioner alternativt 30 Gy/15 fraktioner beroende på responsutvärdering, se avsnitt 11.4.
- Kvarvarande PET-upptag efter full cytostatikabehandling (partiell remission (PR) eller stable disease (SD)): 30–40 Gy/15–20 fraktioner.





- Palliativ behandling: 30–40 Gy/15–20 fraktioner.
- Strålbehandling av enstaka lokaler under pågående immunterapi: 10-12 Gy (5-6 fraktioner) [66].

Även andra fraktioneringsmönster kan användas vid palliativ behandling såsom: 30-36 Gy/10-12 fraktioner (de högre doserna om patienten inte tolererar cytostatika och endast strålbehandling ges) eller 20 Gy/4 fraktioner (t.ex. vid smärtande skelettm metastaser).

### 11.5.3 Riskorgan

En förutsättning för att ge kombinationsbehandling med cytostatika och strålbehandling är att acceptabla doser till nedanstående riskorgan erhålls. Dos till hjärta och lungor hos alla patienter och bröst hos unga kvinnor (< 30 år) är framför allt viktiga. Alla patienter bör diskuteras vid en nationell Hodgkinrond, speciellt om dosplanen innebär doser till lungorna där  $V_{20} > 30\%$  [67], medeldosen till hjärtat överstiger 5–10 Gy och/eller medeldosen till bröstparenkym till unga kvinnor överstiger 4 Gy [33, 68]. Även vid lägre doser till riskorgan uppmuntras att dosplanen visas vid ronden. Guide till acceptabla doser till riskorgan finns nedan. Alla patienter med låga stadier där man överväger att inte ge kombinationsbehandling med cytostatika och strålbehandling ska diskuteras på ronden för behandlingsbeslut.

Risken för sena biverkningar ökar ju yngre patienten är vid strålbehandlingsstillfället, och risken för hjärtsjukdom ökar ju fler andra riskfaktorer patienten har såsom övervikt, hypertoni, hyperlipidemi och rökning [33].

Vid strålbehandling av buken hos unga kvinnor måste man särskilt beakta att ovarierna är mycket strålkänsliga. 2 Gy motsvarar den dos där 50 % av folliklarna dör. Denna dos är dock beroende av ovarialreserv och patientens ålder. [69]

Hos män är de hormonproducerande Leydigcellerna mer strålresistenta än de spermieproducerande cellerna och därför kan man se en bevarad testosteronproduktion trots avsaknad av spermier (azoospermi). En stråldos över 2 Gy ger en hög risk för bestående azoospermi, medan Leydigceller kan tåla doser mellan 12 och 20 Gy innan man ser en minskad testosteronproduktion. Den individuella variationen är dock stor.

**Tabell 2. Guide till acceptabla doser och volymer vid riskorgan**

| Riskorgan              | Ideal  | Förbättra tekniken                           | Överväg minskat behandling sområde | Oacceptabelt                             | Undvik i maxdos |
|------------------------|--|--|------------------------------------|--|-----------------|
| Hjärta                 | Medel < 5 Gy   | Medel 5–15 Gy                                | Medel > 15 Gy                      | Medel > 30 Gy                            | Koronarkärl     |
| Bröst (åldersberoende) | Medel < 4 Gy   | Medel 4–15 Gy                                | Medel > 15 Gy                      | Medel > 30 Gy                            | Körtelvävnad    |
| Lunga                  | V <sub>5</sub> < 55 %<br>V <sub>20</sub> < 30 %<br>Medel < 10 Gy | V <sub>5</sub> : 55–60 %<br>Medel 10–13,5 Gy | -                                  | V <sub>5</sub> > 60 %<br>Medel > 13,5 Gy | -               |
| Thyreoidea             | V <sub>25</sub> < 62,5 Gy  | V <sub>25</sub> > 62,5 GY                    | -                                  | -  | Hela thyreoidea |

Modifierad från Dabaja et al. Blood 2018 [68]

Riskorgan:

- Klaffplan (framför allt vid doser > 30 Gy)
- Koronarkärl
- Myokard
- bröst (framför allt kvinnor < 30 år)
- Lunga
- Muskulatur
- Tyreoidea
- Spottkörtlar
- Esofagus
- Njurar
- Ovarier
- Uterus
- Testiklar

### 11.5.4 Dosplanering

Dosplaneringsteknik väljs med hänsyn tagen till behandlingsområdets läge, omkringliggande riskorgan och patientens ålder, kön och eventuell samsjuklighet.

Patienter ≤ 60 år med lokaliserad (stadium I–IIA), supradiafragmal sjukdom är inkluderbara i PRO-Hodgkin-studien. Även andra patientgrupper kan vara aktuella för protonbehandling efter diskussion på ovanstående ronder.



För mediastinala behandlingsområden kan planering med intensitetsmodulerad strålbehandling (IMRT/VMAT), jämfört med konventionell behandling, minska dosen till t.ex. hjärta, men samtidigt kan volymerna av bestrålad bröst- och lungvävnad öka med risk för sekundära tumörer som följd.

Dosgradienten blir skarpare med intensitetsmodulerande tekniker, vilket sänker toleransen för felaktig positionering av patienten och stora rörelser inom behandlingsområdet. Med tillägg av 4D-DT i samband med dosplaneringen kan rörelsepåverkan uppskattas och marginalerna justeras därefter (ITV).

Vid mediastinala behandlingsområden minskar dosen oftast till lungvävnad och hjärta om planering och behandling utförs i DIBH. Eftersom mediastinum blir smalare vid inandning kan även dosen till bröstparenkym minska [70]. Det är dock inte givet att behandling i DIBH alltid leder till en mer gynnsam dosfördelning till alla riskorgan. Man kan därför överväga att parallellt även planera en dosplanerings-DT gjord i fri andning och att man jämför de två dosplanerna (FB respektive DIBH) före valet av behandlingsteknik.

Protonbehandling finns sedan 2015 tillgänglig i Sverige, via Skandionkliniken i Uppsala, och studieprotokoll är framtaget för Hodgkinpatienter ([PRO-Hodgkin](#)). Med denna teknik finns möjlighet att ytterligare ”skraddarsy” dosen till behandlingsområdet och därmed minimera dosen till omkringliggande riskorgan. Störst potentiell vinst finns vid supradiafragmal sjukdom. Patienter som kan bli aktuella för protonbehandling ska diskuteras på nationell Hodgkinrond och nationell protonrond.

När protonbehandling väljs är det viktigt att den inre organrörligheten minimeras för att få en så homogen dosfördelning som möjligt i behandlingsområdet. Därför ges behandlingen företrädesvis i DIBH. Om DIBH-teknik inte är tillgänglig eller om patienten inte kan andas in på ett reproducerbart sätt kan protonbehandling ändå övervägas om targetområdet har en rörlighet på  $\leq 5$  mm, mätt på 4D-DT.

Vid protonbehandling görs alla förberedelser på närmaste universitetsklinik enligt fastställd rutin.

Se [bilaga 4 Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma](#) (gäller både foton- och protonplanering).

## KAPITEL 12

# Responskriterier

## 12.1 Bedömning av behandlingsresultat och användning av FDG-PET-DT

### Rekommendationer

- De responskriterier som beskrivs i Luganokriterierna [19] tillämpas när det gäller att bedöma behandlingsresultat och användning av FDG-PET-DT.
- Vid avancerade stadier bör behandlingsresultatet utvärderas med FDG-PET-DT efter 2 cykler av ABVD eller BEACOPP eskalerad och därefter i enlighet med behandlingsrekommendationerna. Hos äldre, > 70 eller ej aktuella för eskalering eller högdosbehandling, sker utvärdering med DT.

Vid låga stadier bör behandlingsresultatet utvärderas med DT efter 2 cykler av ABVD och med FDG-PET-DT efter avslutad behandling. I Luganokriterierna för bedömning av behandlingssvar rekommenderas FDG-PET-DT efter avslutad behandling [20, 71]. Undersökningen bör göras tidigast 6 veckor efter avslutad cytostatikabehandling och 8-12 veckor efter avslutad strålbehandling (RT). Vid komplett metabol remission vid utvärdering rekommenderar vi dock inte FDG-PET-DT rutinmässigt efter avslutad behandling.

Flera studier visar att en FDG-PET-DT-undersökning efter 1–2 cykler ABVD har ett stort värde för att förutsäga prognosen vid avancerad HL [72-76]. Det finns studier där FDG-PET-DT gjorts tidigt i förloppet och styrt behandlingsvalet.

Vid bedömning av FDG-PET-DT efter 2 cykler tillämpas en femgradig skala [71, 77]. Se [faktaruta 4](#). Det centrala är att upptag som överstiger upptaget i levern (gradering 4–5) räknas som positivt vid utvärdering av avancerade stadier.

Om ursprunglig sjukdom svarar på behandling och det uppkommer nya lesioner bör dessa följas upp för att verifiera lymfomprogress eller fastställa annan orsak, och inte omedelbart betraktas som lymfomprogress [78].

**Faktaruta 4. Femgradig skala för utvärdering av FDG-PET-DT**

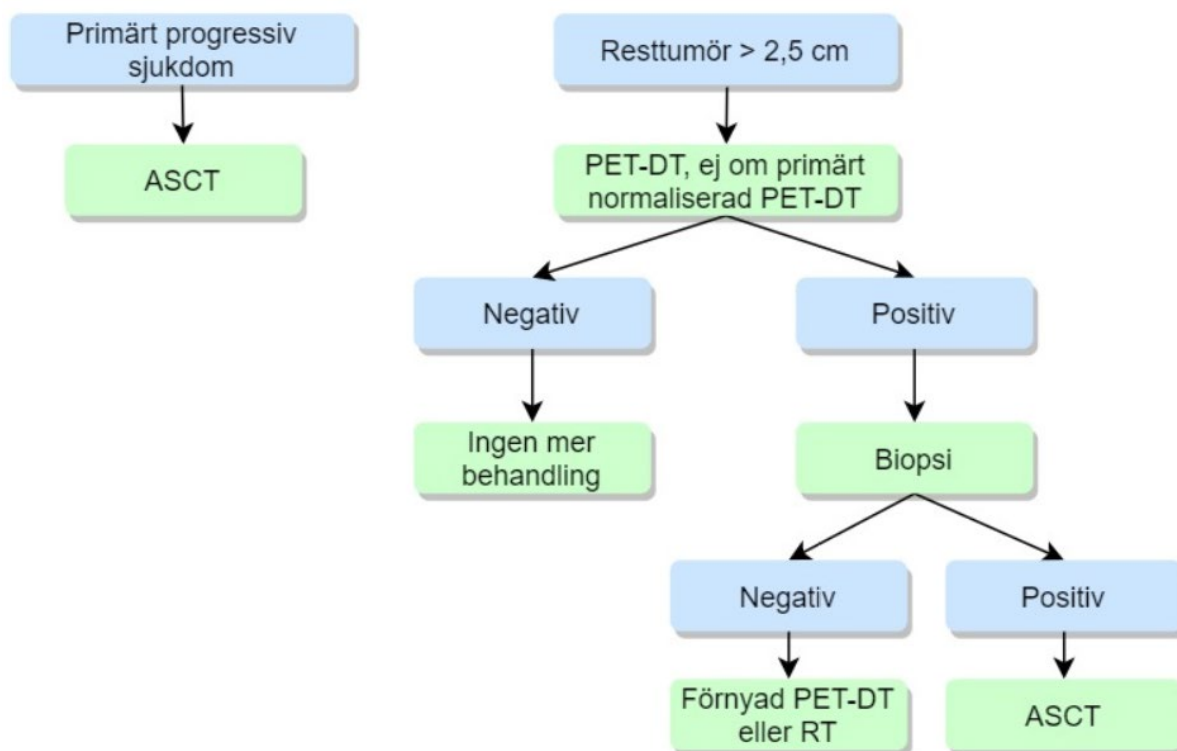
The 5-PS scores the most intense uptake in a site of initial disease, if present, follows:

- 1. No uptake
- 2. Uptake  $\leq$  mediastinum
- 3. Uptake  $>$  mediastinum but  $\leq$  liver
- 4. Uptake moderately higher than liver
- 5. Uptake markedly higher than liver and/or new lesions
- X. New areas of uptake unlikely to be related to lymphoma

Adaptat från Barrington et al. 2014.

## 12.2 Kvarvarande lymfom efter avslutad behandling

**Flödesschema 4. Kvarvarande lymfom efter avslutad behandling**



ASCT = Autolog stamcellstransplantation

Efter avslutad behandling är det mycket vanligt med resttumörer. Om resttumören är  $> 2,5$  cm rekommenderas FDG-PET-DT (om den inte var PET-negativ tidigare). Om FDG-PET-DT är negativ betraktas patienten som varande i CR (komplett remission) [79]. Strålbehandling rekommenderas inte

rutinmässigt för avancerade stadier om patienten har uppnått CR (gäller även initialt bulkig sjukdom) [80].

Om FDG-PET-DT är positiv i resttumören rekommenderas biopsi för att verifiera kvarvarande aktiv sjukdom. Om biopsin visar aktiv sjukdom följs rekommendationerna i [Kapitel 13](#).

Vid kvarvarande FDG-upptag men negativ biopsi rekommenderas förnyad FDG-PET-DT alternativt DT om behandlingsmöjligheterna är begränsade, eller att överväga strålbehandling. Denna situation kan pågå under lång tid och kräva noggranna överväganden. Diskussion på en nationell Hodgkinrond bör övervägas.

Vid primärt progressiv sjukdom följs rekommendationerna i [Kapitel 13](#).

## 12.3 Utvärdering av immunterapi med FDG-PET

Vid behandling med immunterapi har PET-negativitet ett högt prognostiskt värde. Nedanstående gäller situationer när tidig utvärdering inte visar PET-negativitet.

Lymphoma response to immunomodulatory therapy criteria (LYRIC) är ett tillägg till Luganoklassifikationen för utvärdering av lymfom som används vid immunterapi. Den inför begreppet Indeterminate response (IR) för situationer när PET visar progress utan samtidig klinisk försämring. Progress i den situationen föreslås bekräftas med biopsi eller ny FDG-PET efter ytterligare 3 månaders behandling. Storleksprogress av lymfomet är ett viktigare tecken på sjukdomsprogress än tillkomst eller progress av FDG-upptag.

Blandad respons förekommer och måste bedömas från fall till fall.

Immunrelaterade biverkningar innebär ibland ökat FDG-upptag i det drabbade organet [81].

### Faktaruta 4.5. Icke bestämbar respons (Indeterminate Response, IR) [82]

- IR(1):  $\geq 50\%$  tillväxt av tumörbörda (summan av produkten av motstående diameter av upp till 6 mätbara lymfomanifestationer) under de första 12 veckorna av behandling och utan klinisk försämring.
- -IR(2): nya lesioner eller  $\geq 50\%$  tillväxt av någon eller några lesioner men inte  $\geq 50\%$  tillväxt av total tumörbörda någon gång under behandlingstiden.
- -IR(3): ökat FDG-upptag i en eller flera lesioner utan tillväxt av storlek eller ökat antal lesioner.



Om kriterierna för flera IR uppfylls så ska den med lägst nummer sättas, IR (1) eller (2) före (3).

Om IR bestäms som respons bör biopsi eller ny PET-utvärdering inom 12 veckor göras för att avgöra om det är progressiv sjukdom, inflammatorisk behandlingsbiverkan eller pseudoprogess.

## KAPITEL 13

# Behandling av återfall och refraktär sjukdom

## 13.1 Yngre patienter (< 65–70 år)

Om inte fertilitetsbevarande åtgärder utförts primärt ska detta övervägas.

### 13.1.1 Primärt refraktär sjukdom

Primärt refraktär sjukdom definieras som att patienten endast uppnår stabil sjukdom eller har progressiv sjukdom under primärbehandlingen. I dessa situationer behandlas patienten enligt [avsnitt 13.1.3](#).

En situation som ibland förväxlas med primärt refraktär sjukdom är patienter som har svarat på primärbehandlingen med regress av lymfommanifestationer men har kvarstående PET-upptag i någon lesion vid FDG-PET efter avslutad behandling (se kapitel 12). För dessa patienter rekommenderas i första hand strålbehandling mot FDG-positiv lesion (30 Gy) [[83](#), [84](#)].

Patienter som varit FDG-PET-negativa efter 2 cykler cytostatika men blir positiva vid avslutande FDG-PET har däremot en dålig prognos och bör biopsas och handläggas enligt [avsnitt 13.1.3](#) [[85](#)].

### 13.1.2 Återfall efter 2 cykler ABVD följt av strålbehandling

#### Rekommendation

Flera alternativ finns:

- BEACOPPesk x6 eller BEACOPPesk 2+2 enligt primärbehandling ([avsnitt 11.3](#))
- Enligt relapse efter 4-6 cykler med ABVD ([avsnitt 13.1.3](#))

Kommentar:

I en studie från den tyska Hodgkingruppen [[86](#)] undersökte man effekten av behandling för återfall efter 2 cykler ABVD följt av 20Gy strålbehandling. Det var ingen skillnad i PFS eller OS mellan de patienter som behandlades med BEACOPDac vs de som behandlades med ASCT. Det saknas dock evidens för vilken BEACOPDac regim som är att föredra i denna situation.





### 13.1.3 Återfall efter 4–6 cykler cytostatika eller primärt refraktär sjukdom

#### Rekommendation

- DHAP, DHAO, IKE eller GDP\* följt av högdosbehandling med autolog stamcellstransplantation (75) (+++).
- Vid primärt progressiv sjukdom eller om metabol remission uteblir föreslås byte till eller tillägg av PD-1-hämmare. Samråd på en nationell Hodgkinrond rekommenderas starkt.

#### Kommentar:

- Verifikation av progress eller återfall med biopsi rekommenderas.
- En ökad frekvens av ”engraftment syndrome” efter HDCT har noterat i flera studier. En ökad observans på detta och tidigt insatta steroider rekommenderas.

\*Det finns inga randomiserade studier som jämför de föreslagna regimerna. DHAP, DHAO, IKE och GDP är oftast använda i Sverige. DHAP, DHAO eller GDP kan vara att föredra vid återfall efter BEACOPDac, då patienterna redan fått etoposid.

FDG-PET-DT rekommenderas som stadiindelning och som remissionsbedömning efter 2 cykler. Metabol remission ska om möjligt eftersträvas före högdosbehandling med stamcellsstöd. I denna situation definieras komplett metabol remission som Deauville grad 1–3 ([se faktaruta 4](#)) [[87](#), [88](#)]. Vid metabol remission efter 2 cyklers behandling finns det sannolikt ingen vinst med ytterligare behandling före högdosbehandling [[89](#)]. Dosedensitet vid salvagebehandling tycks ha betydelse för överlevnad och det bör noteras att DHAP i den största randomiserade studien på området gavs med 14 dagars intervall [[89](#)].

Om metabol remission uteblir föreslås byte till PD-1-hämmare, med tillägg av cytostatika vid dåligt svar. Samråd på en nationell Hodgkinrond rekommenderas starkt.

Om patienten inte bedöms tolerera högdosbehandling med autolog stamcellstransplantation, föreslås i första hand att hen deltar i en behandlingsstudie om sådan finns att tillgå. I övrigt har BV indikationen progress efter två tidigare linjer för patienter som inte bedöms tolerera högdosbehandling eller kombinationscytostatikabehandling [[90](#)].

### 13.1.4 Strålbehandling vid återfall

Om möjligt bör involverade lokaler strålbehandlas vid återfall. Strålbehandling kan vara ett alternativ till cytostatika för att uppnå metabol remission. Patienterna bör diskuteras på en nationell Hodgkinrond.

### 13.1.5 Högdosbehandling med stamcellsstöd

Högdosbehandling med autolog stamcellsstöd utförs enligt lokala rutiner efter 2-4 cykler cytostatika. Metabol remission bör eftersträvas innan patienten går vidare till högdosbehandling. BEAM eller BEAC rekommenderas som konditionering.

### 13.1.6 Konsolideringsbehandling med brentuximab-vedotin

AETHERA-studien visade att underhållsbehandling med brentuximab-vedotin efter högdosbehandling med autolog stamcellstransplantation ger bättre progressionsfri överlevnad [88]. I en 5-årsuppföljning av AETHERA-studien såg man att den största behandlingsvinsten (mätt som progressionsfri överlevnad) förelåg vid två eller fler riskfaktorer. I studien såg man dock ingen skillnad i totalöverlevnad [91].

Konsolidering med brentuximab-vedotin (maximalt 16 doser) rekommenderas för patienter med hög risk för återfall efter autolog transplantation. Om brentuximab-vedotin givits som del av salvagebehandling bör konsolideringen minskas med motsvarande antal cykler.

Hög risk definieras som minst två riskfaktorer enligt nedan:

- återfall < 12 månader efter första linjens behandling eller refraktär sjukdom
- PR eller SD som bästa respons för salvagebehandling (CR bedömdes i de flesta fall utifrån FDG-PET-DT, kriterierna som användes motsvarar 5-PS grad 1)
- extranodal sjukdom vid återfall
- B-symtom vid återfall
- två eller fler typer av salvagebehandling (d.v.s. byte av salvagebehandling p.g.a.
- bristande behandlingssvar).

Det är viktigt med uppmärksamhet på neuropatier under behandling med brentuximab-vedotin. Neuropatier är den vanligaste orsaken till dosreduktion och avslutande av underhållsbehandling. I ovan nämnda uppföljningsstudie såg man dock att neuropatin var reversibel hos > 90 % av patienterna. För schema för dosreduktion, se FASS.



### 13.1.7 Återfall efter högdosbehandling med stamcellstöd

#### Rekommendationer

Kommentar: Vid begränsad sjukdom och uppnådd remission på PD-1-hämmare kan konsoliderande strålbehandling eller exspektans övervägas. I selekterade fall kan allogen transplantation med reducerad konditionering (RIC), övervägas.

Nivolumab bör användas vid behandling av vuxna med recidiverande eller refraktärt klassiskt Hodgkins lymfom efter autolog stamcellstransplantation (ASCT) och behandling med brentuximab-vedotin. [92, 93].

Pembrolizumab bör användas vid behandling av vuxna och barn från 3 år med recidiverande eller refraktärt klassiskt Hodgkins lymfom som recidiverat efter autolog stamcellstransplantation (ASCT) eller som genomgått minst två tidigare behandlingar, då ASCT inte är ett behandlingsalternativ. [94-96].

Vid utvärdering av behandling med PD-1-hämmare är det viktigt att ta hänsyn till klinisk respons. Behandling utvärderas med FDG-PET. Den första utvärderingen bör utföras efter 3 månader för att undvika falskt positiv undersökning. Vid uppnådd metabol remission (2 på varandra följande negativa PET-DT) kan behandlingen avbrytas och återupptas vid progress. Vid enstaka progredierande lesion kan lokal lågdos-strålbehandling övervägas utan att avbryta behandlingen. Samråd på en nationell Hodgkinrond rekommenderas.

För hantering av biverkningar, se [Nationellt regimbibliotek för cancerläkemedel - RCC \(cancercentrum.se\)](#)

### 13.1.8 Allogen stamcellstransplantation

Allogen stamcellstransplantation är en kurativ möjlighet efter återfall efter autolog transplantation i selekterade fall. För närvarande saknas evidens för att avgöra om en allogen transplantation behöver utföras som konsolidering efter behandling med PD-1-hämmare. Patienter aktuella för allogen transplantation bör diskuteras på nationell rond.

### 13.1.9 Återfall efter allogen eller autolog transplantation då patienten inte bedöms tolerera en allogen transplantation

Patienter som recidiverat efter en allogen eller autolog transplantation och inte bedöms tolerera en allogen transplantation behandlas enligt [avsnitt 13.3](#) nedan.

Behandling av tidigare allogentransplanterade med PD-1-hämmare medför risk för allvarlig graft versus host disease (GVHD) [97].

## 13.2 Äldre patienter (> 70 år)

Behandlingen av patienter som är äldre än 70 år är oftast palliativ, även om begränsad sjukdom kan behandlas framgångsrikt med cytostatika följt av strålbehandling.

Rekommendation: En salvagebehandling som patienten tolererar, t.ex. GDP, reducerad IKE, reducerad MIE, gemcitabin-oxaliplatin följt av strålbehandling om det gäller lokaliserad sjukdom.

Äldre patienter kan även behandlas med brentuximab-vedotin eller PD-1-hämmare.

## 13.3 Palliativ behandling

För palliativ behandling finns olika behandlingsmöjligheter:

- Strålbehandling
- Bendamustin [98]
- Bendamustin i kombination med BV
- Brentuximab-vedotin [99]
- PD-1-hämmare [93, 100]
- Gemcitabin-oxaliplatin
- Vinblastin
- Everolimus [101]

Om möjligt rekommenderas inklusion i en behandlingsstudie.



## KAPITEL 14

# Understödjande vård

### 14.1 Levnadsvanor

Patientens levnadsvanor (tobaksbruk, alkoholbruk, fysisk aktivitet och matvanor) samt nutritionsstatus bör identifieras och bedömas regelbundet från diagnosbeskedet till uppföljning.

I bedömningen bör ingå om patientens ohälsosamma levnadsvanor har betydelse för behandlingen, exempelvis negativ effekt eller interaktion med medicinsk eller kirurgisk behandling. I bedömningen bör också ingå om stöd att förändra levnadsvanorna bör utgöra en del av behandling och rehabilitering samt om levnadsvanorna innebär en risk för återinsjuknande eller insjuknande i andra sjukdomar.

Patientens levnadsvanor och åtgärder vid ohälsosamma levnadsvanor bör dokumenteras i patientens journal enligt gällande rutin för dokumentation av levnadsvanor i respektive region.

Se även det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering, kapitlet Prehabilitering](#), [Nationellt vårdprogram vid ohälsosamma levnadsvanor prevention och behandling](#) samt [Nationellt kliniskt kunskapsstöd \(nationelltklinisktkunskapsstod.se\)](#)

### 14.2 Blodprodukter

Användning av filtrerade (leukocytreducerade) blodprodukter innebär lägre risk för feberreaktioner och HLA-immunisering och bör vara rutin för patienter med lymfom.

Användning av bestrålade blodprodukter rekommenderas endast inför och efter autolog eller allogen stamcellstransplantation. Se riktlinjer från respektive transplantationscenter i denna situation.

Trombocytttransfusion och erytrocytttransfusion ges i enlighet med lokala riktlinjer.

## 14.3 Infektionsprofylax och kroniska infektioner

### 14.3.1 Infektionsprofylax efter högdosbehandling med stamcellsstöd

För handläggning av transplanterade patienter hänvisas till lokala transplantationsriktlinjer.

### 14.3.2 Hepatit B och C

Alla patienter som ska få lymfombehandling bör screenas för hepatit B (HBsAg, anti-HBc och anti-HBs) och hepatit C.

Vid tecken på genomgången hepatit B bör kontroller och profylaktisk behandling ske i enlighet med rekommendationer från [Referensgruppen för Antiviral Terapi \(RAV\)](#). Handläggningen bör i de flesta fall ske i samråd med en infektionsspecialist.

Vid tecken på kronisk hepatit C-infektion bör samråd sökas med en infektionsspecialist.

### 14.3.3 Herpesvirus

Profylax (förslagsvis aciklovir 400 mg, 1 x 2 i 3–4 veckor efter avslutad cytostatikabehandling) rekommenderas för äldre (> 60 år) samt i de fall patienten har genomgått behandling för klinisk herpesinfektion under lymfombehandlingen och under behandling med BEACOPP14 eller BEACOPDac eskalerad.

### 14.3.4 Pneumocystis jirovecii

Profylax mot *Pneumocystis jirovecii*-pneumoni ges med trimetoprim-sulfonamid (dosen 1 x 1 måndag, onsdag, fredag, eller 1 x 2 måndag, torsdag med styrkan 800 mg/160 mg, alternativt 1 x 1 med styrkan 400 mg/80 mg, i enlighet med dosrekommendation från ECIL5) och rekommenderas i samband med behandling med ABVD eller AVD om fler än 2 cykler planeras, vid behandling med BEACOPP14 eller BEACOPDac eskalerad och vid behandling med CHOP, DHAP, IKE eller bendamustin.

Behandlingen bör fortgå i minst 4 veckor efter avslutad behandling. Vid överkänslighet för trimetoprim eller sulfonamid kan man överväga att ge inhalation med pentamidin 1 gång/månad. Atovakvon har inte samma



dokumentation för profylaxindikation, men om det ändå ges ska det ordineras i behandlingsdos.

### 14.3.5 Allmän svampprofylax (candida etc.)

Svampprofylax rekommenderas inte.

### 14.3.6 G-CSF

Förutom vid de cytostatikaregimer som kräver stöd av G-CSF (såsom BEACOPP14, BEACOPDac eskalerad och DHAP) rekommenderas att G-CSF även ges vid behandling med AVD (0,5 MIE/kg dag 5–9) samt vid CHOP hos patienter över 60 år. Vid behandling med ABVD rekommenderas inte G-CSF, oavsett antal neutrofiler (+++), eftersom användning av G-CSF misstänks vara en riskfaktor för att utveckla bleomycinorsakad pneumonit [24].

### 14.3.7 Hivinfektion

Hivassocierat klassiskt Hodgkins lymfom (hiv-cHL) är en komplikation till hivsjukdom. Valet av tumörspecifik behandling skiljer sig inte från vårdprogrammet för övrigt, men FDG-PET-DT bör tolkas med viss försiktighet vid hiv-cHL med hänsyn till inflammatoriska komplikationer av hivsjukdomen. Exempelvis finns en publicerad kohort där 20 % av dessa patienter uppfyller kriterierna för hemofagocyterande lymfohistiocytos [102]. När det gäller cART-behandling är principen att så snart som möjligt initiera eller fortsätta behandling, men vid interaktioner eller begränsad lever- eller njurfunktion ge företräde till tumörbehandling genom att byta cART-regimen eller sätta ut cART under tumörbehandlingen. Syftet är att upprätthålla intensiteten i den tumörspecifika behandlingen. Denna avvägning sker självklart i nära samråd med en hivinriktad infektionsspecialist.

Indikationer för infektionsprofylax breddas och ställs i relation till tröskelvärden för CD4-tal:

- Pneumocystisprofylax ges till alla patienter under behandling och tills patienten har haft CD4 > 200 i 3–6 månader efter avslutad behandling.
- Svampprofylax (candida) övervägs primärt vid CD4 < 100 och ges sekundärt vid genomgången behandling för candida.
- Profylax mot atypiska mykobakterier övervägs vid CD4 < 100, och då med azitromycin 1 200 mg/vecka.

## 14.4 Infektionsbehandling

Vid feber under neutropenifas ska man först säkra odlingar (blododlingar tagna perifert och från central infart) och sedan snabbt inleda behandling med bredspektrumantibiotika. Vid utebliven effekt bör fortsatt behandling ske i nära samarbete med infektionsspecialist och mikrobiolog.

## 14.5 Akuta transfusionsreaktioner

Akuta transfusionsreaktioner förekommer främst under den första behandlingen. De ska handläggas enligt lokala riktlinjer.





## KAPITEL 15

# Palliativ vård och insatser

Se [nationellt vårdprogram för palliativ vård](#) samt [avsnitt 13.3 Palliativ behandling](#).

## KAPITEL 16

# Omvårdnad och rehabilitering

### 16.1 Kontaktsjuksköterska

Syftet med kontaktsjuksköterskan är att förbättra information och kommunikation mellan patient och vårdenhet, att skapa tillgänglighet, kontinuitet och trygghet samt att stärka patientens möjligheter till att vara delaktig i den egna vården (SOU 2009:11).

Det finns en nationell uppdragsbeskrivning för uppdraget. Kontaktsjuksköterskans uppdrag behöver beskrivas utifrån respektive vårdprocess där diagnosspecifika aspekter lyfts. Att patienten har en kontaktsjuksköterska bör journalföras. Läs mer om kontaktsjuksköterskans uppdrag och om den nationell uppdragsbeskrivningen på [sidan Kontaktsjuksköterska på cancercentrum.se](#).

Sedan 2010 finns en lagstadgad rätt till fast vårdkontakt i patientlagen (2014:821). Kontaktsjuksköterskan kan vara den lagstadgade fasta vårdkontakten. Läs mer om fast vårdkontakt på [sidan Om fast vårdkontakt på kunskapsguiden.se](#).

### 16.2 Min vårdplan

Min vårdplan är ett av RCC:s kunskapsstöd. Planen ägs av patienten, och upprättas och utformas gemensamt av patient och vårdprofession. Min vårdplan är patientens verktyg för att få delaktighet, trygghet och förståelse genom vårdprocessen. Om nationell Min vårdplan finns bör den användas och erbjudas patienten. Nationell Min vårdplan finns tillgänglig digitalt på 1177:s e-tjänster och för pappersutskrift från cancercentrum.se. Att patienten har Min vårdplan bör journalföras och sjukvården bör använda de KVÅ-koder som finns för upprättande och revidering av Min vårdplan. Läs mer om Min vårdplan på [sidan Min vårdplan på cancercentrum.se](#).

Min vårdplan ska innehålla individanpassad information om sjukdomen, vård och behandling, kontaktuppgifter och råd om egenvård. Om behov finns ska den även innehålla en rehabiliteringsplan med åtgärder, mål, ansvar, tidsplan



och uppföljning. Läs mer om rehabiliteringsplan i [det nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#). Efter avslutad behandling görs en sammanfattning av vården, biverkningar och tydlig information om uppföljning och vem som är ansvarig för fortsatt vård.

Individanpassning av innehållet förutsätter ett strukturerat arbetssätt med återkommande behovsbedömningar, bedömningssamtal och uppdatering av innehåll i Min vårdplan vid nyckeltillfällen i vårdprocessen. Via Min vårdplan ges möjligheter att hålla samman information och skapa tydlighet kring vem som gör vad.

## 16.3 Aktiva överlämningar

Under patientens tid i cancervården förekommer ofta överlämningar mellan olika vårdgivare. För att skapa en sammanhållen vårdkedja för patienten och de närstående ska alla överlämningar vara ”aktiva”.

Aktiv överlämning innebär att den som har ansvaret för patienten tar kontakt, muntligt och skriftligt, med nästa instans. Den som aktivt överlämnat har fortsatt ansvar till dess att mottagande instans bekräftat att de tagit kontakt med patienten. Uppstartade åtgärder och insatser inom omvårdnad, palliation och cancerrehabilitering ska följas upp, utvärderas och dokumenteras i Min vårdplan.

## 16.4 Löpande cancerrehabilitering

Cancerrehabilitering är aktuell för alla patienter med Hodgkins lymfom, i hela patientprocessen: vid diagnos, under behandling och efter behandling eller i palliativ fas. Här omtalas endast de rehabiliteringsinsatser som är speciella för patienter med Hodgkins lymfom. I övrigt hänvisar vi till det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#).

Cancerrehabilitering syftar till att förebygga och minska de fysiska, psykiska, sociala och existentiella följderna av en cancersjukdom och dess behandling. Insatserna ska ge patienten och de närstående stöd och förutsättningar att leva ett så bra liv som möjligt.

### 16.4.1 Regelbunden behovsbedömning för patienter och närstående

Cancerrehabilitering är aktuellt under hela processen från misstanke om cancersjukdom och framåt. Behovet av rehabilitering ska därför bedömas regelbundet. Patienten och de närstående ska återkommande få information

om vilka rehabiliteringsbehov som är vanliga och vilka insatser som erbjuds. I patientens skriftliga vårdplan, Min vårdplan, ska cancerrehabilitering ingå. Vissa rehabiliteringsbehov, till exempel lymfödem, kan kräva behandling livet ut.

Såväl patienter som närstående kan omfattas av rehabiliteringsinsatser. Närstående kan vara exempelvis partner, barn, förälder, syskon eller annan person som patienten anser sig ha nära relation till. Barn som anhöriga har en särställning då hälso- och sjukvården har skyldighet att ge dem information, råd och stöd, enligt hälso- och sjukvårdslagen (2017:30) 5 kap. 7 §.

Cancerrehabilitering är aktuellt under hela processen från misstanke om cancersjukdom och framåt. Behovet av rehabilitering bör därför bedömas regelbundet. Ett screeninginstrument kan användas, t.ex. [Distresstermometern eller Hälsoenkätning för cancerrehabilitering](#). Patienten och de närstående ska återkommande få information om vilka rehabiliteringsbehov som är vanliga och vilka insatser som erbjuds. I patientens skriftliga vårdplan, Min vårdplan, ska cancerrehabilitering ingå. Vissa rehabiliteringsbehov, t.ex. lymfödem, kan kräva behandling livet ut.

Rehabiliteringsinsatser omfattar inte bara patienter utan även deras närstående, exempelvis partner, barn, förälder, syskon eller en annan person som patienten anser sig ha en nära relation till. Barn som anhöriga har en särställning då hälso- och sjukvården har skyldighet att ge dem information, råd och stöd, enligt [hälso- och sjukvårdslagen \(2017:30\)](#) 5 kap. 7 §. Från och med den 1 januari 2020 gäller artiklarna 1- 42 i FN:s konvention om barnets rättigheter (barnkonventionen) som svensk lag.

#### 16.4.2 Grundläggande och specialiserad rehabilitering

All personal inom hälso- och sjukvården ska göra grundläggande behovsbedömningar och ge grundläggande insatser inom cancerrehabilitering. Vid mer avancerade behov ska patienten alltid erbjudas insatser från professioner med specialkompetens inom rehabilitering, exempelvis kurator, fysioterapeut, psykolog, arbetsterapeut och dietist. Även andra professioner som sjuksköterska, läkare och tandläkare kan arbeta specialiserat med cancerrehabilitering.

### 16.5 Sexualitet

Sexuell hälsa är så mycket mer än ett aktivt sexliv. Det handlar även mycket om närhet som är ett av våra grundläggande behov och i samband med cancer är det vanligt att behovet till närhet ökar.



Alla patienter bör informeras om hur sexualiteten påverkas och kontaktsjuksköterska eller läkare bör också aktivt efterfråga symtom från underlivet.

Cytostatikabehandling påverkar cellnybildningen och kan hos kvinnor ge sköra slemhinnor och torrhet. Sekundärt till detta kan svampinfektioner och även sammanväxningar uppstå.

Cytostatikabehandling leder ofta till att kvinnor som inte har kommit i menopaus slutar att menstruera och kommer in i klimakteriet, vilket ofta innebär besvär i form av värmevallningar och svettningar. Detta beror dock på kvinnans ålder och vilken typ av cytostatikabehandling som ges.

För män ger cytostatikabehandling ökad risk för erektil dysfunktion, vilket den behandlande läkaren bör fråga efter. Behandling med potenshöjande läkemedel kan här ofta ha god effekt. Män bör också informeras om att använda kondom eftersom cytostatika kan finnas kvar i sperma upp till 72 timmar efter behandling.

Män som fått intensiv cytostatikabehandling eller strålbehandling mot testiklarna kan drabbas av hypogonadism med låga P-testosteronnivåer och åtföljande symtom såsom initiativlöshet och nedsatt libido. Sannolikt är detta tillstånd underdiagnostiserat, och P-testosteron bör kontrolleras på vida indikationer.

Illamående, trötthet och eventuellt håravfall kan också påverka sexualiteten. Patienten bör informeras om ovanstående, och kan behöva remiss till en gynekolog, androlog eller sexolog.

## 16.6 Fertilitetsbevarande åtgärder

### 16.6.1 Rekommendationer

Studier visar minskat lidande och förbättrad livskvalitet hos patienter som fått möjlighet att diskutera behandlingsrelaterad infertilitet och fertilitetsbevarande åtgärder med en sakkunnig, även när det inte varit möjligt med fertilitetsbevarande åtgärder [103]. Spontan återhämtning av fertiliteten förekommer även efter intensiv cytostatikabehandling, varför patienten bör rekommenderas antikonception om hon eller han vill vara säker på att undvika en graviditet.

**> 4 månader ABVD  
BEACOPDac**

Dessa cytostatikaregimer kan påverka fertiliteten. Kvinnliga patienter i fertil ålder som ska behandlas med någon av dessa kombinationer ska erbjudas rådgivning hos en reproduktionsmedicinsk specialist för ställningstagande till vilka fertilitetsbevarande åtgärder som är möjliga. Spermiedfrysning ska erbjudas före behandlingsstart till manliga patienter i fertil ålder oavsett cytostatikakombination. Provtagning avseende hepatit B och C, HTLV I och II, syfilis och hiv ska göras enligt lokala rutiner.

Cytostatika, främst alkylarer, minskar fertiliteten hos både kvinnor och män beroende på dosen. För cyklofosamid och prokarbazin finns detta samband väl beskrivet. I en populationsbaserad studie på fertila kvinnor som behandlats för Hodgkins lymfom var dock antalet födselar i nivå med övriga befolkningen oavsett stadium och behandling. För BEACOPDac minskade fertiliteten något de första 3 åren för att sedan närma sig jämförelsegruppen (+++) [104].

## 16.6.2 Kvinnor

Under kurativt syftande cytostatikabehandling för Hodgkins lymfom får de flesta patienter amenorré. Det finns en risk för att amenorrén inte är övergående och att patienterna går in i ett för tidigt klimakterium (premature ovarian failure), och den risken ökar kraftigt med stigande ålder (> 30 år). En andel av patienterna som initialt fått cytostatikabehandling som inte anses skada fertiliteten nämnvärt kan också behöva gå vidare till återfallsbehandling med högre risk för bestående infertilitet.

Risken för infertilitet beror inte bara på vilken behandling som ges, utan den påverkas även av patientens ovariella funktion. Kvinnor i fertil ålder ska därför informeras om risken för infertilitet och erbjudas kontakt med en specialiserad fertilitetsenhet för att få information om och ta ställning till fertilitetsbevarande åtgärder om man planerar någon av kombinationerna ABVD (6 månader) eller BEACOPDac.

Lokala skillnader förekommer men detta är några sådana åtgärder:

- Frysning av embryon: innebär provrörsbefruktnings och infrysning av befruktade ägg (embryon). Detta förutsätter gott allmäntillstånd och att det är möjligt att avsätta ca 10-14 dagar för hormonstimulering och ägguttag innan cytostatikabehandlingen påbörjas. Det kräver också att kvinnan har en partner [105, 106]
- Frysning av oocyter (obefruktade ägg): ger en möjlighet för kvinnor utan fast partner, där fertilitetsbevarande åtgärder behöver utföras före cytostatikabehandling. Även denna metod kräver att kvinnan har ett gott



allmäntillstånd och att det är möjligt att avsätta ca 10-14 dagar för hormonstimulering och ägguttag innan cytostatikabehandlingen påbörjas.

- Ovarialbiopsier: I vissa situationer kan man i stället frysa in ovarialbiopsier. Det gäller framför allt vid medicinska tillstånd där man omedelbart måste starta cytostatikabehandling pga. patientens allmäntillstånd. Man uthämtar biopsier eller ett helt ovarium via laparaskopi eller ibland laparotomi och vävnaden fryses därefter. Denna metod kan användas inom ett par dagar. Att frysa äggstocksvävnad har tidigare setts som en experimentell teknik, men både internationellt och nationellt har erfarenheten av tekniken ökat med allt fler födda barn [107]. Återtransplantation kan utföras när patienten är färdigbehandlad och om äggstocksfunktionen inte återkommit.
- GnRH-analog: innebär att patienten behandlas med GnRH-agonist för att hämma östrogenutsöndringen under cytostatikabehandlingen. Tanken är att ett inaktivt ovarium är mindre känsligt för cytostatikabehandling. Behandlingen ger bortfallssymtom under behandlingen. Det råder inte fullständig konsensus kring eventuella fördelar med denna åtgärd [108].
- Nedfrysning av oocyter efter avslutad behandling: kan göras hos patienter som återfått sin ovarialfunktion efter avslutad behandling, men som beräknas ha en förkortad fertil period och ännu inte hittat rätt partner.

Patientens läkare bör i akuta fall ringa till en läkare på en reproduktionsmedicinsk enhet för telefonkonsultation, för att få hjälp med snabbt omhändertagande av patienten.

### 16.6.3 Män

All kurativt syftande behandling för Hodgkins lymfom hos män innebär hög risk för bestående infertilitet. Därför ska män informeras om denna risk samt erbjudas kontakt med en specialiserad fertilitetsenhet för ställningstagande till infrysning av spermier [109, 110].

## 16.7 Fysisk aktivitet

Vid kurativt syftande behandling av Hodgkins lymfom får patienten upprepade cykler med cytostatika. Detta ger illamående, infektioner och fatigue som bidrar till nedsatt livskvalitet (QoL).

Fysisk aktivitet under och efter cytostatikabehandlingen har visats vara viktig för att förbättra livskvaliteten, genom både minskad fatigue och minskat illamående. Fysisk aktivitet är också viktig för att minska risken för inaktivitetsrelaterade komplikationer, såsom förlust av muskelstyrka [111].

En av fysioterapeutens viktigaste uppgifter är att motivera patienten till fysisk aktivitet, med målet att minska risken för inaktivitetskomplikationer, minska reduktionen av muskelstyrka, minska illamåendet, minska smärtan, minska problemen med fatigue, behålla rörligheten och optimera ventilationen.

Ett viktigt område för arbetsterapeuten handlar om personens aktivitetsförmåga och vardagens meningsfulla aktiviteter. Arbetsterapeuten arbetar med att stödja personen att kunna bibehålla och vara fysiskt aktiv i de dagliga aktiviteterna på ett skonsamt sätt.

Se [Nationellt vårdprogram Cancerrehabilitering \(cancercentrum.se\)](https://cancercentrum.se).

## 16.8 Hygien och isolering

Patienter med Hodgkins lymfom löper risk att drabbas av allvarliga infektioner, främst bakteriella, under fasen med cytostatikainducerad neutropeni.

Infektionen härrör då i de flesta fall från patientens egen bakterieflora. Virus- och svampinfektioner ses framför allt hos patienter som får steroider med hög dosintensitet (BEACOPP). För att skydda patienten mot infektioner under och mellan cytostatikabehandlingarna krävs strikta vårdhygieniska principer. Patienten ska skyddas mot såväl sin egen som omgivningens bakterieflora.

Den viktigaste åtgärden för att förebygga smittspridning i vårdarbetet är basala hygienrutiner. De ska därför tillämpas av alla som deltar i patientnära vårdarbete, se [Vårdhandboken/Basala hygienrutiner och arbetskläder](#).

Vid ineliggande vård bör patienten ”skyddsisoleras” under fasen med grav neutropeni. Det innebär att patienten vårdas i enkelrum med förrum eller ventilerad sluss och med särskilt noggranna hygienrutiner. Det finns inga klara belägg för värdet av sådan skyddsisolering, men vårdformen underlättar tillämpningen av basala hygienrutiner och minskar patientens exposition för mikrobiologiska agens i sjukhusmiljön – inte minst infekterade medpatienter. Så få personer som möjligt bör delta i vården av den skyddsisolerade patienten. Besökare (närstående personer) bör vara få och friska.

## 16.9 Munvård

Patienter med Hodgkins lymfom kan drabbas av infektioner och sår i munhålan i samband med cytostatikabehandling. Munslemhinnelesioner kan innebära ett stort lidande för patienten och komplicerar den medicinska behandlingen med risk för såväl nutritionsproblem som bakteremi och sepsis. Infektionerna orsakas ofta av mikroorganismer (bakterier, virus och svamp) som normalt finns i munhålan. En god munhygien kan i viss mån förebygga





dessas infektioner och reducera munhålekomplikationernas svårighetsgrad och varaktighet. Patienter som behandlas för Hodgkins lymfom kan med fördel remitteras till specialisttandläkare för genomgång av mun- och tandstatus, något som är särskilt viktigt om patienten även blir aktuell för stamcellstransplantation eller strålbehandling mot huvud-halsområdet.

Under perioderna med cytostatikainducerad neutropeni bör patienten använda en mjuk tandborste och mild tandkräm. Vid rengöring mellan tänderna används individuellt anpassade hjälpmedel, t.ex. en skumgummituss på pinne, som fuktas med vatten och används för att rengöra hela munhålan. För att lindra muntorrhet bör patienten skölja munhålan frekvent med vanligt vatten eller koksaltlösning; salivstimulerande medel kan också vara till hjälp.

## 16.10 Nutrition

Ofrivillig vikt förlust är ett av symtomen på en tumörsjukdom. Denna vikt förlust påverkar muskelstyrka, fysisk aktivitet och kognitiva funktioner. Undernäring minskar också livskvaliteten betydligt och orsakas av nedsatt aptit, illamående, smakförändringar och problem i munhåla och svalg. Patientens nutritionsstatus måste därför bedömas regelbundet, och man måste vara observant på nutritionsrelaterade problem som kan kräva dietistkontakt.

Dessa patienter har redan gått ner i vikt innan diagnosen är ställd, och när cytostatikabehandlingen satts in blir födointaget än viktigare. Energiintaget bedöms utifrån det aktuella energibehovet.

En strukturerad nutritionsbedömning bör baseras på en sammanvägning av följande faktorer:

- Ofrivillig vikt förlust (oavsett tidsförlopp och omfattning)
- Ätsvårigheter
- Undervikt, dvs. BMI <20 om <70 år, eller <22 om >70 år
- Vid förekomst av en eller framför allt flera av faktorerna måste orsaken till malnutritionen utredas och behandlas. Det finns flera instrument för nutritionsbedömning, t.ex. Subjective Global Assessment (SGA), Mini Nutritional Assessment (MNA) och Nutritional Risk Screening. Om patienten är undernärd bör man erbjuda energiberikad mat som är lättare att äta, kompletterat med flera mellanmål och kosttillskott. Nutritionsbehandlingen ska också följas upp och utvärderas. Ett gott nutritionsstatus minskar problem med fatigue. Tidig kontakt med dietist rekommenderas, i synnerhet vid högdosbehandling.

Se även det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#).

## 16.11 Skötsel av central infart till blodkärl

Cytostatikabehandling av Hodgkins lymfom kräver i de flesta fall en central infart (central venkateter, PICC-line eller subkutan venport). En central infart kan dock vara ingångsport för infektioner, och en vårdhygieniskt korrekt skötsel av patientens centrala infart är därför en mycket viktig infektionsförebyggande åtgärd. För en utförlig beskrivning av principer och tekniker vid handhavande av venkateter eller venport, se [Vårdhandboken/centralvenkateter-översikt](#)

## 16.12 Psykosocialt stöd

Att få en cancersjukdom kan innebära en stor psykisk belastning för den som blir sjuk och för de närstående. Känslor av oro, nedstämdhet och sorg är vanliga. I vissa fall utvecklar patienten eller de närstående symtom på psykisk ohälsa, såsom depression, oro eller ångest. Det är viktigt att tidigt upptäcka detta och initiera psykosocialt stöd, psykologisk behandling och/eller farmakologisk behandling. I övrigt hänvisar vi till det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#).

## 16.13 Information om biverkningar

Information om biverkningar bör ges muntligen och skriftligen före behandlingsstarten. Den behandlande läkaren bör också regelbundet fråga efter biverkningar under pågående behandling. Kontaktsjuksköterskan eller den behandlande sjuksköterskan ska också informera om och följa upp biverkningar. Även närstående bör få denna information. Nedan beskrivs några vanliga biverkningar.

### 16.13.1 Alopeci – håravfall

De flesta patienter som cytostatikabehandlas drabbas av alopeci, vilket beror på att cytostatikan är utformad för att döda snabbväxande celler. Detta innebär att de även påverkar de friska snabbväxande cellerna såsom cellerna i hårsäckarna. Håravfallet är övergående, och kommer oftast ca 3 veckor efter start av cytostatikabehandling. När det nya håret växer ut, kan det ofta vara av annan karaktär, t.ex. mörkare, mjukare eller mer lockigt, jämfört med innan cytostatikabehandlingen. Patienten ska erbjudas utprovning av peruk före behandlingsstart.

### 16.13.2 Fatigue

Fatigue är ett vanligt symtom vid tumörsjukdom. Det är en trötthet som beror på både cancern och cancerbehandlingen, och den försvinner inte av vila. Man



kan sova hela natten och vara precis lika trött när man vaknar som vid sängdags. Detta kan pågå under varierande tid upp till flera år. Fysisk aktivitet är den intervention som har visat effekt vid cancerrelaterad fatigue (++). ([Nationellt vårdprogram för cancerrehabilitering](#)). Rehabiliteringsprofessioner erbjuder behandling och interventioner för att personen ska kunna hantera sin vardag trots trötthet.

### 16.13.3 Kognitiv funktionsnedsättning

Många patienter berättar om kognitiva problem vid cancerbehandling. De refererar till koncentrationssvårigheter, inlärningssvårigheter, minnessvårigheter, problem med rumsuppfattning och problem med språket såsom ordflöde och svårigheter med att hitta ord. Den kognitiva funktionsnedsättningen skulle även kunna vara ett resultat av fatigue, stress eller en kombination av andra läkemedel [[112](#)].

### 16.13.4 Benmärgspåverkan

Cytostatika påverkar bildandet av blodkroppar i benmärgen. Detta kan leda till lågt Hb-värde, lågt antal vita blodkroppar och även lågt antal trombocyter. Blodprover tas regelbundet för att upptäcka avvikande provsvar.

### 16.13.5 Neuropati

Vissa cytostatika, i synnerhet vinca-alkaloider, kan påverka nerverna. Detta kan ge bl.a. stickningar och känselbortfall i händer och fötter. Se också kapitel om neuropati i det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#).

### 16.13.6 Illamående

Illamående kan förekomma vid cytostatikabehandling. Det viktigaste är att förebygga detta med [antiemetika](#).

En individuell bedömning av den enskilde patientens risk för cytostatikainducerat illamående bör alltid göras. Vi hänvisar här också till nationella riktlinjer som är utarbetade av Nationellt Nätverk för cancerrelaterat illamående. Det nationella Nätverket för cancerrelaterat illamående har tagit fram svenska riktlinjer för bedömning, och utvärdering enligt European Society for Medical Oncology (ESMO) [[113](#)].

### 16.13.7 Förstoppning

Detta är en vanlig biverkan av understödjande läkemedel, såsom antiemetika (5-HT<sub>3</sub>- antagonist) och opiater, liksom av vissa cytostatika, såsom vinca-

alkaloider. Förstoppning bör behandlas i tidigt skede med osmotiskt verkande laxantia.

### 16.13.8 Bleomycinbiverkan

Vid behandling med bleomycin finns risk för bestående, hyperpigmenterade märken i huden om man river sig. Informera patienten om detta före behandlingsstart.

Det finns också risk för pneumonitutveckling där de vanligaste kliniska symtomen är ökad andfåddhet, hosta, feber, takykardi och hypoxi. Risken för bleomycinutlöst pneumonit ökar med patientens ålder, antal givna kurer, rökning, njursvikt, strålbehandling mot mediastinum, parallellt användande av G-CSF, underliggande lungsjukdom och syrgastillförsel.

Den ökade pneumonitrisken kvarstår sannolikt åtminstone upp till 5 år efter avslutad behandling.

Även om syrgas kan öka risken för pneumonit ska patienten alltid erhålla syrgas vid behov. Syrgaskoncentrationen ska dock alltid hållas så låg som möjligt.

Patienten ska avstå från djuphavsdykning åtminstone de första 5 åren efter avslutad behandling. Även efter 5 år kan en dykintresserad specialist behöva göra en bedömning ifall patienten har planer på dykning på stora djup.

Bleomycinpneumonit behandlas med högdos steroider med långsam nedtrappning över flera månader. Fallrapporter har publicerats där imatinib haft en fibroshämmande effekt [[114](#), [115](#)].

Det är också viktigt att patienten slutar röka eller aldrig börjar röka.

Se [bilaga 5 Bleomycinkort](#) för registrering om var och när bleomycin givits samt information om bleomycinbiverkningar.

Se även [avsnitt 18.7 Livslång symtomkontroll och uppföljning av sena biverkningar](#).



## KAPITEL 17

# Egenvård

### 17.1 Levnadsvanor

Levnadsvanorna bör uppmärksammas hos varje patient och patienten bör få personcentrerad information om levnadsvanor (tobak, alkohol, fysisk aktivitet, matvanor), se avsnitt [14.1 Levnadsvanor](#). Patienten bör delges information om levnadsvanor från Min vårdplan.

### 17.2 Inledning

Nedanstående patientråd i kommande avsnitt gäller främst under och närmast efter perioder med kraftigare cytostatikabehandling och stamcellstransplantation, men kan även tillämpas under och efter strålbehandling och antikroppsbehandling. Informationen till patienten bör givetvis individualiseras, se bilaga 2 Patientinformation. Se även broschyren [Samtal om hälsofrämjande levnadsvanor vid cancer](#) utgiven av Svensk sjuksköterskeförening och Sjuksköterskor i cancervård.

### 17.3 Infektionskänslighet

Allmänna råd till patienten för att undvika infektion:

- Var noggrann med handhygien. Det gäller både dig själv och dina närstående.
- Träffa gärna folk – men undvik infekterade personer (speciellt luftvägssmitta).
- Undvik gärna folksamlingar och köer om det går, speciellt under influensatider.
- Om du kommer i kontakt med någon som är smittad med vattkoppor – ta snarast kontakt med din läkare för att diskutera eventuella åtgärder. Vattkoppor kan vara farligt för dig. Risken att du blir sjuk är dock liten om du har haft vattkoppor tidigare eller om du har förebyggande virusprofylax (aciklovir eller valaciklovir).
- Undvik att vistas i närheten av husrenoveringar eller ombyggnationer, och undvik att gräva i jord. I byggdamm och jord kan det finnas svampsporer som kan ge farliga infektioner när du är infektionskänslig.

## 17.4 Munhygien

God munvård är viktig, speciellt tiden närmast efter cytostatikabehandlingen. Använd då en mjuk tandborste med mild tandkräm. Rengör också försiktigt mellan tänderna varje dag.

## 17.5 Fysisk aktivitet

Fortsätt med den motion eller annan fysisk aktivitet som du annars ägnar dig åt, i den utsträckning som du kan och orkar.

## 17.6 Hud

Var försiktig med solen eftersom huden är känsligare än vanligt efter cytostatikabehandlingen. Detta gäller även solarium.

Vissa cytostatika kan ge nedsatt känsel i fingrarna och under fotsulorna och därför är det lätt att få sår där. Undvik sådant som kan skada huden, t.ex. att gå barfota.

## 17.7 Mage och tarm

Förstoppning är en vanlig biverkning under cytostatikabehandling. Den kan orsakas av läkemedel som ges mot illamående (exempelvis Ondansetron), av morfinpreparat, av vissa cytostatika eller av mindre fysisk aktivitet. Försök att vara fysiskt aktiv i den utsträckning du kan och orkar. Det finns också flera olika läkemedel mot förstoppning, som din läkare kan förskriva.

## 17.8 Vaccinationer

Vaccinera dig mot säsongsinfluensan. Socialstyrelsen och Läkemedelsverket rekommenderar att alla som har gravt nedsatt immunförsvar gör detta. Det är bra om dina närstående också vaccinerar sig mot säsongsinfluensa, inklusive små barn.

Vaccinera dig mot pneumokocker om du nyligen har fått cytostatikabehandling eller annan immunhämmande behandling. Andra vaccinationer bör diskuteras med din behandlande läkare.

Om du har fått eller får behandling med rituximab saknar vaccinationerna dock effekt under 6 månader efter att du har avslutat behandlingen [\[116\]](#).

Om du har genomgått en allogen eller autolog stamcellstransplantation ska du få ett särskilt vaccinationsschema.



## 17.9 Feber

Det är mycket viktigt att du omedelbart hör av dig till närmaste sjukhus om du får feber över 38,5 °C, hosta, andfåddhet, blödning, blåsor i huden (bältros) eller andra nya sjukdomssymtom. Kontaktuppgifter finns i din vårdplan.

## 17.10 Nationella riktlinjer

Socialstyrelsens nationella riktlinjer för sjukdomsförebyggande metoder är användbara även under cancerbehandlingen. De innehåller kunskaps- och beslutsstöd i mötet med patienten och rekommenderar olika typer av rådgivning.

## 17.11 Rökning

Om du röker bör du sluta, eftersom rökning har negativa effekter vid operation och strålbehandling och ger ökad risk för sekundär lungcancer. Kontaktsjuksköterskan kan hänvisa dig till rökavvänjning via primärvården eller till specialiserad vård [117-123]. Du kan också ringa den nationella Sluta röka-linjen 020-84 00 00 ([www.slutarokalinjen.se](http://www.slutarokalinjen.se)).

## 17.12 Komplementär och alternativ medicin

Komplementär och alternativ medicin kan påverka effekterna av cancerläkemedel [124, 125]. Du bör få information om detta av din kontaktsjuksköterska.

## 17.13 Alkohol

Som patient bör du vara uppmärksam på dina alkoholvanor under alla typer av cancerbehandling. Alkohol kan öka risken för komplikationer och biverkningar [126-128].

Om du vill ha stöd för att förändra dina alkoholvanor kan du ringa den nationella Alkohollinjen 020-84 44 48 ([www.alkohollinjen.se](http://www.alkohollinjen.se)).

## KAPITEL 18

# Uppföljning

### 18.1 Mål med uppföljningen

Uppföljningen har två huvudsakliga syften: Att tidigt upptäcka återfall, kontrollera och hjälpa till att reducera tidiga och sena behandlingsbiverkningar samt att följa patientens behov av rehabilitering. Utöver detta kan uppföljningen användas för att samla underlag för forskning och förbättringsarbete. Utöver detta kan uppföljningen användas för att samla underlag för forskning och förbättringsarbete.

Övergången från aktiv behandling till uppföljning ska vara väl definierad och markeras med ett eller flera samtal där patienten får en individuellt anpassad uppföljningsplan. Uppföljningsplanen ska dokumenteras i Min vårdplan och består av flera delar:

- en uppdaterad behovsbedömning och plan för rehabilitering
- en uppdaterad behovsbedömning för stöd vid ohälsosamma levnadsvanor
- en översikt över de kommande årens återfallskontroller inkl. datum för den första kontrollen alternativt ett tydliggörande av när och hur patienten kommer att få tid till den
- en tydlig ansvarsfördelning som tydliggör vem som ansvarar för t.ex. sjukskrivning, förskrivning av hjälpmedel och liknande och där även patientens eget ansvar framgår.

### 18.2 Förnyad behovsbedömning för rehabilitering och levnadsvanor

En förnyad behovsbedömning för rehabilitering ska göras vid övergången från behandling till uppföljning. Bedömningen ska göras [enligt det nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#), vilket bland annat innebär användning av validerade bedömningsinstrument och en dokumenterad rehabiliteringsplan.

Vid bedömningen ska följande klargöras:

- Målet med rehabiliteringen
- Planerade insatser och vem som är ansvarig för att insatserna genomförs





- Patientens eget ansvar för rehabiliteringen inklusive egenvårdsråd
- Vart patienten kan vända sig vid frågor eller nya behov
- Nästa avstämning

Följande behov bör särskilt uppmärksammas för patientgruppen:

- Rökning – information om vikten av att inte börja röka. Hjälp till rökstopp vid behov.
- Sjukskrivning – depressioner och andra psykiska symtom som kräver sjukskrivning är vanliga i efterförloppet efter behandling. Tidiga stödinsatser av t.ex. kurator eller rehabiliteringsteam kan främja återgång i arbete.

En förnyad bedömning av patientens levnadsvanor (se understödjande vård) och eventuellt behov av fortsatt stöd

Vid bedömningen ska följande klargöras:

- Har patienten en eller flera ohälsosamma levnadsvanor.
- Föreligger risk för undernäring eller nedsatt fysisk förmåga
- Patientens motivation och förmåga att förändra.

I det fall patienten har en eller flera ohälsosamma levnadsvanor ska stöd erbjudas i enlighet med lokala rutiner. Patienter ska få information om vart hen kan vända sig vid frågor.

### 18.3 Självrapportering av symtom

Patienten bör uppmanas att vara uppmärksam på följande symtom och höra av sig till kontaktsjuksköterskan om de inträffar:

- Nattliga genomdränkande svettningar
- Oförklarlig feber som håller i sig mer än 2 veckor
- Ofrivillig viktminskning mer än 10 % av kroppsvikten på 6 månader
- Nyttkomna körtlar eller knölar
- Oförklarlig klåda

### 18.4 Kontroll av återfall

En månad efter avslutad primärbehandling rekommenderas DT av hals, torax och buk.

FDG-PET-DT bör uteslutas i uppföljningen om undersökningen var negativ efter 2 ABVD. Om föregående FDG-PET-DT bedömts som positiv

rekommenderas en ny FDG-PET-DT i uppföljningen. FDG-PET-DT utförs 3–4 veckor efter avslutad cytostatikabehandling eller 6–8 veckor efter avslutad strålbehandling.

Kliniska kontroller med avseende på återfall bör begränsas till de första 2 åren. Längre uppföljningstid kan behövas i vissa fall, t.ex. vid långdragna behandlingsbiverkningar eller högrisksjukdom [129].

Se tabell i 18.4.1 nedan för förslag till uppföljningsintervall efter primärbehandling samt återfallsbehandling som inte innefattat autolog eller allogen stamcellstransplantation. Efter återfallsbehandling som innefattat autolog eller allogen stamcellstransplantation rekommenderas uppföljning under 5 år. År 1–2 enligt tabellen, därefter med 6 månaders intervall år 3, 1 års intervall år 4–5 och därefter enligt lokala riktlinjer för uppföljning efter autolog eller allogen stamcellstransplantation.

Om uppföljningen avslutas efter 2 år, beakta om patienten är i behov av uppföljning med avseende på sena biverkningar enligt [avsnitt 18.7](#). Om så är fallet kan detta motivera ett uppföljningsbesök efter 5 år för att organisera uppföljning av sena biverkningar.

#### 18.4.1 Uppföljning av patienter i komplett remission

|       |   | DT hals, torax och buk eller<br>FDG-PET-DT | Läkarbesök, blodprover<br>blodstatus, SR | Förnyad behovsbedömning,<br>rehabilitering | TSH<br>(efter RT över tyreoida) | Transplantationskontroller<br>(efter autolog och/eller<br>allogen) |
|-------|---|--|--|--|---------------------------------|--|
| År 1  | 1 månad   | x*   | x  |  |                                 | Enligt lokala rutiner  |
|       | 4 månader   | På indikation                              | x  | x  |                                 |  |
|       | 7 månader   |  | x  |  |                                 |  |
|       | 10 månader  |  | x  | x  | x                               |  |
| År 2  | 14 månader  |  | x  |  |                                 |  |
|       | 18 månader  |  | x  |  |                                 |  |
|       | 22–24 månader   |  | x**                                      | x  | x                               |  |
| År 3– | Vidare kontroller enligt <a href="#">avsnitt 18.7</a> . |  |  |  |                                 |  |



\*FDG-PET-DT bör uteslutas i uppföljningen om undersökningen var negativ efter 2 ABVD.

\*\*Inklusive samtal som avslutar uppföljningen.

## 18.4.2 Uppföljning av NLPHL

Uppföljningen efter NLPHL rekommenderas följa riktlinjerna för indolenta lymfom, dvs. livslång uppföljning med läkarbesök och blodprovstagning. Radiologiska undersökningar görs endast vid behov om nytillkomna symtom eller kliniska undersökningsfynd. Detta eftersom det finns rapporter om mycket sena återfall, även efter 20 år.

Kontrollerna kan ske med utglesnande intervall, efter 5–10 år vartannat år. Individuell bedömning bör dock göras och patienter med t.ex. begränsad sjukdomsbörda primärt och inga tecken till återfall efter 10 år kan sannolikt avslutas.

Transformationsrisken till, framför allt, T-cellsrikt B-cellslymfom är inte ringa och anses vara ökad vid primärt bukengagemang [62]. En ny biopsi bör utföras vid varje återfall.

## 18.5 Ansvar

Den behandlande kliniken (hematologisk, medicinsk eller onkologisk klinik) ansvarar för att korrekt uppföljning planeras och genomförs. Kliniken bör ansvara för sjukskrivning och receptförskrivning åtminstone första året efter avslutad behandling, eller längre om onkologisk behandling pågår. Om det därefter föreligger ett fortsatt behov av sjukskrivning kopplat till fortsatt rehabiliteringsbehov, kan detta ske i primärvården.

Patienten ska informeras om vem som har ansvaret för sjukskrivning och receptförskrivning.

## 18.6 Avslut av uppföljning

När uppföljningen avslutas ska den behandlande enheten ha ett avslutande samtal med patienten. Samtalet bör följa det [nationella vårdprogrammet för cancerrehabilitering](#) och dokumenteras i Min vårdplan.

Patienten bör också få en skriftlig sammanfattning av sin diagnos och behandling inkl. livslånga behov eller risker. I denna sammanfattning bör eventuella råd till primärvården framgå. Det bör framgå vart patienten ska vända sig med nya behov. En mall för sammanfattningen återfinns i bilaga 3 Sammanfattning av cancerbehandling.

Vid samtalet bör följande särskilt uppmärksammas:

- Vikten av att inte röka
- Risk för tidigt klimakterium för kvinnor
- Fertilitet
- Information om riskfaktorer för hjärt- och kärlsjukdom
- Behov av uppföljning av sena biverkningar

## 18.7 Livslång symptomkontroll och uppföljning av sena biverkningar

Hur uppföljningen av sena biverkningar organiseras är upp till varje region. Så kallade seneffektsmottagningar kan samla patienter med olika tumörtyper som genomgått cytostatika- eller strålbehandling i unga år och som bedöms ha ökad risk för att utveckla sena biverkningar av behandlingen. Viktigast är dock att patienten är välinformerad; hen ska ha fått både skriftlig och muntlig information om sina individuella risker för sena behandlingsrelaterade biverkningar (se [bilaga 3 Sammanfattning av cancerbehandling](#)), och kan gärna själv ta ansvar för att de rekommenderade kontrollerna verkligen genomförs.

Den allra viktigaste riskfaktorn för att utveckla sen-effekter är att ha varit i behov av behandling för återfall (dvs att ha erhållit flera linjer cytostatika och eller autolog stamcellstransplantation). Patienter som hade behövt flera linjers cytostatika och eller autolog stamcellstransplantation har signifikant fler seneffekter inom en mängd områden (infektioner, blodsjukdomar, hjärta och kärl, sekundär cancer, muskuloskeletala, hud, ögon, öron, respiratoriska [[130](#)] etc. Patienter som haft återfall ska förslagsvis följas inom specialistvård eller av väldigt dedikerad distriktsläkare, då symtomen och besvären kan uppträda inom många olika sjukdomsgrupper och en sammanhållande instans är av värde.

Överlämningen bör vara aktiv, vilket innebär att den som har ansvaret för patienten tar kontakt, muntligt och skriftligt, med nästa instans. Den som aktivt överlämnat har fortsatt ansvar till dess att den mottagande instansen bekräftat att de har tagit kontakt med patienten.

### 18.7.1 Hjärta

Det finns många publikationer som tydligt visar risk för kardiella biverkningar efter strålbehandling mot mediastinum och efter antracyclinbehandling. Risken att drabbas av hjärtsjukdom senare i livet, t ex kranskärlssjukdom eller hjärtsvikt är 4-7 gånger högre hos dem som erhållit behandling mot Hodgkins lymfom jämfört med normalbefolkningen (+++++) [[131-137](#)] om behandlingen



givits under 1960-1990-talet. Detta medför också en ökad kardiovaskulär dödlighet hos långtidsöverlevare. Modern behandling ger sannolikt en mindre riskökning [138]. Hjärtbiverkningarna kommer i allmänhet lång tid (> 10 år) efter behandlingen, och risken ökar med tiden. Strålbehandling ger störst risk för kranskärslssjukdom och klaffsjukdom, men även perikardsjukdom med inslag av restriktiv hjärtsvikt förekommer. Antracyklinbehandling ger risk för hjärtsvikt. Risken är dosrelaterad, är ökad vid kombinationen av antracyklin och strålbehandling samt ökar vid ärftlig belastning för hjärtsjukdom [139]. Incidensen av hypertoni är högre efter behandling mot Hodgkins lymfom och ökar också risken för framtida utveckling av kardiovaskulär sjukdom [140].

Patientens ålder när Hodgkinbehandling ges är en viktig faktor, där yngre ålder vid behandling är associerat med större risk för sena biverkningar. Att ha genomgått behandling för återfall i Hodgkins lymfom är också förenat med ökad risk för sena biverkningar [141]. I en meta-analys framkommer en överrisk för kvinnor att utveckla hjärtsjukdom efter mediastinal strålbehandling [142]. I enskilda studier är denna risk inte alltid tydlig [137].

European Society of Cardiology (ESC) publicerade 2022 riktlinjer för kardio-onkologi, ett omfattande dokument gällande dels riskbedömning av patienter inför potentiellt kardiotoxisk onkologisk behandling, dels olika cancerbehandlingars kända kardiovaskulära biverkningar och hur dessa biverkningar bör monitoreras och behandlas om de uppträder. I dokumentet ges också rekommendationer om långtidsuppföljning (>1 år) efter kardiotoxisk behandling. Långtidsuppföljning rekommenderas främst efter antracyklinbehandling och strålbehandling inkluderande hjärtat. Rekommendationerna i detta kapitel är en modifiering av ESCs riktlinjer anpassade till svenska förhållanden.

Behovet av långtidsuppföljning baseras på en **kardiovaskulär riskvärdering** inkluderande mätning av blodtryck, lipidstatus, blodsocker, BMI, genomgång av hereditet och livsstil samt eventuella kardiovaskulära symtom och/eller tidigare kardiovaskulär sjukdom. Därtill baseras behovet på behandlingsrelaterade faktorer såsom stråldos mot hela eller delar av hjärtat samt totaldos antracykliner, eller om kombinationen antracykliner/mediastinal bestrålning givits.

Tidig upptäckt av kardiovaskulära riskfaktorer såsom hypertoni, hyperlipidemi och diabetes möjliggör behandling av dessa med påföljande minskad risk för utveckling av kardiovaskulära komplikationer av behandling. Tidig upptäckt av kardiovaskulära komplikationer såsom nedsatt vänsterkammarfunktion, medförande tidigt insatt hjärtsviktsbehandling, (redan innan symtom uppträder) kan göra att vänsterkammarfunktionen helt återhämtar sig. Detta

motiverar uppföljning med avseende på kardiovaskulära riskfaktorer och komplikationer efter lymfombehandling.

Inför start av antracyklinbehandling eller strålbehandling inkluderande hjärtat rekommenderas att alla\* patienter genomgår en kardiovaskulär riskbedömning. Denna riskbedömning fyller flera syften. Dels kan patienter med mycket hög och hög risk övervägas för onkologisk behandling utan antracykliner eller mediastinal strålbehandling. Dels avgör bedömningen vilka patienter som bör monitoreras under behandlingstiden om kardiotoxisk behandling ges. Riskbedömningen ligger också till grund för hur långtidsuppföljningen efter avslutad behandling bör se ut.

\* patienter som kan undantas är de som planeras för antracyklinbehandling motsvarande doxorubicin  $\leq 100$  mg/kvm (t ex 2 ABVD) och som ej har lymfomengagemang i mediastinum.

Kardiovaskulär riskbedömning innan start av antracyklinbehandling och/eller strålbehandling inkluderande hela eller delar av hjärtat:

- Efterfråga tidigare kardiotoxisk behandling
- Längd, vikt, BMI
- Rökanamnes
- Auskultation av hjärta och lungor
- Blodtrycksmätning
- Lipidstatus, HbA1c
- EKG
- Pro-BNP, troponin
- Ultraljud hjärta

Om tidigare odiagnosticerad kardiovaskulär sjukdom upptäcks, remittera för kardiologbedömning.

Om kardiovaskulära riskfaktorer upptäcks, remittera till primärvården för ställningstagande till behandling/uppföljning enligt gängse riktlinjer. Detta kan i de flesta fall göras när den onkologiska behandlingen är avslutad (undantag diabetes, kraftigt förhöjt blodtryck).

I Tabell 1 framgår betydelsen av de olika riskfaktorerna som adderas enligt Tabell 2 och stratifierar patienterna i fyra riskgrupper. Denna riskstratifiering ligger till grund för risken att utveckla kardiotoxiska komplikationer under pågående behandling.

- Om mycket hög eller hög risk överväg om annan onkologisk behandling kan ges. Om inte rekommenderas monitorering med biomarkörer och/eller ultraljud hjärta under behandlingstiden, till exempel efter varannan antracyklininnehållande cytostatikakur och inför strålbehandlingsstart. Ultraljud hjärta bör också göras och biomarkörer analyseras 6-12 månader efter avslutad lymfombehandling.
- Om medellågrisk rekommenderas monitorering med biomarkörer och/eller ultraljud hjärta under behandlingstiden, till exempel efter varannan antracyklininnehållande cytostatikakur och inför strålbehandlingsstart. Ultraljud hjärta bör också göras och biomarkörer analyseras 6-12 månader efter avslutad lymfombehandling.
- Om låg risk kan behandling ges utan särskilda hjärtkontroller under eller efter behandling, förutsatt asymtomatisk patient.

**Tabell 1. HFA-ICO baseline kardiovaskulär toxicitetsrisk för antracykliner**

| Faktor   | Risikfaktor |
|--|-------------|
| Hjärtsvikt, kardiomyopati                      | VH          |
| Klaffsjukdom                                   | H           |
| Kranskärllssjukdom                             | H           |
| LVEF < 50%                                     | H           |
| LVEF 40-50%                                    | M2          |
| Förhöjt troponin                               | M1          |
| Förhöjt pro-BNP                                | M1          |
| Ålder >80 år                                   | H           |
| Ålder 65-79                                    | M2          |
| Hypertoni >140/90 eller blodtrycksmedicinering | M1          |
| Kronisk njursjukdom                            | M1          |
| Diabetes                                       | M1          |
| Tidigare exponering för antracykliner          | H           |
| Tidigare strålbehandling mot hjärtat           | H           |
| Tidigare cytostatika ej antracykliner          | M1          |
| Rökare   | M1          |
| Fetma BMI >30                                  | M1          |

VH= mycket hög riskfaktor, H= hög riskfaktor, M1= medelhög riskfaktor 1 poäng, M2= medelhög riskfaktor 2 poäng.

**Tabell 2. Riskstratifiering patientfaktorer**

| Riskgrupp        | Kriterier  |
|------------------|--|
| Mycket hög risk: | Någon mycket hög-riskfaktor (VH)                         |
| Hög risk:        | Någon högriskfaktor (H) eller $\geq 5$ poäng medelhög(M) |
| Mellanrisk:      | 2-4 poäng medelhög riskfaktor (M)                        |
| Lågrisk:         | 0-1 medelhög riskfaktor                                  |

Av stor betydelse för risken att utveckla kardiovaskulära komplikationer på både lång och kort sikt är förutom patientfaktorerna också behandlingsfaktorer. För både antracyklinbehandling och strålbehandling finns ett tydligt samband mellan given cytostatika- och stråldos och risk.

**Tabell 3. Riskstratifiering behandlingsfaktorer**

| Risk-stratifiering | RT dos (MHD*) | Kumulativ dos doxo mg/m <sup>2</sup> | Kombination RT+doxo >100 mg/m <sup>2</sup> |
|--------------------|---------------|--------------------------------------|--|
| Mycket hög risk:   | > 25 Gy       | $\geq 400$                           | > 15 Gy                                    |
| Hög risk:          | 15–25 Gy      | 250–399                              | 5–15 Gy                                    |
| Mellanrisk:        | 5–15 Gy       | > 100–249                            | < 5 Gy                                     |
| Lågrisk:           | < 5           | $\leq 100$                           |  |

\*MHD = mean heart dose, medeldos till hjärtat

Både den riskbedömningen som görs inför behandlingsstart (patientfaktorer) och den som görs efter avslutad behandling (patient och behandlingsfaktorer) avgör sedan behovet av kardiovaskulär uppföljning efter det första året, så kallad långtidsuppföljning.

**De som bedöms vara i behov av långtidsuppföljning är de som:**

- inför start av Hodgkinbehandling bedömdes som högrisk eller mycket högrisk och ändå erhöll antracyklinbehandling och/eller strålbehandling mot hjärtat
- erhållit behandlingsdoser med hög eller mycket hög risk för sena komplikationer (se Tabell 3)
- diagnosticerats med moderat till allvarlig kardiovaskulär toxicitet under behandlingsperioden
- vid riskbedömningen 3-12 månader efter avslutad behandling har nytillkomna kardiella symtom, nytillkomna avvikelser på hjärteko och/eller biomarkörer





### **Hur bör långtidsuppföljning göras?**

- Kardiopulmonell anamnes och status.
- Information/utbildning om vikten av rökstopp och hälsosam livsstil och information att genomgången cancerbehandling utgör en riskfaktor för hjärt-kärlsjukdom i framtiden. Vid behov remiss för rökavvänjning.
- Screening för modifierbara kardiovaskulära riskfaktorer såsom rökning, diabetes, blodtryck, blodfetter.
- Ultraljud hjärta med frågeställning ejektionsfraktion/GLS för antracyclinbehandlade. Riktade undersökningar (dvs ej fullständiga ekokardiografier) kan med fördel göras som uppföljning om första ultraljud hjärta varit utan anmärkning, detta för att spara resurser. Efter strålbehandling inkluderande hjärtat efterfrågas dessutom klaffvitier och perikardpåverkan.

### **Hur ofta bör långtidsuppföljning göras?**

- Innan planerad graviditet eller i första trimestern.
- Vid elitidrott. Om pågående elitidrottssatsning under flera år bör intervallet för hjärtuppföljning beslutas individuellt i samråd med kardiolog eller idrottsläkare.
- Vartannat år för högriskpatienter utifrån patient- eller behandlingsfaktorer.
- Vart femte år för mellanriskpatienter utifrån behandlingsfaktorer.

### **Vad göra om avvikelser hittas?**

- Patienter som utvecklar kardiovaskulära symtom eller avvikelser på ultraljud hjärta under uppföljningstiden bör remitteras till kardiolog.
- Patienter med kardiovaskulära riskfaktorer som uppstår under uppföljningstiden bör remitteras till primärvården för ställningstagande till behandling enligt gängse rekommendationer för diabetes, hypertoni och/eller hyperlipidemi.

### **Vem gör långtidsuppföljningen?**

Den onkologiska eller hematologiska behandlingsenhet som ansvarat för antracyclin- och/eller strålbehandlingen är också ansvarig för att bedöma behovet av, och vid behov organisera långtidsuppföljningen. Vid onkologiska/hematologiska enheter kommer flera patientgrupper att bli aktuella för långtidsuppföljning enligt de nya Europeiska riktlinjerna (t ex patienter behandlade för bröstcancer eller olika typer av lymfom). Lämpligen kan uppföljningen samordnas via särskilda

enheter/mottagningar/kontaktsjuksköterskor/kardionkologiskt intresserade läkare.

### 18.7.2 Tyreoidea

TSH tas 1 gång/år om patienten har fått strålbehandling över tyreoidea. Om strålbehandlingen inkluderat hals, fossa supraclav och/eller mediastinum kan man räkna med att tyreoidea befunnits i strålfältet. Risken att utveckla hypotyreos är betydande och störst under de första 5 åren efter strålbehandlingen [143]. TSH-kontroller kan avslutas efter 10 år om ingen hypotyreosutveckling noterats. TSH-kontroller kan utföras i primärvården.

### 18.7.3 Bröst

Ökad risk för bröstcancer ses efter strålbehandling mot bröstparenkym, även vid låga doser (+++++) [144-147].

Mammografi rekommenderas från 8–10 år efter avslutad behandling eller tidigast vid 25 års ålder för kvinnor som fått strålbehandling, oavsett slutdos, som inkluderar bröstparenkym (mediastinala fält och axillfält), och som var 30 år eller yngre vid behandlingen. Mammografiremisser, med ställningstagande om tillägg med ultraljud, utfärdas för undersökning var 18:e månad tills patienten uppnår åldern för ordinarie mammografiscreening.

Magnetresonanstomografi (MRT) av bröstet är ett värdefullt komplement till mammografi i denna population av yngre kvinnor med ofta tät bröstparenkym som kan vara svårbedömt med mammografi. MRT bör göras upp till ca 40 års ålder om tekniken finns tillgänglig [148]. Observera att både MRT och mammografi bör utföras då DCIS-förändringar (mikrokalk) är svårdiagnostiserade med MRT.

Kvinnor som diagnostiserats med strålinducerad bröstcancer i ena bröstet har klart ökad risk för cancerutveckling i det andra bröstet, om detta också fått strålbehandling (vid mediastinal strålbehandling får oftast mediala delar av båda bröstet en viss stråldos). Risken motsvarar den risk en BRCA-muterad patient har att utveckla bröstcancer, och en diskussion om profylaktisk mastektomi kan vara motiverad.

### 18.7.4 Lungor

För strålbehandling saknas data om vilka dosnivåer som kräver särskild uppföljning av lungorna. Om medeldosen till lungorna överstiger 13,5 Gy ökar dock risken för strålpneumonit betydligt [31] och genomgången



strålpneumonit ökar risken för senare lungfibros. Incidensen av lungfibros fortsätter att stiga när 25 år eller mer har gått sedan strålbehandlingen.

Vid symtomfrihet rekommenderas inga särskilda kontroller, men vid lungsymtom bör lungröntgen och spirometri göras.

För de patienter som utvecklat lungfunktionsnedsättning föreslås uppföljning hos en lungspecialist.

För patienter som fått bleomycin ökar risken för lungkomplikationer vid behandling med eller användning av syrgas. Spirometri kan övervägas före narkos och patienten uppmanas att inte utöva djuphavsdykning inom 5 år efter genomgången behandling [149]. Även efter 5 år kan en dykintresserad specialist behöva göra en bedömning ifall patienten har planer på dykning på stora djup. Ett särskilt ”bleomycinkort” med denna information lämnas till patienten i samband med avslutad behandling ([bilaga 5 Bleomycinkort](#)).

### 18.7.5 Fertilitet

Risken för behandlingsorsakad infertilitet är liten efter ABVD-behandling men större efter BEACOPDac [104] och betydligt större efter högdosbehandling (+++) [150].

All cytostatikabehandling ger dock risk för tidigt klimakterium för kvinnor, dvs. att den fertila perioden blir kortare, vilket patienten bör informeras om [151].

Graviditet ger ingen ökad risk för återfall i Hodgkins lymfom [57].

Genomgången Hodgkinbehandling innebär ingen ökad risk för missbildningar hos barnet, och det gäller både män och kvinnor [152].

## KAPITEL 19

# Nivåstrukturering

Cytostatikabehandling av Hodgkins lymfom bör bedrivas vid specialiserade onkologi- eller hematologienheter där det finns tillräckligt med kunskap och resurser dygnet runt och året runt för att hantera komplikationer till behandlingen.

Punktlistan nedan visar vad vi ser som minimikrav för att diagnostisera och behandla patienter med Hodgkins lymfom:

- Minst en specialist i lymfomonkologi eller hematologi, med tillgång till specialist dygnet runt.
- Tillgång till strålbehandlingsavdelning med stor erfarenhet av att behandla Hodgkins lymfom.
- Möjlighet att ge transfusioner av erythrocyter och trombocyter även under helger.
- Organisation för omhändertagande av patienter med neutropen feber på vårdavdelning utan dröjsmål, dygnet runt, veckans alla dagar. Dessa patienter bör kunna vårdas i isoleringsrum.
- Tillgång till intensivvård.
- Upparbetade rutiner för att frysa spermier samt rutiner för fertilitetsbevarande åtgärder för kvinnor.
- Etablerad samverkan med infektionsspecialist, lungspecialist och tandläkare med erfarenhet av patienter som genomgår intensiv cytostatikabehandling.
- Möjlighet att säkra att patienter som genomgår intensiv cytostatikabehandling inte vårdas som överbelägnings- eller satellitpatienter.
- Resurser för rapportering till kvalitetsregister och uppföljning av den egna vårdkvaliteten.
- Hög andel sjuksköterskor med > 1 års erfarenhet av cytostatikabehandling (> 50 %).
- Tillgång till rehabiliteringsteam.
- Rutiner för regelbundna diagnostiska konferenser med hematopatolog.
- Resurser för att kunna delta i kliniska läkemedelsprövningar och patientnära vårdforskning.
- Behandling med stamcellstransplantation ska begränsas till specialiserade enheter, i allmänhet universitetssjukhus.



## KAPITEL 20

# Kvalitetsregister

### 20.1 Svenska lymfomregistret

På uppdrag av Svenska Lymfomgruppen introducerades år 2000 ett nationellt kvalitetsregister för lymfom, Svenska lymfomregistret. Sedan år 2007 sker registreringen inom INCA-plattformen.

Registrering till kvalitetsregistret för lymfom förutsätter att patienten har gett sitt samtycke, efter att ha fått muntlig information och efter att ha haft möjlighet att ta del av skriftlig information, se

<https://www.cancercentrum.se/samverkan/cancerdiagnoser/blod-lymfom-myelom/lymfom-lymfkortelcancer/kvalitetsregister/dokument/>.

#### 20.1.1 Syfte och mål

Målet med kvalitetsregistret är följande:

- Komplettera sedvanlig cancerregistrering med specifika data om typ, lokalisation, nodal eller extranodal sjukdom, stadium och övriga relevanta tumör- och patientrelaterade data. Detta möjliggör analyser av eventuella förändringar över tid av incidens och prevalens av olika subgrupper.
- Ha en nationell databas som underlag för att planera kliniska studier gällande undergrupper av lymfom, för att bedöma selektion av patienter i studier och för att specialstudera sällsynta lymfomtyper.
- Följa globalt behandlingsresultat i form av överlevnad i de olika subgrupperna med hänsyn tagen till etablerade prognostiska faktorer.
- Ge enskilda kliniker och regioner möjlighet att jämföra sina data med nationella data vad gäller diagnostik, utredning och överlevnad.

#### 20.1.2 Innehåll

I Svenska Lymfomregistret registreras sedan år 2000 data om diagnos, sjukdomsutbredning och prognostiska faktorer för patienter > 18 år med maligna lymfom. Sedan år 2007 registreras också detaljer om primärbehandling och svar på denna, och sedan år 2010 även återfall. Styrgrupp för registret är Svenska Lymfomgruppen.

### 20.1.3 Inklusionskriterier

Registret ska innehålla alla nydiagnostiserade fall av lymfom hos patienter som var folkbokförda i Sverige vid diagnosen.

### 20.1.4 Exklusionskriterier

Lymfomfall ska inte registreras om det gäller

- barn under 16 år och 16–19-åringar som handläggs vid pediatrika kliniker
- obduktionsfynd.

## 20.2 Cancerregistret

Cancerregistret har funnits sedan 1958 och är ett av landets äldsta hälsodataregister. Registret ger underlag för såväl planering och utvärdering av sjukvård och förebyggande insatser som epidemiologisk och tumörbiologisk forskning.

Cancerregistret är inrättat enligt lag och i Socialstyrelsens föreskrifter och allmänna råd om uppgiftsskyldighet till cancerregistret (HSLF-FS 2016:7) beskrivs hur samtliga vårdgivare (vilket innefattar regioner, kommuner och privata vårdgivare) är skyldiga att rapportera till cancerregistret. I föreskriften beskrivs också detaljerat vilka tumörtillstånd som ska rapporteras. Trots registrets namn omfattas inte bara elakartade tumörsjukdomar utan även vissa tillstånd som är godartade, premaligna, eller har oklar malignitetspotential ingår i registret.

För ytterligare information se [sidan Cancerregistret på cancercentrum.se](#).

De diagnoser som beskrivs i detta vårdprogram inkluderas samtliga i kvalitetsregistret och någon separat canceranmälan till RCC behövs alltså inte.

## KAPITEL 21

# Kvalitetsindikatorer och målnivåer

| Kvalitetsindikator  | Målnivå  |
|---|--|
| Täckningsgrad i Svenska Lymfomregistret   | ≥ 95 %   |
| Anmälningsblanketter inrapporterade i registret 3 månader efter diagnosdatum  | ≥ 80 %   |
| Täckningsgrad behandlingsblankett 1 år efter diagnos  | ≥ 80 %   |
| Täckningsgrad för inrapporterad uppföljningsblankett  | ≥ 80 % 2 år efter diagnos  |
| Andel som fått PET DT utförd som led i stadiindelningen   | ≥ 95% för patienter < 60 år<br>≥ 75% för patienter ≥ 60 år   |
| Andel som fått PET DT utförd som interimis FDG-PET (efter kur 2) för avancerade stadier (IIB-IV)  | ≥ 95% för patienter < 60 år  |
| Andel patienter med återfall efter behandling med 20 Gy för klassiskt Hodgkins lymfom, låga stadier (IA–IIA)                                      | Mindre eller lika stor andel med återfall som efter behandling med 30 Gy för klassiskt Hodgkins lymfom, låga stadier (IA–IIA)*           |
| Progressionsfri överlevnad efter 3 år för avancerade stadier (IIB–IV, åldersintervall: 18–79 år) diagnostiserade efter 2017-05-30                 | ≥ 85 % för patienter behandlade med ABVD**<br>≥ 85 % för patienter behandlade med AVD**<br>≥ 68 % för patienter behandlade med BEACOPP** |
| Total överlevnad 5 år efter diagnos för patienter mellan 18-65 år med nodulärt lymfocytdominerat Hodgkins lymfom diagnostiserade efter 2017-05-30 | ≥ 95 %***<br>≥ 85 % för stadium IIB–IV***  |
| Tid från remiss skickats till specialistklinik till behandlingsstart  | Se <a href="#">Standardiserat vårdförlopp för lymfom</a> ****  |
| Andel patienter i kliniska studier avseende primärbehandling  | ≥ 5 %  |

|   |        |
|---|--------|
| Andel patienter med kirurgisk biopsi utförd för diagnostik (gäller ej för patienter med enbart mediastinal sjukdom) | ≥ 75 % |
|---|--------|

\*Samma tidsperiod för båda populationerna avses.

\*\*Lika bra eller bättre än resultaten i RATHL-studien [\[39\]](#).

\*\*\*Likvärdig med tidigare publicerade data [\[153\]](#).

\*\*\*\*Samma målnivåer avses som i SVF är angivna för tid från beslut välgrundad misstanke till start av behandling.





## KAPITEL 22

# Referenser

1. Nordcan. NORDCAN - cancerstatistik för de nordiska länderna 2009 [2020-10-06]. Available from: <http://www.dep.iarc.fr/NORDCAN>.
2. Jaffe ES. The 2008 WHO classification of lymphomas: implications for clinical practice and translational research. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*. 2009;523-31.
3. Hjalgrim H, Seow A, Rostgaard K, Friborg J. Changing patterns of Hodgkin lymphoma incidence in Singapore. *Int J Cancer*. 2008;123(3):716-9.
4. Caporaso NE, Goldin LR, Anderson WF, Landgren O. Current insight on trends, causes, and mechanisms of Hodgkin's lymphoma. *Cancer J*. 2009;15(2):117-23.
5. Hjalgrim H, Askling J, Pukkala E, Hansen S, Munksgaard L, Frisch M. Incidence of Hodgkin's disease in Nordic countries. *Lancet*. 2001;358(9278):297-8.
6. Hjalgrim H. On the aetiology of Hodgkin lymphoma. *Dan Med J*. 2012;59(7):B4485.
7. Hjalgrim H, Askling J, Rostgaard K, Hamilton-Dutoit S, Frisch M, Zhang JS, et al. Characteristics of Hodgkin's lymphoma after infectious mononucleosis. *N Engl J Med*. 2003;349(14):1324-32.
8. Martis N, Mounier N. Hodgkin lymphoma in patients with HIV infection: a review. *Curr Hematol Malig Rep*. 2012;7(3):228-34.
9. Rios A. HIV-related hematological malignancies: a concise review. *Clin Lymphoma Myeloma Leuk*. 2014;14 Suppl:S96-103.
10. Mack TM, Cozen W, Shibata DK, Weiss LM, Nathwani BN, Hernandez AM, et al. Concordance for Hodgkin's disease in identical twins suggesting genetic susceptibility to the young-adult form of the disease. *N Engl J Med*. 1995;332(7):413-8.
11. Diepstra A, Niens M, Vellenga E, van Imhoff GW, Nolte IM, Schaapveld M, et al. Association with HLA class I in Epstein-Barr-virus-positive and with HLA class III in Epstein-Barr-virus-negative Hodgkin's lymphoma. *Lancet*. 2005;365(9478):2216-24.
12. Kamper-Jørgensen M, Rostgaard K, Glaser SL, Zahm SH, Cozen W, Smedby KE, et al. Cigarette smoking and risk of Hodgkin lymphoma and its subtypes: a pooled analysis from the International Lymphoma Epidemiology Consortium (InterLymph). *Ann Oncol*. 2013;24(9):2245-55.

13. Strongman H, Brown A, Smeeth L, Bhaskaran K. Body mass index and Hodgkin's lymphoma: UK population-based cohort study of 5.8 million individuals. *Br J Cancer*. 2019.
14. Fallah M, Liu X, Ji J, Forsti A, Sundquist K, Hemminki K. Hodgkin lymphoma after autoimmune diseases by age at diagnosis and histological subtype. *Ann Oncol*. 2014;25(7):1397-404.
15. Hollander P, Rostgaard K, Smedby KE, Chang ET, Amini RM, de Nully Brown P, et al. Autoimmune and Atopic Disorders and Risk of Classical Hodgkin Lymphoma. *Am J Epidemiol*. 2015;182(7):624-32.
16. Carbone A, Spina M, Gloghini A, Tirelli U. Classical Hodgkin's lymphoma arising in different host's conditions: pathobiology parameters, therapeutic options, and outcome. *Am J Hematol*. 2011;86(2):170-9.
17. Goldin LR, Björkholm M, Kristinsson SY, Turesson I, Landgren O. Highly increased familial risks for specific lymphoma subtypes. *Br J Haematol*. 2009;146(1):91-4.
18. Altieri A, Hemminki K. The familial risk of Hodgkin's lymphoma ranks among the highest in the Swedish Family-Cancer Database. *Leukemia*. 2006;20(11):2062-3.
19. Cerhan JR, Slager SL. Familial predisposition and genetic risk factors for lymphoma. *Blood*. 2015;126(20):2265-73.
20. Cheson BD, Fisher RI, Barrington SF, Cavalli F, Schwartz LH, Zucca E, et al. Recommendations for initial evaluation, staging, and response assessment of Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma: the Lugano classification. *J Clin Oncol*. 2014;32(27):3059-68.
21. El-Galaly TC, d'Amore F, Mylam KJ, de Nully Brown P, Bøgsted M, Bukh A, et al. Routine bone marrow biopsy has little or no therapeutic consequence for positron emission tomography/computed tomography-staged treatment-naïve patients with Hodgkin lymphoma. *J Clin Oncol*. 2012;30(36):4508-14.
22. Lister TA, Crowther D, Sutcliffe SB, Glatstein E, Canellos GP, Young RC, et al. Report of a committee convened to discuss the evaluation and staging of patients with Hodgkin's disease: Cotswolds meeting. *J Clin Oncol*. 1989;7(11):1630-6.
23. Hasenclever D, Diehl V. A prognostic score for advanced Hodgkin's disease. International Prognostic Factors Project on Advanced Hodgkin's Disease. *N Engl J Med*. 1998;339(21):1506-14.
24. Martin WG, Ristow KM, Habermann TM, Colgan JP, Witzig TE, Ansell SM. Bleomycin pulmonary toxicity has a negative impact on the outcome of patients with Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol*. 2005;23(30):7614-20.

25. Campo E, Jaffe ES, Cook JR, Quintanilla-Martinez L, Swerdlow SH, Anderson KC, et al. The International Consensus Classification of Mature Lymphoid Neoplasms: a report from the Clinical Advisory Committee. *Blood*. 2022;140(11):1229-53.
26. Alaggio R, Amador C, Anagnostopoulos I, Attygalle AD, Araujo IBO, Berti E, et al. The 5th edition of the World Health Organization Classification of Haematolymphoid Tumours: Lymphoid Neoplasms. *Leukemia*. 2022;36(7):1720-48.
27. Fan Z, Natkunam Y, Bair E, Tibshirani R, Warnke RA. Characterization of variant patterns of nodular lymphocyte predominant hodgkin lymphoma with immunohistologic and clinical correlation. *Am J Surg Pathol*. 2003;27(10):1346-56.
28. Eichenauer DA, Bühnen I, Kreissl S, Goergen H, Fuchs M, von Tresckow B, et al. Histopathological growth patterns in patients with advanced nodular lymphocyte-predominant Hodgkin lymphoma treated within the randomized HD18 study: a report from the German Hodgkin Study Group. *Br J Haematol*. 2022;196(1):99-104.
29. Hartmann S, Plütschow A, Mottok A, Bernd HW, Feller AC, Ott G, et al. The time to relapse correlates with the histopathological growth pattern in nodular lymphocyte predominant Hodgkin lymphoma. *Am J Hematol*. 2019;94(11):1208-13.
30. Ferme C, Eghbali H, Meerwaldt JH, Rieux C, Bosq J, Berger F, et al. Chemotherapy plus involved-field radiation in early-stage Hodgkin's disease. *N Engl J Med*. 2007;357(19):1916-27.
31. Pinnix CC, Smith GL, Milgrom S, Osborne EM, Reddy JP, Akhtari M, et al. Predictors of radiation pneumonitis in patients receiving intensity modulated radiation therapy for Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2015;92(1):175-82.
32. Hahn E, Jiang H, Ng A, Bashir S, Ahmed S, Tsang R, et al. Late Cardiac Toxicity After Mediastinal Radiation Therapy for Hodgkin Lymphoma: Contributions of Coronary Artery and Whole Heart Dose-Volume Variables to Risk Prediction. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2017;98(5):1116-23.
33. van Nimwegen FA, Schaapveld M, Cutter DJ, Janus CP, Krol AD, Hauptmann M, et al. Radiation Dose-Response Relationship for Risk of Coronary Heart Disease in Survivors of Hodgkin Lymphoma. *J Clin Oncol*. 2016;34(3):235-43.
34. Meyer RM, Gospodarowicz MK, Connors JM, Pearcey RG, Wells WA, Winter JN, et al. ABVD alone versus radiation-based therapy in limited-stage Hodgkin's lymphoma. *N Engl J Med*. 2012;366(5):399-408.

35. Engert A, Plütschow A, Eich HT, Lohri A, Dörken B, Borchmann P, et al. Reduced treatment intensity in patients with early-stage Hodgkin's lymphoma. *N Engl J Med*. 2010;363(7):640-52.
36. Böll B, Goergen H, Behringer K, Bröckelmann PJ, Hitz F, Kerkhoff A, et al. Bleomycin in older early-stage favorable Hodgkin lymphoma patients: analysis of the German Hodgkin Study Group (GHSg) HD10 and HD13 trials. *Blood*. 2016;127(18):2189-92.
37. Stamatoullas A, Brice P, Bouabdallah R, Mareschal S, Camus V, Rahal I, et al. Outcome of patients older than 60 years with classical Hodgkin lymphoma treated with front line ABVD chemotherapy: frequent pulmonary events suggest limiting the use of bleomycin in the elderly. *Br J Haematol*. 2015;170(2):179-84.
38. Behringer K, Goergen H, Hitz F, Zijlstra JM, Greil R, Markova J, et al. Omission of dacarbazine or bleomycin, or both, from the ABVD regimen in treatment of early-stage favourable Hodgkin's lymphoma (GHSg HD13): an open-label, randomised, non-inferiority trial. *Lancet*. 2015;385(9976):1418-27.
39. Johnson P, Federico M, Kirkwood A, Fosså A, Berkahn L, Carella A, et al. Adapted Treatment Guided by Interim PET-CT Scan in Advanced Hodgkin's Lymphoma. *N Engl J Med*. 2016;374(25):2419-29.
40. Borchmann P, Goergen H, Kobe C, Lohri A, Greil R, Eichenauer DA, et al. PET-guided treatment in patients with advanced-stage Hodgkin's lymphoma (HD18): final results of an open-label, international, randomised phase 3 trial by the German Hodgkin Study Group. *Lancet*. 2018;390(10114):2790-802.
41. al. ASe. Replacing Procarbazine with Dacarbazine in Escalated Beacopp Dramatically Reduces the Post Treatment Haematopoietic Stem and Progenitor Cell Mutational Burden in Hodgkin Lymphoma Patients with No Apparent Loss of Clinical Efficacy. *Blood*. 2022.
42. Casasnovas RO, Bouabdallah R, Brice P, Lazarovici J, Ghesquieres H, Stamatoullas A, et al. PET-adapted treatment for newly diagnosed advanced Hodgkin lymphoma (AHL2011): a randomised, multicentre, non-inferiority, phase 3 study. *Lancet Oncol*. 2019;20(2):202-15.
43. etc. PB. BRECADD IS NON-INFERIOR TO EBEACOPP IN PATIENTS WITH ADVANCED STAGE CLASSICAL HODGKIN LYMPHOMA: EFFICACY RESULTS OF THE GHSg PHASE III HD21 TRIAL. WILEY. 2023.
44. Borchmann P AM, R Greil, M Hertzberg, V Schaub, A Hüttmann, F Keil, J Dierlamm, M Hänel, U Novak, J Meissner, A Zimmermann, S Mathas, JM Zijlstra, A Fossa, A Viardot, B Hertenstein, S Martin, P Giri, P Kamper, D Molin, S Kreissl, M Fuchs, G Schneider, A

- Rosenwald, W Klapper, H Eich, C Baues, M Hallek, M Dietlein, C Kobe, V Diehl, A Engert. Treatment Related Morbidity in Patients with Classical Hodgkin Lymphoma: Results of the Ongoing, Randomized Phase III HD21 Trial By the German Hodgkin Study Group. 2022.
45. Luminari S AF, J Trotman, D Molin, FA d'Amore, G Enblad, L Berkahn, SF Barrington, J Radford, M Federico, AA Kirkwood, P Johnson. Long Follow-up of the Response-Adjusted Therapy for Advanced Hodgkin Lymphoma (RATHL) Trial (CRUK/07/033) Confirms the Safety of Both De-Escalation and Intensification of Chemotherapy. *Blood*. 2022.
  46. Evens AM, Hong F, Gordon LI, Fisher RI, Bartlett NL, Connors JM, et al. The efficacy and tolerability of adriamycin, bleomycin, vinblastine, dacarbazine and Stanford V in older Hodgkin lymphoma patients: a comprehensive analysis from the North American intergroup trial E2496. *Br J Haematol*. 2013;161(1):76-86.
  47. Övergaard N AF, PH Asdahl, P Wikman, I Glimelius, I Lagerlöf, AS Johansson, M Palma, L Hansson, G Enblad, J Linderöth, C Goldkuhl, P Kamper, D Molin. T082: AVD - a possible golden standard in the first-line treatment of older classical Hodgkin lymphoma patients. National Library of Medicine. 2022.
  48. Ansell SM, Radford J, Connors JM, Długosz-Danecka M, Kim WS, Gallamini A, et al. Overall Survival with Brentuximab Vedotin in Stage III or IV Hodgkin's Lymphoma. *N Engl J Med*. 2022;387(4):310-20.
  49. Enblad G, Glimelius B, Sundström C. Treatment outcome in Hodgkin's disease in patients above the age of 60: a population-based study. *Ann Oncol*. 1991;2(4):297-302.
  50. Smith LH, Danielsen B, Allen ME, Cress R. Cancer associated with obstetric delivery: results of linkage with the California cancer registry. *Am J Obstet Gynecol*. 2003;189(4):1128-35.
  51. El-Messidi A, Patenaude V, Abenhaim HA. Incidence and outcomes of women with non-Hodgkin's lymphoma in pregnancy: a population-based study on 7.9 million births. *The journal of obstetrics and gynaecology research*. 2015;41(4):582-9.
  52. Maggen C, Dierickx D, Lugtenburg P, Laenen A, Cardonick E, Shmakov RG, et al. Obstetric and maternal outcomes in patients diagnosed with Hodgkin lymphoma during pregnancy: a multicentre, retrospective, cohort study. *Lancet Haematol*. 2019;6(11):e551-e61.
  53. Brenner B, Avivi I, Lishner M. Haematological cancers in pregnancy. *Lancet*. 2012;379(9815):580-7.

54. Avilés A, Nambo MJ, Neri N. Treatment of Early Stages Hodgkin Lymphoma During Pregnancy. *Mediterr J Hematol Infect Dis*. 2018;10(1):e2018006.
55. Bachanova V, Connors JM. Hodgkin lymphoma in pregnancy. *Curr Hematol Malig Rep*. 2013;8(3):211-7.
56. Moshe Y, Bentur OS, Lishner M, Avivi I. The management of hodgkin lymphomas in pregnancies. *Eur J Haematol*. 2017;99(5):385-91.
57. Weibull CE, Eloranta S, Smedby KE, Björkholm M, Kristinsson SY, Johansson AL, et al. Pregnancy and the Risk of Relapse in Patients Diagnosed With Hodgkin Lymphoma. *J Clin Oncol*. 2016;34(4):337-44.
58. Eichenauer DA, Fuchs M, Pluetschow A, Klimm B, Halbsguth T, Böll B, et al. Phase 2 study of rituximab in newly diagnosed stage IA nodular lymphocyte-predominant Hodgkin lymphoma: a report from the German Hodgkin Study Group. *Blood*. 2011;118(16):4363-5.
59. Advani RH, Horning SJ, Hoppe RT, Daadi S, Allen J, Natkunam Y, et al. Mature results of a phase II study of rituximab therapy for nodular lymphocyte-predominant Hodgkin lymphoma. *J Clin Oncol*. 2014;32(9):912-8.
60. Yildiz F, Zengin N, Engin H, Güllü I, Barista I, Caglar M, et al. Prospective study of combined modality treatment or radiotherapy alone in the management of early-stage adult Hodgkin's disease. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2004;60(3):839-46.
61. Solanki AA, LeMieux MH, Chiu BC, Mahmood U, Hasan Y, Koshy M. Long-term outcomes in patients with early stage nodular lymphocyte-predominant Hodgkin's lymphoma treated with radiotherapy. *PLoS One*. 2013;8(9):e75336.
62. Parikh RR, Grossbard ML, Harrison LB, Yahalom J. Early-stage nodular lymphocyte-predominant Hodgkin lymphoma: the impact of radiotherapy on overall survival. *Leuk Lymphoma*. 2015:1-8.
63. Canellos GP, Mauch P. What is the appropriate systemic chemotherapy for lymphocyte-predominant Hodgkin's lymphoma? *J Clin Oncol*. 2010;28(1):e8.
64. American Society of Hematology, Annual meeting 2011, abstract 2812.
65. Specht L, Yahalom J, Illidge T, Berthelsen AK, Constine LS, Eich HT, et al. Modern radiation therapy for Hodgkin lymphoma: field and dose guidelines from the international lymphoma radiation oncology group (ILROG). *Int J Radiat Oncol Biol Phys*. 2014;89(4):854-62.
66. De Re V, Caggiari L, Repetto O, Mussolin L, Mascarini M. Classical Hodgkin's Lymphoma in the Era of Immune Checkpoint Inhibition. *J Clin Med*. 2019;8(10).



67. Bai CZ, Ji HJ, Feng ML, Hao XL, Zhong QM, Cui XD, et al. Stimulation of dendritic cell maturation and induction of apoptosis in lymphoma cells by a stable lectin from buckwheat seeds. *Genet Mol Res.* 2015;14(1):2162-75.
68. Dabaja BS, Hoppe BS, Plataras JP, Newhauser W, Rosolova K, Flampouri S, et al. Proton therapy for adults with mediastinal lymphomas: the International Lymphoma Radiation Oncology Group guidelines. *Blood.* 2018;132(16):1635-46.
69. Wallace WH, Thomson AB, Saran F, Kelsey TW. Predicting age of ovarian failure after radiation to a field that includes the ovaries. *Int J Radiat Oncol Biol Phys.* 2005;62(3):738-44.
70. Petersen PM, Aznar MC, Berthelsen AK, Loft A, Schut DA, Maraldo M, et al. Prospective phase II trial of image-guided radiotherapy in Hodgkin lymphoma: benefit of deep inspiration breath-hold. *Acta Oncol.* 2015;54(1):60-6.
71. Barrington SF, Mikhael NG, Kostakoglu L, Meignan M, Hutchings M, Müller SP, et al. Role of imaging in the staging and response assessment of lymphoma: consensus of the International Conference on Malignant Lymphomas Imaging Working Group. *J Clin Oncol.* 2014;32(27):3048-58.
72. Gallamini A, Hutchings M, Rigacci L, Specht L, Merli F, Hansen M, et al. Early interim 2-[18F]fluoro-2-deoxy-D-glucose positron emission tomography is prognostically superior to international prognostic score in advanced-stage Hodgkin's lymphoma: a report from a joint Italian-Danish study. *J Clin Oncol.* 2007;25(24):3746-52.
73. Gallamini A, Rigacci L, Merli F, Nassi L, Bosi A, Capodanno I, et al. The predictive value of positron emission tomography scanning performed after two courses of standard therapy on treatment outcome in advanced stage Hodgkin's disease. *Haematologica.* 2006;91(4):475-81.
74. Hutchings M, Loft A, Hansen M, Pedersen LM, Buhl T, Jurlander J, et al. FDG-PET after two cycles of chemotherapy predicts treatment failure and progression-free survival in Hodgkin lymphoma. *Blood.* 2006;107(1):52-9.
75. Kostakoglu L, Goldsmith SJ, Leonard JP, Christos P, Furman RR, Atasever T, et al. FDG-PET after 1 cycle of therapy predicts outcome in diffuse large cell lymphoma and classic Hodgkin disease. *Cancer.* 2006;107(11):2678-87.
76. Barrington SF, Kirkwood AA, Franceschetto A, Fulham MJ, Roberts TH, Almquist H, et al. PET-CT for staging and early response: results from the Response-Adapted Therapy in Advanced Hodgkin Lymphoma study. *Blood.* 2016;127(12):1531-8.

77. Meignan M, Barrington S, Itti E, Gallamini A, Haioun C, Polliack A. Report on the 4th International Workshop on Positron Emission Tomography in Lymphoma held in Menton, France, 3-5 October 2012. *Leuk Lymphoma*. 2014;55(1):31-7.
78. Adams HJA, Kwee TC. Proportion of false-positive lesions at interim and end-of-treatment FDG-PET in lymphoma as determined by histology: Systematic review and meta-analysis. *Eur J Radiol*. 2016;85(11):1963-70.
79. Cheson BD. The International Harmonization Project for response criteria in lymphoma clinical trials. *Hematol Oncol Clin North Am*. 2007;21(5):841-54.
80. Engert A, Haverkamp H, Kobe C, Markova J, Renner C, Ho A, et al. Reduced-intensity chemotherapy and PET-guided radiotherapy in patients with advanced stage Hodgkin's lymphoma (HD15 trial): a randomised, open-label, phase 3 non-inferiority trial. *Lancet*. 2012;379(9828):1791-9.
81. Manson G, Lemchukwu AC, Mokrane FZ, Lopci E, Aide N, Vercellino L, et al. Interpretation of 2-[(18)F]FDG PET/CT in Hodgkin lymphoma patients treated with immune checkpoint inhibitors. *Eur Radiol*. 2022;32(9):6536-44.
82. Cheson BD, Ansell S, Schwartz L, Gordon LI, Advani R, Jacene HA, et al. Refinement of the Lugano Classification lymphoma response criteria in the era of immunomodulatory therapy. *Blood*. 2016;128(21):2489-96.
83. Gillessen S, Kobe C, Engert A, von Tresckow B. PET positivity - the agony of choice: response assessment and interpretation of increased FDG uptake of residual mediastinal tissue after frontline therapy in Hodgkin lymphoma. *Leuk Lymphoma*. 2020;61(2):251-4.
84. Novo M, Nowakowski GS, Habermann TM, Witzig TE, Micallef IN, Johnston PB, et al. Persistent mediastinal FDG uptake on PET-CT after frontline therapy for Hodgkin lymphoma: biopsy, treat or observe? *Leuk Lymphoma*. 2020;61(2):318-27.
85. Rigacci L, Puccini B, Broccoli A, Dona M, Gotti M, Evangelista A, et al. Clinical characteristics of interim-PET negative patients with a positive end PET from the prospective HD08-01 FIL study. *Ann Hematol*. 2020;99(2):283-91.
86. Bröckelmann PJ, Müller H, Guhl T, Behringer K, Fuchs M, Moccia AA, et al. Relapse After Early-Stage, Favorable Hodgkin Lymphoma: Disease Characteristics and Outcomes With Conventional or High-Dose Chemotherapy. *J Clin Oncol*. 2021;39(2):107-15.
87. Moskowitz AJ, Schöder H, Yahalom J, McCall SJ, Fox SY, Gerecitano J, et al. PET-adapted sequential salvage therapy with brentuximab





- vedotin followed by augmented ifosamide, carboplatin, and etoposide for patients with relapsed and refractory Hodgkin's lymphoma: a non-randomised, open-label, single-centre, phase 2 study. *Lancet Oncol.* 2015;16(3):284-92.
88. Glimelius I, Diepstra A. Novel treatment concepts in Hodgkin lymphoma. *J Intern Med.* 2016.
  89. Sasse S, Alram M, Müller H, Smardová L, Metzner B, Doehner H, et al. Prognostic relevance of DHAP dose-density in relapsed Hodgkin lymphoma: an analysis of the German Hodgkin-Study Group. *Leuk Lymphoma.* 2016;57(5):1067-73.
  90. Ansell SM. Hodgkin lymphoma: 2012 update on diagnosis, risk-stratification, and management. *Am J Hematol.* 2012;87(12):1096-103.
  91. Moskowitz CH, Walewski J, Nademanee A, Masszi T, Agura E, Holowiecki J, et al. Five-year PFS from the AETHERA trial of brentuximab vedotin for Hodgkin lymphoma at high risk of progression or relapse. *Blood.* 2018;132(25):2639-42.
  92. Ansell SM, Lesokhin AM, Borrello I, Halwani A, Scott EC, Gutierrez M, et al. PD-1 blockade with nivolumab in relapsed or refractory Hodgkin's lymphoma. *N Engl J Med.* 2015;372(4):311-9.
  93. Younes A, Santoro A, Shipp M, Zinzani PL, Timmerman JM, Ansell S, et al. Nivolumab for classical Hodgkin's lymphoma after failure of both autologous stem-cell transplantation and brentuximab vedotin: a multicentre, multicohort, single-arm phase 2 trial. *Lancet Oncol.* 2016;17(9):1283-94.
  94. Armand P, Shipp MA, Ribrag V, Michot JM, Zinzani PL, Kuruvilla J, et al. Programmed Death-1 Blockade With Pembrolizumab in Patients With Classical Hodgkin Lymphoma After Brentuximab Vedotin Failure. *J Clin Oncol.* 2016.
  95. Chen R, Zinzani PL, Fanale MA, Armand P, Johnson NA, Brice P, et al. Phase II Study of the Efficacy and Safety of Pembrolizumab for Relapsed/Refractory Classic Hodgkin Lymphoma. *J Clin Oncol.* 2017;35(19):2125-32.
  96. Kuruvilla J, Ramchandren R, Santoro A, Paszkiewicz-Kozik E, Gasiorowski R, Johnson NA, et al. Pembrolizumab versus brentuximab vedotin in relapsed or refractory classical Hodgkin lymphoma (KEYNOTE-204): an interim analysis of a multicentre, randomised, open-label, phase 3 study. *Lancet Oncol.* 2021;22(4):512-24.
  97. Haverkos BM, Abbott D, Hamadani M, Armand P, Flowers ME, Merryman R, et al. PD-1 blockade for relapsed lymphoma post-allogeneic hematopoietic cell transplant: high response rate but frequent GVHD. *Blood.* 2017;130(2):221-8.

98. Moskowitz CH, Nademanee A, Masszi T, Agura E, Holowiecki J, Abidi MH, et al. Brentuximab vedotin as consolidation therapy after autologous stem-cell transplantation in patients with Hodgkin's lymphoma at risk of relapse or progression (AETHERA): a randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet*. 2015;385(9980):1853-62.
99. Younes A, Gopal AK, Smith SE, Ansell SM, Rosenblatt JD, Savage KJ, et al. Results of a pivotal phase II study of brentuximab vedotin for patients with relapsed or refractory Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol*. 2012;30(18):2183-9.
100. Chen R, Zinzani PL, Fanale MA, Armand P, Johnson NA, Brice P, et al. Phase II Study of the Efficacy and Safety of Pembrolizumab for Relapsed/Refractory Classic Hodgkin Lymphoma. *J Clin Oncol*. 2017;35(19):2125-32.
101. Johnston PB, Inwards DJ, Colgan JP, Laplant BR, Kabat BF, Habermann TM, et al. A Phase II trial of the oral mTOR inhibitor everolimus in relapsed Hodgkin lymphoma. *Am J Hematol*. 2010;85(5):320-4.
102. Fardet L, Lambotte O, Meynard JL, Kamouh W, Galicier L, Marzac C, et al. Reactive haemophagocytic syndrome in 58 HIV-1-infected patients: clinical features, underlying diseases and prognosis. *Aids*. 2010;24(9):1299-306.
103. Loren AW, Mangu PB, Beck LN, Brennan L, Magdalinski AJ, Partridge AH, et al. Fertility preservation for patients with cancer: American Society of Clinical Oncology clinical practice guideline update. *J Clin Oncol*. 2013;31(19):2500-10.
104. Weibull CE, Johansson ALV, Eloranta S, Smedby KE, Björkholm M, Lambert PC, et al. Temporarily Treated Patients With Hodgkin Lymphoma Have Childbearing Potential in Line With Matched Comparators. *J Clin Oncol*. 2018;36(26):2718-25.
105. Mahajan N. Fertility preservation in female cancer patients: An overview. *J Hum Reprod Sci*. 2015;8(1):3-13.
106. Lambertini M, Peccatori FA, Demeestere I, Amant F, Wyns C, Stukenborg JB, et al. Fertility preservation and post-treatment pregnancies in post-pubertal cancer patients: ESMO Clinical Practice Guidelines(†). *Ann Oncol*. 2020;31(12):1664-78.
107. Rodriguez-Wallberg KA, Tanbo T, Tinkanen H, Thurin-Kjellberg A, Nedstrand E, Kitlinski ML, et al. Ovarian tissue cryopreservation and transplantation among alternatives for fertility preservation in the Nordic countries - compilation of 20 years of multicenter experience. *Acta Obstet Gynecol Scand*. 2016;95(9):1015-26.



108. Lambertini M, Del Mastro L, Pescio MC, Andersen CY, Azim HA, Jr., Peccatori FA, et al. Cancer and fertility preservation: international recommendations from an expert meeting. *BMC Med.* 2016;14:1.
109. Eichenauer DA, Engert A, Andre M, Federico M, Illidge T, Hutchings M, et al. Hodgkin's lymphoma: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up. *Ann Oncol.* 2014;25 Suppl 3:iii70-5.
110. Agarwal A, Ranganathan P, Kattal N, Pasqualotto F, Hallak J, Khayal S, et al. Fertility after cancer: a prospective review of assisted reproductive outcome with banked semen specimens. *Fertil Steril.* 2004;81(2):342-8.
111. Vermaete N, Wolter P, Verhoef G, Gosselink R. Physical activity, physical fitness and the effect of exercise training interventions in lymphoma patients: a systematic review. *Ann Hematol.* 2013;92(8):1007-21.
112. Baudino B, D'Agata F, Caroppo P, Castellano G, Cauda S, Manfredi M, et al. The chemotherapy long-term effect on cognitive functions and brain metabolism in lymphoma patients. *Q J Nucl Med Mol Imaging.* 2012;56(6):559-68.
113. Roila F, Molassiotis A, Herrstedt J, Aapro M, Gralla RJ, Bruera E, et al. 2016 MASCC and ESMO guideline update for the prevention of chemotherapy- and radiotherapy-induced nausea and vomiting and of nausea and vomiting in advanced cancer patients. *Ann Oncol.* 2016;27(suppl 5):v119-v33.
114. Banakh I, Lam A, Tiruvoipati R, Carney I, Botha J. Imatinib for bleomycin induced pulmonary toxicity: a case report and evidence-base review. *Clin Case Rep.* 2016;4(5):486-90.
115. Carnevale-Schianca F, Gallo S, Rota-Scalabrini D, Sangiolo D, Fizzotti M, Caravelli D, et al. Complete resolution of life-threatening bleomycin-induced pneumonitis after treatment with imatinib mesylate in a patient with Hodgkin's lymphoma: hope for severe chemotherapy-induced toxicity? *J Clin Oncol.* 2011;29(24):e691-3.
116. Yri OE, Torfoss D, Hungnes O, Tierens A, Waalen K, Nordøy T, et al. Rituximab blocks protective serologic response to influenza A (H1N1) 2009 vaccination in lymphoma patients during or within 6 months after treatment. *Blood.* 2011;118(26):6769-71.
117. Sharp L, Johansson H, Hatschek T, Bergenmar M. Smoking as an independent risk factor for severe skin reactions due to adjuvant radiotherapy for breast cancer. *Breast (Edinburgh, Scotland).* 2013;22(5):634-8.
118. Wells M, Macmillan M, Raab G, MacBride S, Bell N, MacKinnon K, et al. Does aqueous or sucralfate cream affect the severity of

- erythematous radiation skin reactions? A randomised controlled trial. *Radiother Oncol.* 2004;73(2):153-62.
119. Iwakawa M, Noda S, Yamada S, Yamamoto N, Miyazawa Y, Yamazaki H, et al. Analysis of non-genetic risk factors for adverse skin reactions to radiotherapy among 284 breast cancer patients. *Breast Cancer.* 2006;13(3):300-7.
  120. Prochazka M, Granath F, Ekbom A, Shields PG, Hall P. Lung cancer risks in women with previous breast cancer. *Eur J Cancer.* 2002;38(11):1520-5.
  121. Jagsi R, Griffith KA, Koelling T, Roberts R, Pierce LJ. Rates of myocardial infarction and coronary artery disease and risk factors in patients treated with radiation therapy for early-stage breast cancer. *Cancer.* 2007;109(4):650-7.
  122. Kaufman EL, Jacobson JS, Hershman DL, Desai M, Neugut AI. Effect of breast cancer radiotherapy and cigarette smoking on risk of second primary lung cancer. *J Clin Oncol.* 2008;26(3):392-8.
  123. Macdonald G, Kondor N, Yousefi V, Green A, Wong F, Aquino-Parsons C. Reduction of carboxyhaemoglobin levels in the venous blood of cigarette smokers following the administration of carbogen. *Radiother Oncol.* 2004;73(3):367-71.
  124. Malekzadeh F, et al. Naturläkemedel och hormonpreparat - potentiell risk för bröstcancerpatienter. . 2005:102.
  125. Peterson C. Naturläkemedel - egenvård på egen risk! Fara för okända biverkningar och interaktioner med "vanliga" läkemedel. . *Läkartidningen.* 2005:102.
  126. Bradley KA, Rubinsky AD, Sun H, Bryson CL, Bishop MJ, Blough DK, et al. Alcohol screening and risk of postoperative complications in male VA patients undergoing major non-cardiac surgery. *J Gen Intern Med.* 2011;26(2):162-9.
  127. Nath B, Li Y, Carroll JE, Szabo G, Tseng JF, Shah SA. Alcohol exposure as a risk factor for adverse outcomes in elective surgery. *J Gastrointest Surg.* 2010;14(11):1732-41.
  128. Tonnesen H, Nielsen PR, Lauritzen JB, Moller AM. Smoking and alcohol intervention before surgery: evidence for best practice. *Br J Anaesth.* 2009;102(3):297-306.
  129. Biccler JL, Glimelius I, Eloranta S, Smeland KB, Brown PN, Jakobsen LH, et al. Relapse Risk and Loss of Lifetime After Modern Combined Modality Treatment of Young Patients With Hodgkin Lymphoma: A Nordic Lymphoma Epidemiology Group Study. *J Clin Oncol.* 2019;37(9):703-13.
  130. Glimelius I, Englund A, Rostgaard K, Smedby KE, Eloranta S, de Nully Brown P, et al. Distribution of hospital care among pediatric and

- young adult Hodgkin lymphoma survivors-A population-based cohort study from Sweden and Denmark. *Cancer Med.* 2019;8(10):4918-27.
131. Galper SL, Yu JB, Mauch PM, Strasser JF, Silver B, Lacasce A, et al. Clinically significant cardiac disease in patients with Hodgkin lymphoma treated with mediastinal irradiation. *Blood.* 2011;117(2):412-8.
  132. Gustavsson A, Eskilsson J, Landberg T, Svahn-Tapper G, White T, Wollmer P, et al. Late cardiac effects after mantle radiotherapy in patients with Hodgkin's disease. *Ann Oncol.* 1990;1(5):355-63.
  133. Hancock SL, Donaldson SS, Hoppe RT. Cardiac disease following treatment of Hodgkin's disease in children and adolescents. *J Clin Oncol.* 1993;11(7):1208-15.
  134. Hull MC, Morris CG, Pepine CJ, Mendenhall NP. Valvular dysfunction and carotid, subclavian, and coronary artery disease in survivors of hodgekin lymphoma treated with radiation therapy. *Jama.* 2003;290(21):2831-7.
  135. Myrehaug S, Pintilie M, Tsang R, Mackenzie R, Crump M, Chen Z, et al. Cardiac morbidity following modern treatment for Hodgkin lymphoma: supra-additive cardiotoxicity of doxorubicin and radiation therapy. *Leuk Lymphoma.* 2008;49(8):1486-93.
  136. Ng AK. Review of the cardiac long-term effects of therapy for Hodgkin lymphoma. *Br J Haematol.* 2011;154(1):23-31.
  137. van Nimwegen FA, Schaapveld M, Janus CP, Krol AD, Petersen EJ, Raemaekers JM, et al. Cardiovascular disease after Hodgkin lymphoma treatment: 40-year disease risk. *JAMA Intern Med.* 2015;175(6):1007-17.
  138. Weibull CE, Björkholm M, Glimelius I, Lambert PC, Andersson TML, Smedby KE, et al. Temporal trends in treatment-related incidence of diseases of the circulatory system among Hodgkin lymphoma patients. *Int J Cancer.* 2019;145(5):1200-8.
  139. Andersson A, Näslund U, Tavelin B, Enblad G, Gustavsson A, Malmer B. Long-term risk of cardiovascular disease in Hodgkin lymphoma survivors--retrospective cohort analyses and a concept for prospective intervention. *Int J Cancer.* 2009;124(8):1914-7.
  140. de Fine Licht S, Maraldo MV, Specht L, Nielsen TT, Winther JF, Rugbjerg K. Risk factors for cardiovascular disease in 5-year survivors of adolescent and young adult cancer: A Danish population-based cohort study. *Cancer.* 2020;126(3):659-69.
  141. El-Galaly TC, Glimelius I. Late relapses in Hodgkin lymphoma - should we search for the needle in the haystack? *Br J Haematol.* 2022;198(1):11-3.

142. Khalid Y, Fradley M, Dasu N, Dasu K, Shah A, Levine A. Gender disparity in cardiovascular mortality following radiation therapy for Hodgkin's lymphoma: a systematic review. *Cardiooncology*. 2020;6:12.
143. Abrahamsen AF, Loge JH, Hannisdal E, Nome O, Lund MB, Holte H, et al. Late medical sequelae after therapy for supradiaphragmatic Hodgkin's disease. *Acta Oncol*. 1999;38(4):511-5.
144. Hancock SL, Tucker MA, Hoppe RT. Breast cancer after treatment of Hodgkin's disease. *J Natl Cancer Inst*. 1993;85(1):25-31.
145. Dores GM, Metayer C, Curtis RE, Lynch CF, Clarke EA, Glimelius B, et al. Second malignant neoplasms among long-term survivors of Hodgkin's disease: a population-based evaluation over 25 years. *J Clin Oncol*. 2002;20(16):3484-94.
146. Horwich A, Swerdlow AJ. Second primary breast cancer after Hodgkin's disease. *Br J Cancer*. 2004;90(2):294-8.
147. Hodgson DC, Gilbert ES, Dores GM, Schonfeld SJ, Lynch CF, Storm H, et al. Long-term solid cancer risk among 5-year survivors of Hodgkin's lymphoma. *J Clin Oncol*. 2007;25(12):1489-97.
148. Lord SJ, Lei W, Craft P, Cawson JN, Morris I, Walleser S, et al. A systematic review of the effectiveness of magnetic resonance imaging (MRI) as an addition to mammography and ultrasound in screening young women at high risk of breast cancer. *Eur J Cancer*. 2007;43(13):1905-17.
149. van Hulst RA, Rietbroek RC, Gaastra MT, Schlösser NJ. To dive or not to dive with bleomycin: a practical algorithm. *Aviat Space Environ Med*. 2011;82(8):814-8.
150. Behringer K, Mueller H, Goergen H, Thielen I, Eibl AD, Stumpf V, et al. Gonadal function and fertility in survivors after Hodgkin lymphoma treatment within the German Hodgkin Study Group HD13 to HD15 trials. *J Clin Oncol*. 2013;31(2):231-9.
151. Swerdlow AJ, Cooke R, Bates A, Cunningham D, Falk SJ, Gilson D, et al. Risk of premature menopause after treatment for Hodgkin's lymphoma. *J Natl Cancer Inst*. 2014;106(9).
152. Stensheim H, Klungsoyr K, Skjaerven R, Grotmol T, Fosså SD. Birth outcomes among offspring of adult cancer survivors: a population-based study. *Int J Cancer*. 2013;133(11):2696-705.
153. Molin D, Linderroth J, Wahlin BE. Nodular lymphocyte predominant Hodgkin lymphoma in Sweden between 2000 and 2014: an analysis of the Swedish Lymphoma Registry. *Br J Haematol*. 2017;177(3):449-56.



## KAPITEL 23

# Förslag på fördjupning

- [EORTC-riktlinjer](#)
- Engert A, Younes A (Eds): Hodgkin lymphoma – A Comprehensive Overview, Third Edition, 2020
- [Blodcancerförbundet](#), informationsfilmer

## KAPITEL 24

# Vårdprogramgruppen

### 24.1 Vårdprogramgruppens sammansättning

Den nationella arbetsgruppen består av en representant per regionalt cancercentrum samt en ordförande som utsetts av RCC i samverkan. Gruppen har eftersträvat multiprofessionalitet med representanter för de olika vårdnivåer som är engagerade i patientens vårdflöde. Utöver detta har patientföreträdare deltagit.

### 24.2 Vårdprogramgruppens medlemmar

Daniel Molin, docent, ordförande

Överläkare, Sektionen för onkologi, VO BOT, Akademiska sjukhuset, Uppsala  
RCC Uppsala-Örebro

Christina Goldkuhl

Överläkare, Onkolog- och hematologkliniken, Sahlgrenska  
universitetssjukhuset, Göteborg  
RCC Väst

Ann-Sofie Johansson, med.dr

Överläkare, Cancercentrum, Norrlands universitetssjukhus, Umeå  
RCC Norr

Gunilla Enblad, professor

Överläkare, Sektionen för onkologi, VO BOT, Akademiska sjukhuset, Uppsala  
RCC Uppsala-Örebro

Ingemar Lagerlöf, doktorand

Överläkare, Hematologkliniken, Universitetssjukhuset, Linköping  
RCC Sydöst

Ingrid Glimelius, docent

Överläkare, Sektionen för onkologi, VO BOT, Akademiska sjukhuset, Uppsala  
RCC Uppsala-Örebro

Johan Linderöth, med.dr

Överläkare, Skånes universitetssjukhus, Lund





RCC Syd

Lotta Hansson, docent

Överläkare, PF lymfom, PO Hematologi, Karolinska universitetssjukhuset, Solna

RCC Stockholm-Gotland

Marzia Palma, med.dr

Specialistläkare, PF lymfom, PO Hematologi, Karolinska universitetssjukhuset, Solna

RCC Stockholm-Gotland

Rose-Marie Amini, professor

Överläkare, Klinisk patologi, Akademiska sjukhuset, Uppsala

RCC Uppsala-Örebro

Urban Jerlström,

Överläkare, Universitetssjukhuset Örebro

RCC Uppsala-Örebro

Åsa Örnberg

Onkologisjuksköterska Cancercentrum, Norrlands universitetssjukhus, Umeå

RCC Norr

## 24.3 Tidigare medlemmar i vårdprogramgruppen

Följande personer har medverkat till tidigare versioner av vårdprogrammet:

Sofia Heyman, specialistläkare, Hematolog- och Onkologkliniken, Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg, Laura Husso, patientrepresentant, Karin

Fjördén, med.dr Specialistläkare, Skånes universitetssjukhus RCC Syd.

## 24.4 Jäv och andra bindningar

Vårdprogramarbetet har skett utan stöd från läkemedelsindustrin eller andra externa parter. Alla som ingår i arbetsgruppen har lämnat jävsdeklarationer.

Kopior av gruppens jävsdeklarationer kan erhållas från Regionalt cancercentrum Uppsala-Örebro.

Daniel Molin har varit nationell huvudprövare i kliniska studier för Merck och Takeda och Ingemar Lagerlöf har varit prövare i kliniska studier för

Nanovector, Janssen och Takeda. RCC:s samverkansgrupp har bedömt att uppdragen inte påverkar arbetet med vårdprogrammet. Övriga medlemmar i

den nationella vårdprogramgruppen har inga pågående uppdrag som skulle kunna innebära jäv.

Kopior av hela gruppens jävsdeklarationer, inklusive föreläsaruppdrag, går att få från Regionalt cancercentrum i Uppsala-Örebro.

## 24.5 Vårdprogrammets förankring

Vårdprogrammet har utarbetats på uppdrag av RCC:s samverkansgrupp, vilken utsett Daniel Molin till vårdprogramgruppens ordförande.

Remissversionen av vårdprogrammet har publicerats öppet på cancercentrum.se. Remissversionen har gått till regionernas linjeorganisationer för kommentarer om organisatoriska och ekonomiska konsekvenser av vårdprogrammet samt till specialist-, professions- och patientföreningar för övriga synpunkter på innehållet. Under remissrundan har nedan listade organisationer lämnat synpunkter på vårdprogrammets innehåll. Utöver dessa har svar inkommit från läkemedelsföretag, enskilda kliniker och enskilda företrädare för patienter och profession.

- Dietisternas Riksförbund - Onkologisektionen
- Dietisternas Riksförbund - Sektionen för onkologi
- Kunskapsteam Cancer i primärvården (CaPrim), Akademiskt primärvårdscentrum, Region Stockholm
- NAC (Nationell arbetsgrupp för cancerläkemedel)
- Nationell arbetsgrupp cancerprevention inom Regionala cancercentrum i samverkan
- Nationella primärvårdsrådet
- Nationella vårdprogramgruppen för cancerrehabilitering via Katja Vuollet Carlsson
- NPO Tandvård
- PNR RCC Väst
- Processen Integrativ Cancervård, RCC Stockholm Gotland
- Regionalt programområde barn och ungdomars hälsa (RPO BU) för sjukvårdsregionen Stockholm-Gotland
- Sahlgrenska Universitetssjukhuset
- Svenska BMT gruppen
- SBU – Statens beredning för medicinsk och social utvärdering
- Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, TLV
- Region Halland
- Region Kronoberg



- Region Skåne
- Region Uppsala
- Region Värmland
- Region Västmanland
- Region Örebro län (Carolina Blomberg)
- Region Örebro län (Ted Rylander)
- Region: Stockholm
- Region: Sörmland
- Västra Götaland (Folktandvården)
- Västra Götalandsregionen - Närhälsan och PV-rådet VGR
- Västra Götalandsregionen
- Norra sjukvårdsregionen

Efter sammanställning av de inkomna synpunkterna, och revidering som följd av den, har vårdprogrammet bearbetats och godkänts av vårdprogramgruppen och fastställts av RCC i samverkan.

## BILAGA 1

# Kvalitetsdokument för patologi

För information kring hematologisk patologi, se [www.svfp.se](http://www.svfp.se).



## BILAGA 2

# Patientinformation

### Allmänt

Hodgkins lymfom är en cancersjukdom som uppstår i celler som tillhör det lymfatiska systemet. Sjukdomen drabbar oftast unga vuxna, men kan även drabba barn och äldre. Trots att Hodgkins lymfom är en allvarlig sjukdom finns det effektiv behandling i form av cytostatika och strålbehandling. Det gör att de allra flesta blir friska efter behandlingen.

Det vanligaste symtomet är att en eller flera lymfkörtlar svullnar upp, oftast på halsen eller i armhålorna. En del patienter vänder sig till vården för att de blir andfådda eller har hosta, och en del söker vård pga. viktnedgång, långvarig feber eller svettningar nattetid. Dessa senare symtom kallas för B-symtom. Klåda kan också vara ett besvärande symtom.

Orsakerna till Hodgkins lymfom är till stor del okända. Dock kan ett nedsatt immunförsvar (t.ex. pga. HIV infektion eller tidigare genomgången transplantation) vara en riskfaktor. En del reumatiska sjukdomar kan också öka risken något.

Det finns inga starka samband mellan livsstilsfaktorer och insjuknande i Hodgkins lymfom, förutom en lätt ökad risk hos rökare.

Det finns en viss ärftlighet, men risken är mycket liten och ingen kontroll av dina släktingar rekommenderas.

### Utredning

För att säkerställa att det rör sig om Hodgkins lymfom behöver vi ett vävnadsprov från en av de förstörade lymfkörtlarna. Detta gör vi genom att antingen ta bort hela körteln eller en del av den. Om körtlarna sitter mer svåråtkomligt kan vi ta vävnadsprovet via en nål.

Nästa steg blir att ta reda på hur utbredningen av sjukdomen ser ut i kroppen. Det innebär oftast att vi gör en PET-DT-undersökning, dvs. en kombination av två undersökningar. I den första (datortomografi eller DT) tittar vi på utseendet och storleken av körtlarna i kroppen, och i den andra (PET) undersöker vi aktiviteten i de förstörade körtlarna.

## Behandling

Behandlingen beror på utbredningen i kroppen och förekomsten av vissa riskfaktorer:

1. Om sjukdomsutbredningen är begränsad:  
2 eller 4 månaders cytostatikabehandling (ABVD/AVD) följt av strålbehandling.
2. Om sjukdomen är utbredd:  
Oftast 4–6 BEACOPDac-kurer, men ibland kan 6 ABVD/AVD-kurer övervägas.  
Vid utbredd sjukdom gör vi en ny PET-DT-undersökning efter 2 kurer. Resultaten av denna undersökning styr den fortsatta behandlingen.
3. Du kan också erbjudas behandling inom ramen för en klinisk studie, med nya kombinationer av läkemedel eller strålbehandling med protoner.

### ABVD eller AVD

ABVD och AVD är kombinationer av cytostatika, dvs. cellgifter, som ges på dagvårdsavdelningen var 14:e dag. Behandlingen ges intravenöst (direkt i blodet), ofta via en kateter på bröstkorgsväggen eller i armen. Varje behandling tar ca 2–3 timmar.

Bleomycin som ingår i behandlingen kan ge biverkningar från lungorna. Studier har visat att bleomycin inte har någon tilläggseffekt efter två kurer varför man fortsätter med AVD därefter.

### BEACOPDac

BEACOPDac är en cytostatikakombination som ges som intravenöst dropp på dagvårdsavdelningen tre dagar i rad. Ett mycket kort dropp ges 1 vecka senare. Dagarna däremellan tar du kortisontabletter hemma enligt ett speciellt schema. 3 veckor efter första droppet startar kur 2.



## Biverkningar

### Allmänna råd:

- Fysisk aktivitet: Det är viktigt att du fortsätter motionera och röra på dig i den utsträckning du orkar. Både illamåendet och tröttheten minskar och du återhämtar dig fortare när behandlingen är avslutad.
- Alkohol: Du bör inte dricka alkohol under de dagar du får cytostatikabehandling.
- Vaccinera dig mot säsongsinfluensan och covid-19. Socialstyrelsen och Läkemedelsverket rekommenderar att alla som har gravt nedsatt immunförsvar gör detta. Uppmana närstående att också vaccinera sig. Även små barn kan vaccineras.

Det finns ett antal vanliga biverkningar som vi beskriver lite närmare här.

### Illamående

En vanlig biverkan av cytostatika är illamående. Det finns dock bra mediciner som dämpar illamåendet. Dessa mediciner får du före behandlingen och du har också dessa tabletter hemma att ta om det behövs dagarna efter behandlingen.

### Låga blodvärden och infektionskänslighet

En annan vanlig biverkan är att du blir infektionskänslig och får låga blodvärden. Det beror på att behandlingen påverkar benmärgens celler så att de röda blodkropparna (Hb) och de vita blodkropparna (LPK) sjunker. Benmärgens celler är en frisk vävnad som hinner nybilda sig tills det är dags för en ny behandling, men ibland kan man behöva hjälpa nybildningen av vita blodkroppar med en spruta som tas under en eller några dagar. När de röda blodkropparna ligger lågt (lågt blodvärde) blir du ofta tröttare än vanligt, och brist på vita blodkroppar gör att du blir mer mottaglig för infektioner.

Hör av dig till din behandlande mottagning eller avdelning (även kvällar och helger) om du får feber (över 38,5 °C) eller hosta. Då kan du behöva behandling med antibiotika som tabletter eller som dropp direkt till blodet.

Trombocyter (eller blodplättar) finns också i benmärgens celler, och de kan tillfälligtvis bli färre efter behandlingen. Följden är att du blöder lättare.

Allmänna råd för att undvika infektion:

- Var noggrann med handhygien. Det gäller både dig själv och dina närstående.
- Träffa gärna folk – men undvik infekterade personer.

- Undvik gärna folksamlingar och köer om det går, speciellt under influensatider.
- Undvik att vistas i närheten av husrenoveringar eller ombyggnationer, och undvik att gräva i jord. I byggdamm och jord kan det finnas svampsporer som kan ge farliga infektioner när du är infektiöskänslig.
- Om du kommer i kontakt med någon som är smittad med vattkoppor – ta snarast kontakt med din läkare för att diskutera eventuella åtgärder. Vattkoppor kan vara farligt för dig. Risken att du blir sjuk är dock liten om du har haft vattkoppor tidigare eller om du har förebyggande virusprofylax (valaciklovir).

## Tappa håret

Cytostatika gör att du tappar hår, men alla tappar inte allt sitt hår. När behandlingen är färdig växer håret långsamt ut igen. Alla får ersättning från regionen för att prova ut en peruk.

## Kemisk lunginflammation

I både ABVD- och BEACOPDac-behandlingar ingår bleomycin, och det kan i sällsynta fall ge en kemisk lunginflammation. Det är därför viktigt att säga till om du blir ovanligt trött och andfädd eller får hosta. Risken för kemisk lunginflammation ökar om du behandlas med höga syrgastryck. Om du behöver sövas ska du därför alltid meddela narkosläkaren att du har behandlats med bleomycin. Detta gäller under behandlingstiden och ca 5 år framåt.

Bleomycin kan också ge mörka märken i huden om du river dig, t.ex. kliar dig med vassa naglar. Dessa märken kan finnas kvar under lång tid, så klia dig försiktigt!

## Stickningar och domningar

Vissa cytostatika kan ge biverkningar från de yttre nervändarna i form av stickningar och domningar i fingrar och fötter. Om du får stora besvär kan läkarna behöva justera cytostatikadoserna. Besvären brukar gå tillbaka efter avslutad behandling, men hos en del försvinner inte besvären helt.

## Påverkad sexualitet

Hos kvinnor kan menstruationerna bli oregelbundna och även upphöra helt under cytostatikabehandlingen. Detta kan leda till besvär i form av värmevallningar och svettningar. Efter avslutad behandling återfår de flesta regelbunden mens. Underlivets slemhinnor kan bli sköra och torra.

Dessutom kan illamående, trötthet och eventuellt håravfall påverka sexualiteten hos både kvinnor och män.





Män bör använda kondom eftersom cytostatika kan finnas kvar i sperma i upp till 24 timmar efter behandlingen.

## Infertilitet

Efter avslutad ABVD-behandling kan de allra flesta få barn, både kvinnor och män. Hos kvinnor finns det dock en risk att den fertila perioden blir kortare, eftersom det finns en ökad risk för att gå tidigare i klimakteriet.

Efter BEACOPP-behandling är risken för infertilitet större för båda könen.

Din läkare kommer att diskutera risken för infertilitet med dig och om det är lämpligt att frysa ägg eller spermier före behandlingen.

## Trötthet

Cytostatikabehandlingen gör ofta att du blir trött, speciellt en bit in i behandlingen. Det är viktigt att du fortsätter att göra det du tycker är roligt, röra på dig och leva så vanligt som möjligt de dagar du inte får behandling.

## Känslig hud

Huden är känsligare än vanligt efter cytostatikabehandlingen, så var försiktig med solen. Detta gäller även solarium.

## Mag- och tarmbesvär

Förstoppning är en vanlig biverkning under cytostatikabehandling. Den kan orsakas av cytostatikabehandlingen eller av läkemedel mot illamående, men också av morfinpreparat eller av att du rör dig mindre. Fysisk aktivitet kan hjälpa, och det finns också flera olika läkemedel som din läkare kan förskriva.

## Strålbehandling

Om du behöver strålbehandling börjar den ca 3 veckor efter den sista cytostatikakuren. Innan behandlingen börjar blir du kallad till strålbehandlingsavdelningen på ett förberedande besök. Behandlingen ges varje vardag i 2–4 veckor, och varje behandling tar ungefär 15–20 minuter.

Biverkningarna beror på vilket område som strålbehandlas, och du får mer information från din läkare före strålbehandlingsstarten.

## Uppföljning

1–2 månader efter att du avslutat din cytostatika- eller strålbehandling görs en uppföljande röntgenkontroll, och det är vanligtvis den sista röntgenkontrollen. Du kommer att gå på återbesök ungefär var 3:e månad under det första året, och sedan mer sällan i upp till cirka 2 år efter avslutad behandling. Om du har fått strålbehandling kan besöken fortsätta även efter 2 år.



## BILAGA 3

# Sammanfattning av cancerbehandling

Diagnos: \_\_\_\_\_

Datum för diagnos: \_\_\_\_\_

Plats för tumör/tumörlokal:  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Behandlingsprotokoll: \_\_\_\_\_

|                        |    |     |                       |
|------------------------|----|-----|-----------------------|
| Kirurgi:               | Ja | Nej | Datum                 |
| Cytostatikabehandling: | Ja | Nej | Datum: fr.o.m.–t.o.m. |

| Preparat | Totaldos |
|----------|----------|
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |

|                 |    |     |                       |
|-----------------|----|-----|-----------------------|
| Strålbehandling | Ja | Nej | Datum: fr.o.m.–t.o.m. |
|-----------------|----|-----|-----------------------|

|       |       |       |          |
|-------|-------|-------|----------|
| Lokal | Dos   | /dygn | Totaldos |
| _____ | _____ | _____ | _____    |
| _____ | _____ | _____ | _____    |
| _____ | _____ | _____ | _____    |



Högdosbehandling med stamcellstransplantation Ja \_\_\_\_ Nej \_\_\_\_

Datum: \_\_\_\_\_

Stamceller:

Egna      från syskon      från släkting      från obesläktad givare

Förberedande behandling:

| Preparat | Totaldos |
|----------|----------|
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |
| _____    | _____    |

Riskorgan:      Risker/planerad uppföljning

Hjärta      \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Lungor      \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Sköldkörtel      \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Bröst      \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Fertilitet      \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_



Att tänka på inför framtiden:

Rök inte! Rökning ökar risken för de flesta sena biverkningar av cancerbehandling.

Motion och hälsosam kost minskar risken för sjukdomar i hjärta och blodkärl.

Övrigt:

---

---

---

---

---

Om du har frågor, kontakta: \_\_\_\_\_



## BILAGA 4

# Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma

Protocol date: Version 2023-08-22

The Swedish Proton Radiotherapy Group, Diagnosis Hodgkin Lymphoma

Working group:

Christina Goldkuhl  
Sahlgrenska University Hospital

[Christina.Goldkuhl@vgregion.se](mailto:Christina.Goldkuhl@vgregion.se)

Daniel Molin  
University Hospital Uppsala

[Daniel.Molin@igp.uu.se](mailto:Daniel.Molin@igp.uu.se)

Anna Bäck  
Sahlgrenska University Hospital

[Anna.Back@vgregion.se](mailto:Anna.Back@vgregion.se)

Ola Norrlid  
University Hospital Uppsala

[Ola.Norrlid@akademiska.se](mailto:Ola.Norrlid@akademiska.se)

Anneli Edvardsson  
Skåne University Hospital

[Anneli.Edvardsson@skane.se](mailto:Anneli.Edvardsson@skane.se)

Ingela Raunert  
Sahlgrenska University Hospital

[ingela.raunert@vgregion.se](mailto:ingela.raunert@vgregion.se)

Marika Enmark  
Skåne University Hospital

[Marika.Enmark@skane.se](mailto:Marika.Enmark@skane.se)

Maret Sooru  
Sahlgrenska University Hospital

[Maret.Sooru@vgregion.se](mailto:Maret.Sooru@vgregion.se)

Annika Hall  
Skandionkliniken

[Annika.Hall@skandion.se](mailto:Annika.Hall@skandion.se)

## Radiotherapy protocol for Hodgkin Lymphoma

Patients with Hodgkin lymphoma have a very favorable prognosis. In limited stages, with and without risk factors, patients are treated with a short course of chemotherapy followed by radiotherapy. In advanced stages chemotherapy is usually given alone, except in rare cases where there is a PET positive remnant after treatment.

With a favorable prognosis and long life expectancy, patients may be at risk of developing late treatment adverse effects from radiotherapy. Therefore it is important to minimize radiation dose to normal tissue.

This is a description of the radio therapeutic part of the Hodgkin lymphoma treatment for both photon- and proton therapy. The protocol can also be used for primary mediastinal B-cell lymphoma, with several features in common with Hodgkin lymphoma, and for other lymphomas, but often with other doses and fractionation.

### Patient pre-treatment preparation

Due to the localization of the target, different immobilization devices can be used.

- Targets in the neck and supraclavicular fossae  
A thermoplastic five point mask-mould or equivalent immobilization device ensuring satisfying reproducibility shall be used for supine patient position.
- Targets in the mediastinum  
Arms should preferably be akimbo, i.e. arms placed on the hips with elbows bowed outward, or placed on the sides of the body, gripping indexed handles. To be able to use frontal fields the chin should be slightly elevated. Deep inspiration breath hold (DIBH) can be beneficial for targets in mediastinum (8). If DIBH is not used a 4DCT must be performed to ensure that the motions are within limits for proton therapy. Patients suitable for proton therapy but not eligible for DIBH should preferably be immobilized with a thermoplastic three or five point mask-mould or equivalent immobilization device ensuring satisfying reproducibility.
- Targets in the abdomen  
Arms can be either above the head or on the chest due to target location (should not be “in field”).



Appropriate leg/foot support shall be used for all patients. The patient reference coordinate system can be defined by using pen markers or tattoos. Specific demands for proton therapy on fixation devices: materials used must not disturb or make the dose distributions uncertain, particularly regarding range. Identical fixation must be used for imaging and treatment.

## Pre-treatment imaging

For proton and photon treatment planning, dose calculations must be performed on a CT study without contrast. Therefore a native CT study should be performed before any contrast enhanced study. The CT scanning protocol must be validated for protons and photons. For better target definition, CT imaging with i.v. contrast agent could also be performed. If a contrast-CT is performed the patient should be positioned in the same way as on the CT without contrast. The CT slice thickness should not exceed 5 mm for photons and 3 mm for protons. Treatment in DIBH is recommended. The advantage of treatment in DIBH is not only a reduction of target motion but also anatomical advantages. The lung volume increases, the mediastinum gets narrower and the heart is pulled caudally which may translate into a reduction of dose to healthy tissue. If DIBH is not possible a 4DCT is recommended for photons and mandatory for protons in order to determine movements of the target. If target movements exceed 5 mm in thorax, treatment with scanned protons is not recommended unless DIBH is used. Target motion is measured in a centrally located point along the anterior-posterior (AP), superior-inferior (SI) and left-right (LR) axes. A visual assessment of the 4DCT is also done to eliminate the risk of an excess motion in one part of the target volume.

- Treatment in DIBH  
A CT scan without i.v contrast agent including total lung volume in DIBH (CT-DIBH) should be performed. A CT-DIBH with i.v. contrast could also be performed for more accurate target definition.  
To evaluate anatomical DIBH variations (inter breath-hold variations), it's recommended to acquire two additional CT-DIBH during the planning CT simulation. The CT-DIBH must be performed with low-dose CT protocols (7, 8).
- Treatment in free breathing (FB)  
If the DIBH is not possible a CT in free breathing (CT-FB) without i.v contrast and a 4DCT including the target area with sufficient margins should be performed. Alternatively, if it is possible to create an average CT image for planning from the 4DCT acquisition, the CT-FB scan without contrast can be omitted.

For structure delineation, it is preferred that the diagnostic FDG-PET/CT is performed with the patient immobilized for radiotherapy using a flat table top and a head and neck support. The image sets from the different modalities should be registered in the treatment planning system.

## Specification of treatment prescription

### Volume specification

The recommendations made by ICRU (ICRU Report 83 2010 (2)) shall be followed. The volumes shall be delineated with tissue specific window level. For protons, if DIBH is not used, the target volumes must be delineated in the different respiratory phases, creating internal target volume(s) (ITV) according to applied technology at the department. Delineation of organs at risk (OARs) in different respiratory phases is optional. All naming of structures should follow the recommendations from the Swedish Radiation Safety Authority (SSM 2016:18 (5)). The target definition is based on the ILROG guidelines (Maraldo *et al* 2015 (4)).

- The gross tumor volume(s) (GTV) is the same for photons and protons and is defined if there is a visible tumor remnant before radiotherapy.
- The clinical target volume(s) (CTV) is the same for photons and protons and is determined by the tumor extent at the prechemotherapy FDG-PET/CT. The CTV is limited laterally by the borders of the affected lymph node area and anatomical barriers. Craniocaudally no extra margin is added if the anatomical registration between the prechemotherapy FDG-PET/CT and the treatment planning CT is satisfactory. An extra margin of approximately 1 cm is otherwise added craniocaudally.
- When a 4DCT is performed the ITV includes the CTV in all different respiratory phases and is the same for photons and protons. ITV is not necessary to outline in sites that are unlikely to change shape and position during treatment. When DIBH is used the ITV encompasses information from multiple CT-DIBH taking the inter-breath-hold variation into account.
- The planning target volume(s) (PTV) is defined for photons and is a geometric expansion of CTV or ITV to take into account for uncertainties in immobilization, daily patient positioning and image registration. The PTV margin must be determined locally according to the locally estimated uncertainties mentioned. For example, the PTV margin for photons is often 0.3-0.5 cm in all directions when a thermoplastic five point mask-mould or equivalent immobilization is used and 0.5-1 cm for targets in the mediastinum, thorax and abdomen, depending on the geometric precision





of the applied technology. For protons, a PTV will be defined by the same principles as for photons and used for prescribing and reporting dose according to the recommendations of ICRU (2). During treatment optimization help structures with customized margins to the CTV can be created in order to include range uncertainties and to ensure homogeneous and robust dose delivery to the CTV.

- All possibly involved OARs must be identified and delineated, in particular: SpinalCord, Parotid\_L, Parotid\_R, Submandibular\_L, Submandibular\_R, Thyroid, Esophagus, Heart, ValvularPlane, A CoronaryD-L, Kidney\_L, Kidney\_R, Lung\_L, Lung\_R, LungTotal, Breast\_L, and Breast\_R.
- For protons, artifacts in the tissue as well as clips, markers, etc. must also be contoured and replaced with appropriate Hounsfield unit (HU).

## Absorbed dose prescription

- The prescribed absorbed dose should be specified to a dose reference point/volume.
- For proton therapy, the dose prescriptions should be in both physical dose and in relative biological effectiveness absorbed dose (RBE-weighted) and with dose–volume constraints specified accordingly (See ICRU 78 (2007) (2) for naming conventions on reporting RBE-weighted absorbed dose). The RBE value/model 1.10 should be used.
- For treatment planning optimization, physical and/or biological dose-volume objectives and constraints shall be prioritized according to table 1.

## Fractionation and treatment time

- Radiotherapy is in primary treatment either given daily, 5 days/week with the normal fractionation scheme with 17 fractions of 1.75 Gy (RBE), i.e. total 29.75 Gy (RBE) or with 10 fractions of 2 Gy (RBE) to a total of 20 Gy (RBE). The prescribed dose at relapse and palliative treatment may vary. A boost can be given but due to different protocols and response the fractionation scheme can vary.
- Interruption due to holidays, equipment failure etc. should not exceed 4 consecutive days. Overall treatment time should not exceed the planned with more than one week. For proton patients a backup photon plan should be used if the interruption exceeds 4 days.

## Relation to other concomitant therapies

- Radiotherapy is given after chemotherapy and should start approximately 3-4 weeks after completion of chemotherapy.

**Table 1. Prioritized dose volume objectives and constraints expressed in EQD<sub>2</sub> (9, 10).**

**RBE value/model 1.10 is used.**

| Priority       | Volume                                   | Objective/constraint in biological doses Gy (RBE)   | Objective/constraint in physical doses Gy   |
|----------------|--|---|---|
| 1              | Spinal cord                              | $D_{0.5cc} \leq 48 \text{ Gy (RBE)}$  | $D_{0.5cc} \leq 43.6 \text{ Gy}$  |
| 2              | GTV                                      | $D_{100\%} \geq 98\%$   | $D_{100\%} \geq 98\%$   |
| 3              | CTV                                      | $D_{98\%} \geq 95\%$  | $D_{98\%} \geq 95\%$  |
| 4              | PTV <sup>1</sup>                         | $D_{2\%} \leq 105\%$<br>$D_{98\%} > 95\%$   | $D_{2\%} \leq 105\%$<br>$D_{98\%} > 95\%$   |
| 5 <sup>2</sup> | Bilateral Kidneys                        | Mean dose < 15-18 Gy (RBE)<br>$V_{12 \text{ Gy (RBE)}} < 55\%$<br>$V_{20 \text{ Gy (RBE)}} < 32\%$<br>$V_{23 \text{ Gy (RBE)}} < 30\%$<br>$V_{28 \text{ Gy (RBE)}} < 20\%$  | Mean dose < 13.6-16.4 Gy<br>$V_{10.9 \text{ Gy}} < 55\%$<br>$V_{18.2 \text{ Gy}} < 32\%$<br>$V_{20.9 \text{ Gy}} < 30\%$<br>$V_{25.5 \text{ Gy}} < 20\%$  |
|                | If mean dose to 1 kidney > 18 Gy         | $V_6 \text{ Gy (RBE) (remaining kidney)} < 30\%$  | $V_{5.5 \text{ Gy (remaining kidney)}} < 30\%$  |
|                | ValvularPlane                            | $V_{30 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible  | $V_{27.3 \text{ Gy}}$ as low as possible  |
|                | A CoronaryD-L                            | $D_{2\%}$ as low as possible  | $D_{2\%}$ as low as possible  |
|                | Heart                                    | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_{15 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible<br>Mean dose < 5 Gy(RBE) <sup>1</sup>  | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_{13.6 \text{ Gy}}$ as low as possible<br>Mean dose < 4.6 Gy <sup>3</sup>   |
|                | Breast_L and Breast_R (women < 30 years) | $V_{2.5 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible<br>$V_{20 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible<br>Mean dose < 4 Gy(RBE) <sup>3</sup>   | $V_{2.3 \text{ Gy}}$ as low as possible<br>$V_{18.2 \text{ Gy}}$ as low as possible<br>Mean dose < 3.6 Gy <sup>3</sup>  |
|                | LungTotal                                | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_5 \text{ Gy (RBE)} < 55\%$<br>$V_5 \text{ Gy (RBE)}$ as low as possible<br>$V_{20 \text{ Gy (RBE)}} < 30\%$<br>$V_{20 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible<br>Mean dose < 10 Gy(RBE) <sup>3</sup> | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_{4.5 \text{ Gy}} < 55\%$<br>$V_{4.5 \text{ Gy}}$ as low as possible<br>$V_{18.2 \text{ Gy}} < 30\%$<br>$V_{18.2 \text{ Gy}}$ as low as possible<br>Mean dose < 9.1 Gy <sup>3</sup> |
|                | ValvularPlane                            | $D_{2\%}$ as low as possible  | $D_{2\%}$ as low as possible  |
|                | Muscle                                   | $D_{2\%}$ as low as possible  | $D_{2\%}$ as low as possible  |
|                | Thyroid                                  | $D_{2\%}$ as low as possible  | $D_{2\%}$ as low as possible  |
|                | SalivaryGlands                           | $V_{26 \text{ Gy (RBE)}} < 40\%$<br>$V_{30 \text{ Gy (RBE)}}$ as low as possible  | $V_{23.6 \text{ Gy}} < 40\%$<br>$V_{27.3 \text{ Gy}}$ as low as possible  |
|                | Esophagus                                | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_{34 \text{ Gy (RBE)}} < 50\%$  | $D_{2\%}$ as low as possible<br>$V_{30.9 \text{ Gy}} < 50\%$  |
|                | Body                                     | $D_{0.5cc} \leq 110\%$  | $D_{0.5cc} \leq 110\%$  |

<sup>1</sup> Dose volume objectives and constraints to PTV may be disregarded if other strategies like robust optimization are used to ensure CTV coverage.

<sup>2</sup> The dose volume objectives and constraints of priority 5 is listed in an order of recommendation, however, for each patient, the responsible physician decides how the individual priority among the structures with priority 5 should be employed during treatment plan optimization.

<sup>3</sup> Ideal



## Treatment planning and delivery

### Treatment technique

- The radiation treatment can be given with photons (3DCRT/IMRT/VMAT) or protons.

### Dose computation and optimization

- Dose calculation
  - Reference dosimetry is carried out according to the IAEA report TRS 398 (2000) (1).
  - The absorbed dose in the patient geometry shall be calculated by using validated algorithms.
  - The calculation grid shall be at a maximum of 3 mm.
- In order to facilitate the optimization procedure, help structures and volumes may be defined.
- For proton treatments, see treatment planning and optimization guidelines in the Skandion Clinic treatment planning instruction manual (Delprocess 5).
- When DIBH is used see “Riktlinjer för andningsanpassad protonstrålbehandling av Hodgkin lymfom”(8).

### Treatment plan evaluation

- A robustness test should be performed for each proton treatment in 12 test cases according to the recommendations in the Skandion clinic treatment planning instruction manual. Tolerance levels that should be fulfilled in the robustness test for treatments with the prescribed dose of 29.75 Gy (RBE) are described in table 2.

**Table 2. Tolerance levels that should be fulfilled in the robustness test. RBE value/model 1.10 is used.**

|  | Tolerance levels                     |
|--|--------------------------------------|
| CTV: all test cases                              | $D_{90\%} \geq 95\%$                 |
| CTV: for at least 10 of 12 robustness test cases | $D_{98\%} \geq 95\%$                 |
| GTV: all test cases                              | $D_{100\%} \geq 98\%$                |
| Spinal cord: all test cases                      | $D_{0.5cc} \leq 48 \text{ Gy (RBE)}$ |

|  |                                 |
|--|---------------------------------|
| DVH parameters of OARs used for definition of objectives and constraints (table 1) | According to clinical judgement |
|--|---------------------------------|

## Image guided and adaptive treatment delivery

- Repainting or other motion mitigating techniques could be considered.
- The position of the patient shall be verified based on MV imaging, CBCT, in-room CT, kV imaging and/or surface imaging.
  - For photons, the position of the patient shall be verified daily or at least the first 3 days and then at least weekly during the treatment. A statistical analysis shall be performed after the first 3 treatments. Based on the analysis, the treatment delivery shall be adapted according to protocol for corrective action. In case of DIBH and/or VMAT, the position should be verified before each treatment.
  - For protons daily imaging is required.
  - The additional absorbed dose contribution due to imaging procedures should not exceed 0.1 Gy for the whole treatment.
- A new CT (for proton treatments without DIBH in the thoracic region both 3D- and 4DCT) should be performed after one week with the possibility of adaptive re-planning if the difference between the dose distribution of the original treatment plan and the dose distribution based on this new CT is not in accordance with the tolerance levels specified for the robustness test (see table 2) A new assessment, individually for each patient, is made to determine whether additional CT scans are needed during the course of the treatment.
- When DIBH is used see “Riktlinjer för andningsanpassad protonstrålbehandling av Hodgkin lymfom”(8).

## In-vivo dosimetry

- The absorbed dose to the patient shall be estimated based on in vivo measurements according to clinical routine procedures.
- If in-vivo dosimetry is not applicable, pre-treatment patient specific quality assurance (QA) must be performed.



## Quality Management

### Preparatory

- For protons, a new CT scan in DIBH or a 4DCT for patients not eligible for DIBH should be performed at the proton center prior to treatment to verify the calculated dose distribution. The tolerated difference between the dose distribution of the original treatment plan and the dose distribution based on this new 3DCT should be in accordance with the tolerance levels of the robustness test (see table 2).

### Pre-treatment specific dosimetry

- For IMRT/VMAT or proton treatment techniques, or if in-vivo dosimetry is not applicable, pre-treatment patient specific quality assurance (QA) must be performed based on independent calculations or measurements, for IMRT/VMAT treatments according to Swedish recommendations (6) and for proton treatments according to the clinical routine procedures at the Skandion clinic.
  - Acceptance criteria should be determined locally according to the equipment and QA procedure used and should for protons fulfill dose tolerance levels in accordance with the tolerance levels specified for the robustness test (see table 2).
  - In case a plan is not passing the acceptance criteria, the reasons shall be further analyzed, and replanning/change of technique shall be considered.

## References

1. International Atomic Energy Agency. Absorbed Dose Determination in External Beam Radiotherapy. An International Code of Practice for Dosimetry Based on Standards of Absorbed Dose to Water. *IAEA TRS 398 2000*
2. International Commission on Radiation Units and Measurements. Prescribing, Recording and Reporting Proton-Beam Therapy. *ICRU Report 78 2007*
3. International Commission on Radiation Units and Measurements. Prescribing, Recording, and Reporting Photon-Beam Intensity-Modulated Radiation Therapy (IMRT). *ICRU Report 83 2010*
4. Maraldo M V, Dabaja B S, Filippi A R, *et al* Radiation therapy planning for early-stage Hodgkin lymphoma: experience of the International Lymphoma Radiation Oncology Group. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2015; 92(1): 144-152

5. Montelius Anders, *et al.* En standardiserad svensk nomenklatur för strålbehandling. *Strålsäkerhetsmyndigheten Rapport SSM 2016:218 (2016)*. Available from [www.stralsakerhetsmyndigheten.se](http://www.stralsakerhetsmyndigheten.se)
6. Olofsson J, Gustafsson M, Isacson U, Olevik-dunder M, Westermarck M, Benedek H och Hållström P. Strategier vid kvalitetssäkring av intensitetsmodulerad strålbehandling. Svensk förening för radiofysik Rapport 2014:1 (2014). Available from <http://www.radiofysik.org/>
7. Chang Joe Y., et al Consensus Guidelines for Implementing Pencil-Beam Scanning Proton Therapy for Thoracic Malignancies on Behalf of the PTCOG Thoracic and Lymphoma Subcommittee. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2017; 99(1): 41-50.
8. "Riktlinjer för andningsanpassad protonstrålbehandling av Hodgkin lymfom".  
Guidelines for implementing DIBH-PBS from a national working group within the Skandion framework. 2018. Available from *Skandion quality system RMT+*.
9. Proton therapy for adults with mediastinal lymphomas: the international lymphoma radiation oncology group (ilrog) guidelines. *Blood* 2018; *blood-2018-03-837633*.
10. Pinnix CC, Smith GL, Milgrom S, *et al.* Predictors of radiation pneumonitis in patients receiving intensity modulated radiation therapy for Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma. *Int J Radiat Oncol Biol Phys* 2015;92(1):175-182.

#### History of versions

| Page/item      | Corrections  | Version/Date             |
|----------------|--|--------------------------|
| <b>Table 1</b> | Spinal cord maximum dose volume changed from 2% to 0.5cc<br>GTV constraint changed from $D_{100\%} \geq 100\%$ to $D_{100\%} \geq 98\%$<br>Heart, mean dose constraint added<br>Breast, mean dose constraint added<br>Lung, mean dose constraint added<br>Body constraint $D_{0.5cc} \leq 110\%$ added | Version 2-<br>2020-10-05 |
| <b>Table 2</b> | Tolerance level for robustness tests:<br>GTV changed from 10 of 12 $D_{98\%} \geq 100\%$ to all test cases $D_{98\%} \geq 100\%$<br>Spinal cord changed to $D_{0.5cc} \leq 48$ Gy (RBE)  |                          |



## BILAGA 5

# Bleomycinkort

**Framsida:****Bleomycinkort**

Din behandling gavs t.o.m.: \_\_\_\_\_

Sjukhus: \_\_\_\_\_

**Baksida:**

Du har under din cancerbehandling fått ett läkemedel som heter BLEOMYCIN.

Detta kan, speciellt i kombination med syrgas, ge ökad risk för lungbiverkningar.

Försiktighet med syrgastillförsel rekommenderas därför under behandlingen och upp till ca 5 år efter avslutad behandling.

Om du trots allt behöver syrgas ska du alltid få detta, men lägsta möjliga syrgaskoncentration rekommenderas.

Före ev. sövning är det viktigt att du informerar narkosläkaren om ovanstående.

Undvik också djuphavsdykning under ca 5 år efter behandlingen.



Regionala cancercentrum – regionernas nationella samverkan inom cancervården.  
Med patienter och närstående för hela människan, i dagens och framtidens cancervård.  
[www.cancercentrum.se](http://www.cancercentrum.se)