

TEAM-D (Transsektorale MTB-Plattform Deutschland)

Kurzprotokoll der sechsten Sitzung vom 19.03.2024

Tumormutationslast

Übersicht

ZUSAMMENFASSUNG	2
ÜBERSICHT ÜBER DIE ABSTIMMUNGSERGEBNISSE	3
WEITERE SCHRITTE & FOLGETERMINE	4
KEAP1 (DIENSTAG, 07.05.2024 15 UHR)	4
TEILNAHME & WEITERES	4
DISKUSSION DER EXEMPLARISCHEN PATIENTENFÄLLE	5
FALL 1: MAGENKARZINOM (10.2 MUT/MB, ARID1A-MUTATION, PD-L1 NEGATIV)	6 9 10
DISKUTIERTE STUDIEN	12
KEYNOTE-158CRAFT (NCT-PMO-1602)	
THEF	1/1



Zusammenfassung

Teilnehmer

38 Ärzt*innen und Wissenschaftler*innen aus 16 verschiedenen deutschsprachigen Universitätskliniken sowie 5 nicht-universitären Krankenhäusern oder medizinischen Praxen. Die Vorbereitung und Durchführung der Sitzung erfolgte gemeinsam mit dem Team der SLK-Kliniken Heilbronn.

Ausgangslage

6 exemplarische klinische Fälle mit Mutationen und unterschiedlichen Konstellationen (Ko-Mutationen/Entitäten) wurden durch das Koordinationsteam vorgestellt. Unter den Teilnehmern bestand Konsens, dass eine leitliniengerechte Therapie einer experimentellen zielgerichteten Therapie grundsätzlich vorzuziehen war. Daher wurden alle vorgestellten Fälle unter der Annahme diskutiert, dass für die Patienten keine leitliniengerechte Therapie mehr zur Verfügung stand. Darüber hinaus waren die Teilnehmer der Ansicht, dass eine Therapie innerhalb klinischer Studien bei gleicher klinischer Eignung der Off-Label-Behandlung vorzuziehen war.

Die aktuell in Deutschland rekrutierenden Studien für Patienten mit erhöhter Tumormutationslast (TMB) wurden durch das Organisationsteam vorgestellt. Die Studienoptionen sind begrenzt, Optionen im Rahmen von Basket-Studien bestehen aktuell im Rahmen des Immunevasionsarms der CRAFT-Studie und im Rahmen der KEYNOTE-158 Studie in München (RDI). In der CRAFT-Studie wird die letzendliche Entscheidung zum Studieneinschluss über das Heidelberger Panel-Board getroffen, hier ist der Einschluss auch nur mit einer zentralen Bestätigung einer TMB über 10 Mut/ Mb möglich. Details sind am Ende des Protokolls hinterlegt.

Therapeutisch kommen für die Alterationen insbesondere Checkpointinhibitoren infrage. Im Rahmen der Sitzung wurden einige der häufigsten auftretenden und oft zu Diskussionen führenden klinischen Situationen diskutiert. Insgesamt bestand unter den Teilnehmern eine deutlich positive Neigung hinsichtlich einer Therapieempfehlung bei erhöhter TMB.

Im Rahmen der aktuellen Sitzung wurden – anders als in älteren Sitzungen, in denen zu jedem Fall nach Diskussion eine Abstimmung erfolgte – erstmals zu jedem Fall zwei Abstimmungen durchgeführt, eine davon vor der Diskussion und eine danach, um die Beeinflussung möglichst gering zu halten und den Effekt der Diskussion zu dokumentieren.



Eine detailliertere Veröffentlichung des Diskussionsverlaufs ist geplant in deren Rahmen auch interessante Einzelfälle veröffentlicht werden können. Das Organisationsteam bittet in diesem Zusammenhang alle Beteiligten, gerne entsprechende klinische Fälle einzureichen.

Übersicht über die Abstimmungsergebnisse

Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Magenkarzinom	10.2 Mut./Mb	vor	70%	0%	30%
Magenkarzmom	10.2 Mat./Mb	nach	84%	0%	26%
CUP	11.8 Mut./Mb	vor	59%	13%	27%
		nach	72%	4%	24%
	10.9 Mut./Mb	vor	28%	40%	32%
Kolorekt. Karzinom		nach	15%	45%	40%
Pleom. derm. Sarkom	48.6 Mut./Mb	vor	72%	4%	20%
Speicheldrüsenkarzinom	13.9 Mut./Mb	-	-	-	-
Glighlastom	262 Mut /Mb	vor	62%	8%	29%
Glioblastom	263 Mut./Mb	nach	63%	18%	18%



Weitere Schritte & Folgetermine

Alle geplanten Termine inkl. der jeweiligen Links können auch auf der Homepage (https://team-deutschland.org) abgerufen werden.

KEAP1 (Dienstag, 07.05.2024 15 Uhr)

zusammen mit CIO-ABDC

Zoom, Outlook

N.N. (Dienstag, 02.07.2024 15 Uhr)

zusammen mit N.N.

Zoom-Link folgt, Outlook

Themenwünsche gerne ans Organisationsteams, Links folgen

N.N. (Dienstag, 03.09.2024 15 Uhr)

zusammen mit N.N.

Zoom-Link folgt, Outlook

Themenwünsche gerne ans Organisationsteams, Links folgen

Teilnahme & weiteres

- Falls noch nicht geschehen: Eintragung in den E-Mail-Verteiler (Versand der Einladungen und Folien der Fälle): https://forms.gle/TMvsKzPpRwC4bhME6 (verlinkt unter https://team-deutschland.org)
- Weiterleitung der Einladung an Interessierte
- Wenn Studien bei Ihnen am Standort rekrutieren, welche zum Thema der Veranstaltung passen, stellen wir diese sehr gerne vor: dafür Info vorab an info@team-deutschland.org
- wenn gewünscht: gerne können unklare Fälle zur freien Falldiskussion (ab 16 Uhr) vorab an uns versendet werden
- Themenwünsche gerne an info@team-deutschland.org

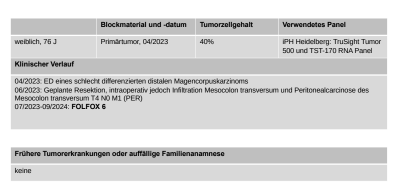


Diskussion der exemplarischen Patientenfälle

Fall 1: Magenkarzinom (10.2 Mut/Mb, ARID1A-Mutation, PD-L1 negativ)

**TEAM-D Fallbeispiel 1: Magenkarzinom mit TMB-H und ARID1A-Mutation

**TEAM-D Fallbeispiel 1: Magenkarzinom mit TMB-H und ARID1A-Mutation





Bei der ersten Fallvorstellung ging es um eine Patientin mit PD-L1 negativem, mikrosatellitenstabilem Magenkarzinom und einer TMB, die mit 10,2 Mut/Mb nur knapp oberhalb des Cutoff von 10 Mut/Mb lag. Zusätzlich bestanden zwei deletäre Mutationen in ARID1A und eine Mutation in ARID2.

Im Laufe der Diskussion wurde unter anderem geäußert, dass die Kombination aus gering erhöhter TMB und den Mutationen in ARID1A und ARID2 in der Gesamtkonstellation zu einer positiven Bewertung hinsichtlich des Einsatzes einer Immuntherapie führen könnte.

Sowohl vor, als auch nach der Diskussion zeigte sich eine deutliche Mehrheit der Teilnehmer positiv im Hinblick auf den Einsatz eines Checkpointinhibitors in dieser Konstellation. Das positive Ergebnis wurde nach der Diskussion sogar noch etwas eindeutiger.

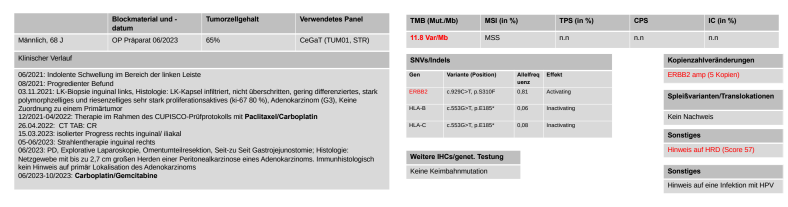
Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Magenkarzinom	10.2 Mut./Mb	vor	70%	0%	30%
riagenkai zinom	10.2 Mac./Mb	nach	84%	0%	26%



Fall 2: CUP (11.8 Mut/Mb, ERBB2-Mutation + Amplifikation, HRD)

*TEAM-D Fallbeispiel 2: CUP-Syndrom

TEAM-D Fallbeispiel 2: CUP-Syndrom



Im zweiten Fall wurde ein 68jähriger Patient mit hochproliferativem Adeno-CUP vorgestellt, bei dem sich eine mit 11,8 Mut/ Mb leicht erhöhte TMB bei gleichzeitigem Vorliegen einer aktivierenden Her2-Mutation (S310F) und Her2-Amplifikation und eines positiven HRD-Scores zeigte. Darüber hinaus war die Erkrankung p16-positiv.

In der Diskussion ging es neben der grundsätzlichen Frage nach der Indikationsstellung zum Einsatz eines Checkpointinhibitors besonders darum, welches Target hier priorisiert werden sollte. Die Mehrzahl der Teilnehmer sprach sich hier primär für einen Checkpointinhibitor aus, insbesondere in Anbetracht der Kombination aus erhöhter TMB und p16-Positivität bei allerdings unbekanntem PD-L1 Status. Eine zusätzliche Option einer Her2-gerichteten Therapie wurde eher nachrangig priorisiert, auch in Anbetracht der Tatsache, dass die Mutation in der extrazellulären Domäne verortet war. Hinsichtlich einer Erhaltungstherapie nach zweimalig fast kompletter Remission auf platinhaltige Therapie wurde auch die Option einer PARP-Inhibition diskutiert. Hier wurde durch einige Teilnehmer Zurückhaltung geäußert, da im vorliegenden Fall kein eindeutiger Hinweis auf das Vorliegen einer BRCA-abhängigen Entität bestand und damit der mögliche klinische Benefit als eher gering eingestuft wurde. Andererseits wurde die Meinung geäußert, dass der PARP-Inhibitor als therapeutische Option nach Platin gegeben werden müsste und es somit die einzige Therapie wäre, die rein situativ später nicht mehr zum Einsatz kommen könnte.

In der Abstimmung zeigte sich sowohl vor, als auch nach der Diskussion eine eindeutige grundsätzliche Befürwortung einer Therapie mit einem Checkpointinhibitor, die durch die Diskussion eher verstärkt wurde. Die Frage der Priorisierung der Therapien wurde nicht gesondert gestellt.



Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
CUP	11.8 Mut./Mb	vor	59%	13%	27%
COI		nach	72%	4%	24%



Fall 3: Kolorektales Karzinom (10.9 Mut./Mb)

**TEAM-D Fallbeispiel 3: Kolorektales Karzinom mit TMB-H

*TEAM-D Fallbeispiel 3: Kolorektales Karzinom mit TMB-H

	Blockmaterial und - datum	Tumorzellgehalt	Verwendetes Panel	TMB (Mut./Mb)	MSI (in %)		TPS (in %)	CPS
Veiblich, 61 J	Fernmetastase (LYM)	25%	CeGaT TUM01	10,9 Var/Mb	MSS		n.n	n.n
Klinischer Verlauf				SNVs/Indels				
09/2023: ED				Gen	Variante (Position)	Allelfreque	enz Effekt	
09/2023: FOLFOX-6/Be	/acizumab			ASXL1	c.841C>T, p.Q281*	0,13	Inactivating	
				KRAS	c.180_181delinsAA, p.Q61K		Activating	
				TP53	c.743G>A, p.R248Q und LOH	0,38	Function Char	ged
Frühere Tumorerkrank	ungen oder auffällige Familien	anamnese						
keine				Spleißvariante	n/Translokationen	Kopie	nzahlveränderunge	1
	ille				t	MYC a	amp (5 Kopien)	

Im dritten Fall gibg es um eine 61jährige Patientin mit mikrosatellitenstabilem Kolonkarzinom, die noch in der Erstlinientherapie sequenziert wurde (somit noch ausstehende Standardtherapie). In der Sequenzierung zeigte sich neben einer mit 10,9 Mut/Mb geringgradig erhöhten TMB unter anderem auch eine KRAS Q61K Mutation.

Der Fall wurde unter der Annahme diskutiert, dass die leitliniengerechte Therapie erschöpft wäre. Hier zeigte sich die relativ einhellige Meinung gegen einen Einsatz von Pembrolizumab in Anbetracht der schlechten Daten zum mikrosatellitenstabilen Kolonkarzinom insbesondere aus der KEYNOTE-158 Studie. Als ergänzende nicht-Biomarker-stratifizierte Optionen wurden die Daten der LEAP-005 Studie zum Einsatz von Pembrolizumab/ Lenvatinib und der Einsatz von Nivolumab/ Ipilimumab/ Regorafenib (PMID 36892833) genannt.

In der Abstimmung zeigte sich sowohl vor, als auch nach der Diskussion eine eher ablehnende Haltung der Teilnehmer gegenüber dem Einsatz eines Checkpointinhibitors, die nach der Diskussion sogar etwas eindeutiger war.

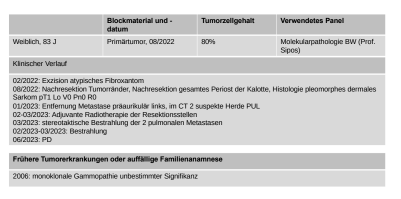
Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Kolorekt. Karzinom	10.9 Mut./Mb	vor	28%	40%	32%
		nach	15%	45%	40%



Fall 4: Pleomorphes dermales Sarkom (48.6 Mut./Mb)

TEAM-D Fallbeispiel 4: Pleomorphes dermales Sarkom mit TMB-H

TEAM-D Fallbeispiel 4: Pleomorphes dermales Sarkom mit TMB-H



TMB (M	ut./Mb)	MSI	(in %	6)	1	TPS (i	n %)		CPS		IC (in %)
48,61 Va	ar/Mb	MSS	S			< 1%			4		3%
1.) Mutationen											
Gen	Kategorie	Transcript-li		Exon	Variante		Allel- frequ enz [%]	Biologische Effekt	r	Spleißvaria	nten/Translokationen
ATR	TSG	NM_001184	.4	32	c.5441del, p.R1814Kfs	sTer10	14,4	Inaktivierend onkogen		nicht detekti	ert
CSMD3	TSG	NM_198123.	2	25	c.4143C>A p.C1381*		36,4	Inaktivierend onkogen			
KMT2D	TSG	NM_003482	.4	49	c.15423del, p.C5142Vfs		42,7	Inaktivierend onkogen	١,	SNVs/Indels	3
NOTCH3	TSG	NM_000435	.3	33	c.6344del, p.P2115Lfs	Ter34	43,2	Inaktivierend onkogen	١,	nicht detekti	ert
TNFAIP3	TSG	NM_001270	507.2	7	c.1187_118 p.M396lfsT		77,8	Inaktivierend onkogen		Waitara IUC	S/genet. Testung
TP53	TSG	NM_000546	.6	7	c.733G>T, p.G245C		34,9	Inaktivierend onkogen		vveilere inc	sigenet. restung
TP53	TSG	NM_000546	.6	6	c.660T>A, p	p.Y220*	39,4	Inaktivierend onkogen	l.	keine	

Im vierten Fall ging es um eine 83jährige Patientin mit pleomorphem dermalem Sarkom und deutlich erhöhter TMB ihne weitere mögliche targetierbare Alterationen und zusätzlich CPS 4.

In diesem Fall wurde aufgrund des Zeitmangels und der relativ eindeutigen Situation nur einmal abgestimmt, es zeigte sich eine deutliche Neigung zum Einsatz eines Checkpointinihibitors in dieser Situation.

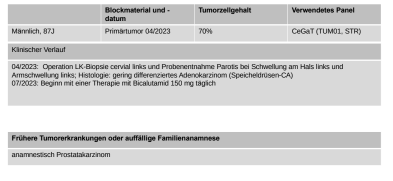
Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Pleom. derm. Sarkom	48.6 Mut./Mb	vor	72%	4%	20%

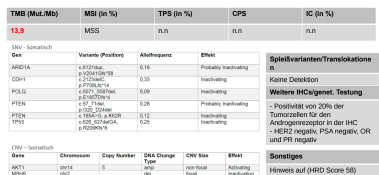


Fall 5: Speicheldrüsenkarzinom (13.9 Mut./Mb, HRD)

**TEAM-D Fallbeispiel 5: Speicheldrüsenkarzinom mit TMB-H

TEAM-D Fallbeispiel 5: Speicheldrüsenkarzinom mit TMB-H





Aufgrund des Zeitmangels konnte der Fall nicht mehr diskutiert werden.

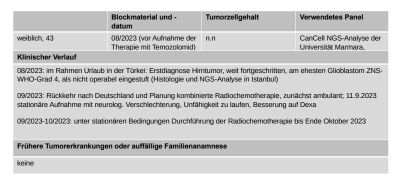
Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Speicheldrüsenkarzinom	13.9 Mut./Mb	-	-	-	-

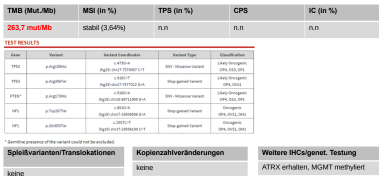


Fall 6: Glioblastom (263 Mut./Mb)

*TEAM-D Fallbeispiel 6: ZNS-Tumor mit TMB-H

**TEAM-D Fallbeispiel 6: ZNS-Tumor mit TMB-H





Im letzten Fall wurde eine 43jährige Patientin mit Glioblastom besprochen, die eine mit 263 Mut/Mb deutlich erhöhte TMB auch vor Einsatz eines Akylans zeigte. Hier wurde unter den Teilnehmern über die Korrektheit des molekularpathologischen Befundes aus der Türkei diskutiert. Der Befund konnte aufgrund der geringen Materialmenge nicht überprüft werden.

Hier sprach sich in Anbetracht der fehlenden therapeutischen Optionen eine deutliche Mehrheit der Teilnehmer für den Einsatz eines Checkpointinhibitors aus, in der Diskussion wurde dann aber auch das schon mehrfach diskutierte Thema der fehlenden Wirksamkeit von Checkpointinhibitoren bei Glioblastomen diskutiert, auch in diesem Fall konnte trotz der hohen TMB kein Ansprechen erzielt werden.

Entität	Biomarker	vor/nach	Empfehlung	Keine	Enthaltung
		Diskussion		Empfehlung	
Glioblastom	263 Mut./Mb	vor	62%	8%	29%
Gilobiastoili	203 Mut./MD	nach	63%	18%	18%



Diskutierte Studien

KEYNOTE-158

ClinicalTrials

Studienlandschaft Tumormutationslast KEYNOTE-158

Monotherapie Pembrolizumab

Einschlusskriterien

- TMB > 10 Mut./Mb in F1CDx
- Solide Tumorerkrankung nach Progress unter mind. einer Therapielinie

Zentren

München-TUM

Kommentare

- FMI CDx zum Studieneinschluss

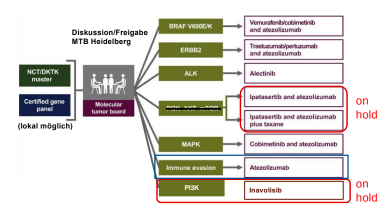


CRAFT (NCT-PMO-1602)

ClinicalTrials, QuickQueck

Studienlandschaft Tumormutationslast

CRAFT (NCT-PMO-1602, DKTK/IIT)



Einschlusskriterien

- austherapierter Patient
- Materialgewinnung möglich
- RECIST-Läsion
- Keine ZNS-Metastasen
- Keine Vor-Immuntherapie (außer ALK/PIK3CA)
- Vortherapie erfolgt

Zentren

Heidelberg, Mainz, Tübingen, Lübeck, Würzburg, Berlin, München-TUM, (Dresden)

Kommentare

- Einschluss mit lokalem Panel möglich nach Diskussion im Heidelberger Panel-Board
- AKT/MTOR aktuell geschlossen, dafür jedoch neuer PI3K-Arm mit Inavolisib



Idee





Bisher bereits **intensiver** deutschlandweiter Austausch in der der Präzisionsonkologie – Ergänzung um eine regelmäßigen Diskussionsrunde der Umsetzung im MTB-Alltag



Konzept

Schaffung eines **regelmäßigen** deutschlandweiten Austauschformates, welche insbesondere "häufige" Diskussionsthemen aus dem Alltag (*KRAS-mut. Pankreaskarzinom, Einsatz von CDK4/6- oder MTOR-Inhibitoren*) **zentral bespricht** (Dies wurde im *BZKF* mit positivem Feedback durchgeführt)

Mögliche Ziele





- Außenwirkung und Sichtbarmachung mittels publiziertem Artikel zu jedem Thema ("How do German Molecular Tumor Boards treat PIK3CA-mutated solid tumors")
- Vernetzung der Arbeitsebene der deutschen MTBs; diese auch Hauptveranwortliche im Hinblick auf Vorbereitung/Durchführung/Publikation
- Fortbildungsveranstaltung, relevant auch z.B. zur ZPM-Zertifizierung (Zertifizierung über BLÄK)
- Ggf. unterstützend in Diskussionen mit MD/GKV/PKV



Durchführung



- Zentrale Termin- und Themenkoordination durch die Projektleitung (Turnus: alle 1-2 Monate)
- Für jede Sitzung zwei bis drei (junge) Hauptverantwortliche aus deutschen MTBs, welche möglichst exemplarische Patientenfälle sowie konkrete, im Alltag oft entstehende Fragen, vorbereiten.
- Im Rahmen der Sitzung Abstimmung mittels Videokonferenztools zu den vorbereitenden Fragen sowie Dokumentation der Diskussion
- Niederschwellige Abfrage bezüglich einzelner Patientenfälle (Generierung von ",m1C/m2C-"Evidenz)
- Option einer freien Falldiskussion (ca. 30 Minuten) im Anschluss



Manuskript

Erstellung eines Manuskriptes (immer ähnliches Format) welche die **Hauptpunkte** der Diskussion sowie die Ergebnisse der Abstimmung präsentiert (*z.B. Empfehlung KRAS-mutiertes Pankreaskarzinom:* 15% der Standorte empfehlen HCQ+Trametinib; 85% ohne Empfehlung). Zusätzlich Darstellung von exemplarischen **Case Reports**, welche sich aus der Diskussion ergeben.