



MINISTERIO
DE SANIDAD

SECRETARÍA DE ESTADO
DE SANIDAD

DIRECCIÓN GENERAL
DE CARTERA COMÚN DE SERVICIOS
DEL SNS Y FARMACIA

PROTOCOLO FARMACOCLÍNICO DEL USO DE TISAGENLECLEUCEL Y AXICABTAGEN CILOLEUCEL EN LINFOMA B DIFUSO DE CÉLULAS GRANDES EN EL SISTEMA NACIONAL DE SALUD

*Desarrollado por el grupo de expertos en la utilización de medicamentos CAR del “Plan de
abordaje de las terapias avanzadas en el SNS: medicamentos CAR”*

*Remitido a la Comisión Permanente de Farmacia y a la Comisión de Prestaciones,
Aseguramiento y Financiación para aportaciones*

Validado por el grupo de trabajo institucional

*Aprobado por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (8 de mayo de
2019)*

Actualización del protocolo 11 de abril de 2025



Componentes del grupo de expertos en la utilización de medicamentos CAR del “Plan de abordaje de las terapias avanzadas en el SNS: medicamentos CAR” (ordenados alfabéticamente por primer apellido):

Arantzazu Alfranca González	Especialista en Inmunología. Hospital Universitario La Princesa, Madrid
Antonia Agustí Escasany	Especialista en Farmacología Clínica. Hospital Universitari Vall d'Hebron, Barcelona
Izascun Alonso Aldama	Especialista en Hematología. Hospital Universitario de Toledo
Leyre Bento de Miguel	Especialista en Hematología. Hospital Universitari Son Espases, Palma de Mallorca
Gonzalo Calvo Rojas	Especialista en Farmacología Clínica. Representante de la Sociedad Española de Farmacología Clínica. Hospital Clínic Barcelona
María Luisa Casanovas Moreno-Torres	Especialista en Farmacia Hospitalaria. Complejo Hospitalario Universitario de Gran Canarias Dr. Negrín
Haridian De la Nuez Melián	Especialista en Hematología. Complejo Hospitalario Universitario de Gran Canarias Dr. Negrín
Joaquín Gómez Espuch	Especialista en Hematología. Hospital Virgen de la Arrixaca, Murcia
Azucena González Navarro	Especialista en Inmunología. Hospital Clínic Barcelona
Dolores Hernández Maraver	Especialista en Hematología. Representante de la Organización Nacional de Trasplantes
Inmaculada Concepción Herrera Arroyo.	Especialista en Hematología. Hospital Universitario Reina Sofía, Córdoba
Víctor Higuero Saavedra	Especialista en Hematología. Hospital San Pedro de Alcántara, Cáceres
Ana Jiménez Ubieto	Especialista en Hematología. Hospital Universitario 12 de Octubre, Madrid
Mi Kwon Kim	Especialista en Hematología. Hospital Gregorio Marañón, Madrid
Armando López Guillermo	Especialista en Hematología. Hospital Clínic Barcelona
Javier López Jiménez	Especialista en Hematología. Hospital Ramón y Cajal, Madrid
Ana Lozano Blázquez	Especialista en Farmacia Hospitalaria. Hospital Universitario Central de Asturias
Alejandro Martín García-Sancho	Especialista en Hematología. Hospital Clínico Universitario de Salamanca
Adrián Mosquera Orgeira	Especialista en Hematología. Complejo Universitario de Santiago, A Coruña
José Antonio Pérez Simón	Especialista en Hematología. Hospital Universitario Virgen del Rocío, Sevilla
Mariano Provencio Pulla	Especialista en Oncología Médica. Representante de la Sociedad Española de Oncología Médica. Hospital



	Universitario Puerta de Hierro Majadahonda
María José Ruiz Caldes	Especialista en en Farmacia Hospitalaria. Hospital Universitari i Politècnic La Fe, Valencia
Antonia Sampol Mayol	Especialista en Hematología. Hospital Universitari Son Espases, Palma de Mallorca
Fermín Sánchez-Guijo Martín	Especialista en Hematología. Hospital Clínico Universitario de Salamanca
Carlos Solano Vercet	Especialista en Hematología. Representante del Comité de Expertos de Trasplantes de Progenitores Hematopoyéticos de la Organización Nacional de Trasplantes. Hospital Clínico Universitario de Valencia
Joan Vinent Genestar	Especialista en Farmacia Hospitalaria. Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona
Izaskun Zeberio Etxetxipia	Especialista en Hematología. Hospital Universitario Donostia

Ha participado en el diseño del protocolo para su implementación en VALTERMED: Juan Luis Moreno González. Subdirección General de Calidad de Medicamentos y Productos Sanitarios. Dirección General de Cartera Básica de Servicios del SNS y Farmacia

Todos los expertos han realizado una declaración de conflictos de interés.



ÍNDICE

1.INTRODUCCIÓN	5
2.OBJETIVO DE TRATAMIENTO	6
3.CRITERIOS DE SELECCIÓN DE PACIENTES	6
4. CONSIDERACIONES GENERALES PARA EL TRATAMIENTO CON TISAGENLECLEUCEL O AXICABTAGÉN CILOLEUCEL	9
5. EVALUACIÓN Y SEGUIMIENTO	13
6.BIBLIOGRAFÍA	19



1. INTRODUCCIÓN

El linfoma B difuso de células grandes (LBDCG) constituye el tipo más frecuente de linfoma no-Hodgkin (LNH) en países occidentales. La incidencia aumenta progresivamente con la edad, siendo la edad mediana superior a los 60 años, aunque se han descrito casos en personas de todas las edades. El linfoma primario mediastínico de células grandes B (LBPM) es un subtipo de LBDCG cuyo precursor son los linfocitos B presentes en el timo. Se conoce como linfoma folicular transformado (LFT) a aquella situación en la que se diagnostica un LBDCG en un paciente también diagnosticado de linfoma folicular, ya sea concomitantemente o con anterioridad.

El LBDCG es una enfermedad potencialmente curable. El tratamiento estándar consiste en una combinación de rituximab, ciclofosfamida, adriamicina, vincristina y prednisona (R-CHOP) seguida o no de radioterapia local; la mitad de los pacientes responden al tratamiento con una supervivencia global a 5 años de aproximadamente el 60%. En el caso de enfermedad en recaída o refractaria (R/R), el tratamiento consiste en quimioterapia de rescate basada en platino seguida de trasplante autólogo de progenitores hematopoyéticos (autoTPH). Sin embargo, la mitad de los pacientes no son candidatos al autoTPH por su edad o por presentar comorbilidad importante y del resto, la mitad no responde lo suficientemente bien a la quimioterapia de rescate como para proceder al autoTPH, y de los que finalmente llegan al autoTPH, aproximadamente el 50-60% experimentan una nueva recaída.

Tisagenlecleucel y axicabtagén ciloleucel han sido autorizados para el tratamiento de pacientes adultos con LBDCG R/R tras dos o más líneas de tratamiento sistémico y se posicionan como nuevas opciones terapéuticas en pacientes con buen estado funcional que no dispongan de otras alternativas de tratamiento adecuadas. Los pacientes candidatos al fármaco serían aquellos con las características de los incluidos en los estudios pivotaes. Además axicabtagén ciloleucel está indicado en pacientes con LBPM R/R tras dos o más líneas de tratamiento sistémico

Ambos fármacos se deben administrar en los centros designados para la administración de CAR-T en el SNS, por Resolución del Secretario General de Sanidad y Consumo.



Con el fin de garantizar la utilización equitativa, segura y eficiente del fármaco en el Sistema Nacional de Salud (SNS), así como para poder realizar seguimiento de los pacientes y una evaluación a largo plazo del resultado del tratamiento en la práctica real, es necesario establecer un protocolo farmacoclínico y un registro de monitorización farmacoterapéutica. La recogida de información en el registro y el análisis de los resultados permitirán responder a las incertidumbres que permanecen después de los ensayos clínicos. Ambos se enmarcan en las acciones contempladas en el Plan de abordaje de las terapias avanzadas en el SNS.

2. OBJETIVO DE TRATAMIENTO

Alcanzar una respuesta completa precoz y mantenida en el tiempo (>18 meses) así como supervivencia global a largo plazo debida exclusivamente al tratamiento con estos medicamentos.

3. CRITERIOS DE SELECCIÓN DE PACIENTES

Se consideran **pacientes candidatos a iniciar el tratamiento** aquellos que **cumplan con todos los siguientes criterios:**

- Edad^a ≥ 18 años.
- Diagnóstico histológico confirmado de LBDCG^b o linfoma folicular transformado a LBDCG.
- Diagnóstico histológico confirmado de LBPM para axicabtagén ciloleucel.
- Antes de considerar la terapia con tisagenlecleucel o axicabtagén ciloleucel, se debe confirmar la presencia de enfermedad refractaria, persistente, mediante biopsia. Se considerará el tratamiento si:
 - la nueva biopsia confirma el diagnóstico de LBDCG o
 - la re-biopsia confirma el diagnóstico de linfoma folicular transformado a LBDCG
 - la re-biopsia confirma el diagnóstico de LBPM (axicabtagén ciloleucel)
 - o

^a No hay evidencia en pacientes > de 75 años

^b En el EC pivotal de tisagenlecleucel no se incluyeron pacientes con linfoma B de células grandes rico en células T/histiocitos, ni pacientes que hubieran recaído tras un alo-TPH (tampoco en el EC pivotal de axicabtagén ciloleucel).

- En el caso de que el procedimiento de realizar una nueva biopsia no sea seguro, se debe confirmar que haya una enfermedad progresiva en los sitios previamente documentados de enfermedad activa y que la histología previa fuera de LBDCG.
- **Tisagenlecleucel**: Enfermedad en recaída o refractaria tras al menos 2 líneas de tratamiento sistémico, definida por uno de los criterios que vienen a continuación, y que o bien el paciente no hubiera respondido al trasplante autólogo o bien no fuera candidato por criterios clínicos:
 - Paciente con LBDCG que ha recibido 2 o más líneas de terapia sistémica^c y recae después de la última línea o es refractario^d a la última línea de terapia sistémica
- **Axicabtagén ciloleucel (LBDCG y LBPM)**: Enfermedad en recaída o refractaria tras al menos 2 líneas de tratamiento sistémico, definida por uno de los criterios que vienen a continuación, o que sean refractarios a trasplante autólogo:
 - Paciente que ha recibido 2 o más líneas de terapia sistémica^c que no responde (progresión de la enfermedad como mejor respuesta del régimen de tratamiento más reciente o enfermedad estable (EE) como mejor respuesta después de al menos 2 ciclos de la última línea de tratamiento con duración de la EE <6 meses después de la última línea de tratamiento) o refractario a autoTPH si progresión o recaída ≤12 meses del autoTPH

Para ambos fármacos pacientes con linfoma folicular (LF) transformado que ha recibido QT previa para LF y que ha recibido 2 o más líneas de terapia sistémica^c desde el diagnóstico de transformación y recae después de la última línea o es refractario^d a la última línea de terapia sistémica.

- Estado funcional ECOG de 0 o 1.
- Pacientes con función renal, hepática, pulmonar y cardíaca adecuada para poder tolerar el tratamiento con tisagenlecleucel o axicabtagén ciloleucel.

^c Debe incluir, como mínimo un anticuerpo monoclonal anti-CD20, excepto que se determine que el tumor es CD20-negativo, y un régimen de quimioterapia que contenga antraciclina.

^d La enfermedad refractaria se define como enfermedad progresiva o enfermedad estable (que dura <6 meses) como mejor respuesta a la última línea de terapia, o progresión de la enfermedad dentro de los 12 meses posteriores al trasplante autólogo.
La radioterapia no se puede contar como una línea de terapia.



- En el caso de tisagenlecleucel, reserva adecuada de médula ósea definida como: neutrófilos $> 1000/\text{mm}^3$, linfocitos $> 300/\text{mm}^3$ y linfocitos T CD3 + $> 150/\text{mm}^3$, plaquetas $\geq 50.000/\text{mm}^3$ y hemoglobina $> 8.0 \text{ g/dl}$.
- En el caso de axicabtagén ciloleucel, reserva adecuada de médula ósea definida como: neutrófilos $> 1000/\text{mm}^3$, linfocitos $> 100/\text{mm}^3$, plaquetas $\geq 75.000/\text{mm}^3$.

No se debe iniciar tratamiento con tisagenlecleucel o axicabtagén ciloleucel en los siguientes casos:

- Pacientes transformación de Richter, linfoma de Burkitt, linfoma primario del Sistema Nervioso Central (SNC).
- Afectación del SNC activa conocida por el linfoma.
- Padecer otra neoplasia activa, con excepción de carcinoma cutáneo de células escamosas o de células basales adecuadamente tratado o carcinoma in situ (cérvix, mama, vejiga) tratado y sin evidencia de recurrencia durante al menos tres años previos al tratamiento o neoplasia primaria completamente resecada y en remisión durante 5 o más años.
- Pacientes con infección por virus de inmunodeficiencia humana (VIH) con carga viral detectable en el caso de axicabtagén ciloleucel.
- Pacientes con resultado positivo para VIH en caso de tisagenlecleucel¹.
- Pacientes con infección activa por virus de hepatitis B o C con carga viral detectable.
- Padecer enfermedades neurológicas autoinmunes activas (e.g., síndrome de Guillain-Barré y esclerosis lateral amiotrófica).
- Arritmia cardíaca sin adecuado control cardiológico.
- Haber padecido angina inestable o infarto de miocardio en los 12 meses previos a la infusión.
- Historia de enfermedad autoinmune no controlada en los 2 años previos
- Historia de trombosis venosa profunda o embolismo pulmonar grave en los 6 meses previos. Se valorará individualmente.
- AutoTPH en las 6 semanas previas a la infusión.

¹Para la fabricación de tisagenlecleucel, la compañía no aceptará material de leucaféresis de estos pacientes.
https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1181297001/FT_1181297001.html#10



- Tratamiento previo con un CAR-T.
- Embarazo o mujeres en edad fértil que no estén utilizando métodos anticonceptivos.

En el caso de tisagenlecleucel no iniciar tratamiento en pacientes con linfoma primario mediastínico, LBDCG cutáneo primario o LBDCG EBV+.

4. CONSIDERACIONES GENERALES PARA EL TRATAMIENTO CON TISAGENLECLEUCEL/AXICBTAGEN CILOLEUCEL

Todos los pacientes o sus representantes legales deben ser informados de los beneficios y riesgos y deben firmar un consentimiento informado.

Dosis para pacientes adultos LBDCG

- Tisagenlecleucel: 0,6 a 6 x 10⁸ células T CAR-positivas viables (no basado en el peso).
- Axicabtagén ciloleucel: 2x10⁶ células T CAR-positivas viables por kg de peso corporal (o un máximo de 2x10⁸ células T CAR-positivas viables para pacientes que pesen 100 kg o más

En el caso de iniciarse el tratamiento con tisagenlecleucel deberá tenerse en cuenta las siguientes consideraciones:

- **Condiciones del pre-tratamiento**

Quimioterapia de linfodepleción: Se recomienda administrar una quimioterapia de linfodepleción previamente a la perfusión de tisagenlecleucel. Si el recuento de glóbulos blancos del paciente es ≤ 1.000 células/ μ l en la semana anterior a la perfusión de tisagenlecleucel podría omitirse la quimioterapia de linfodepleción. En estos casos la decisión de administrar o no la quimioterapia de linfodepleción se tomará a criterio del clínico responsable del tratamiento.

Se recomienda administrar tisagenlecleucel de 2 a 14 días después de haber completado la quimioterapia de linfodepleción. Antes de iniciar el tratamiento de linfodepleción se ha de confirmar la disponibilidad de tisagenlecleucel. Si hubiera un retraso de más de 4 semanas entre la finalización de la quimioterapia de linfodepleción y la perfusión, y el recuento de



glóbulos blancos fuera >1.000 leucocitos/ μl , el paciente deberá recibir de nuevo la quimioterapia de linfodepleción para poder recibir el tratamiento con tisagenlecleucel.

La quimioterapia de linfodepleción recomendada es:

- Fludarabina (25 mg/m^2 intravenoso al día durante 3 días) y ciclofosfamida (250 mg/m^2 intravenoso al día durante 3 días, empezando con la primera dosis de fludarabina).

Si el paciente presentó previamente una cistitis hemorrágica de grado 4 asociada a ciclofosfamida, o presentara un estado quimiorrefractario a un tratamiento que contiene ciclofosfamida administrado poco antes de la quimioterapia de linfodepleción, entonces podría considerarse el siguiente tratamiento:

- Bendamustina (90 mg/m^2 intravenoso al día durante 2 días).

Pre-medicación. Para minimizar las posibles reacciones agudas debidas a la perfusión de tisagenlecleucel, se recomienda tratar a los pacientes con paracetamol y difenhidramina u otro antihistamínico H1 aproximadamente de 30 a 60 minutos antes de la perfusión. No se deben utilizar corticoides excepto en caso de emergencia potencialmente mortal.

En el caso de iniciarse el tratamiento con axicabtagén ciloleucel deberá tenerse en cuenta las siguientes consideraciones:

- **Condiciones del pre-tratamiento**

Quimioterapia de linfodepleción: Se recomienda administrar una quimioterapia de linfodepleción previamente a la perfusión de axicabtagén ciloleucel.

La quimioterapia de linfodepleción recomendada es:

- Fludarabina (30 mg/m^2 intravenoso) y ciclofosfamida (500 mg/m^2 intravenoso), en el quinto, cuarto y tercer día previo a la infusión.

Pre-medicación. Para minimizar las posibles reacciones agudas debidas a la perfusión de axicabtagén ciloleucel, se recomienda tratar a los pacientes con 500-1000 mg de paracetamol por vía oral y de 12,5 a 25 mg de difenhidramina por vía intravenosa u oral (o equivalente) aproximadamente 60 minutos antes de la perfusión. No se recomienda el uso profiláctico de corticoides sistémicos ya que puede interferir en la actividad de axicabtagén ciloleucel.



- **Precauciones de empleo**

Debido a los riesgos asociados con el tratamiento con tisagenlecleucel o axicabtagén ciloleucel, la perfusión se debe retrasar si el paciente presentara alguna de las siguientes condiciones:

- Reacciones adversas sin resolver (en particular, reacciones pulmonares, reacciones cardíacas o hipotensión) de quimioterapias anteriores.
- Infección no controlada activa.
- Enfermedad del injerto contra el receptor (EICR) activa.
- Empeoramiento clínico significativo del linfoma tras la quimioterapia de linfodeplección.

En caso de indicarse tratamiento con tisagenlecleucel, se deberán seguir las siguientes indicaciones:

- No haber recibido otra quimioterapia diferente a la de linfodeplección en las 2 semanas previas a la infusión de tisagenlecleucel.
- Las dosis terapéuticas de esteroides deben de ser suspendidas >72 horas antes de la leucoaféresis y >72 horas antes de la infusión de tisagenlecleucel. Se permiten dosis fisiológicas de esteroides (<12mg/m²/día de hidrocortisona o equivalente).
- Inmunosupresión: haber suspendido cualquier fármaco inmunosupresor al menos 2 semanas antes de la leucoaféresis y al menos 2 semanas antes de la infusión de tisagenlecleucel.
- Terapias antiproliferativas distintas a la quimioterapia de linfodeplección:
 - Fármacos de corta duración (e.j., inhibidores de tirosín kinasa o hidroxiurea): se deben suspender >72 horas antes de la leucoaféresis y >72 horas antes de la infusión de tisagenlecleucel.
 - Otros fármacos citotóxicos (incluyendo bajas dosis diarias o semanales de mantenimiento): se deben suspender 2 semanas antes de la leucoaféresis y 2 semanas antes de la infusión de tisagenlecleucel.
 - Anticuerpos monoclonales, incluyendo anti-CD20: no deben de administrarse dentro de las 4 semanas previas a la infusión o cinco vidas medias del respectivo anticuerpo, usándose siempre el período más largo.
- Profilaxis del SNC: debe de suspenderse >1 semana antes de la infusión de tisagenlecleucel.
- Radioterapia: debe de haberse administrado al menos 2 semanas antes de la infusión.
- En los pacientes candidatos a tratamiento con tisagenlecleucel los hemoderivados que se transfundan deben de ser hemoderivados irradiados.



En caso de indicarse tratamiento con axicabtagén ciloleucel, se deberán seguir las siguientes indicaciones:

No haber recibido terapia sistémica en las 2 semanas o 5 vidas medias (lo que ocurra antes) previas a leucoaféresis. En el caso de inmunoterapia, deben haber transcurrido al menos 3 vidas medias previas a la leucoaféresis (ej., ipilimumab, nivolumab, pembrolizumab, atezolizumab, etc).

- No se recomienda la administración de vacunas con virus vivos durante por lo menos las 6 semanas previas al comienzo de la quimioterapia de linfodepleción, y hasta la recuperación del sistema inmunológico después del tratamiento con axicabtagén ciloleucel.
- **Monitorización tras la perfusión**
 - Se deben monitorizar diariamente a los pacientes durante los primeros 10 días tras la perfusión de posibles signos y síntomas del síndrome de liberación de citoquinas, reacciones neurológicas y otras toxicidades. Los médicos deben considerar la hospitalización del paciente tras la perfusión o ante los primeros signos/síntomas de síndrome de liberación de citoquinas (SLC) y/o reacciones neurológicas.
 - Tras los primeros 10 días tras la perfusión, el paciente debe ser monitorizado a criterio médico.
 - Se ha de informar al paciente que debe permanecer en las proximidades de un centro médico cualificado al menos durante las siguientes 4 semanas desde la perfusión.



5. EVALUACIÓN Y SEGUIMIENTO

El/La médico/a que sea responsable del paciente en cada una de las etapas del proceso deberá registrar la siguiente información en VALTERMED.

Datos generales del paciente (se recogerán en VALTERMED antes de iniciar el tratamiento para realizar la evaluación):

- Código SNS^e
- Código CIP/CITE^e:
- NIF/NIE^e
- N° Tarjeta Sanitaria^e
- Código de identificación anonimizado:
- NHC:
- Sexo^f:
- Fecha de nacimiento^f:
- Datos antropométricos previos a la terapia. Peso (Kg): Altura (cm):

Caracterización de la enfermedad hematológica al diagnóstico

- Fecha del diagnóstico:
- Tipo de linfoma: (elegir uno)
 - LBDCG N.O.S.
 - Linfoma B de alto grado doble/triple hit
 - LBDCG transformado de folicular:
 - Linfoma B primario mediastínico de células grandes
 - Otros (especificar):
- Estadío clínico (criterios Lugano):

^e Es obligatorio rellenar al menos uno de estos campos

^f Campos obligatorios



Caracterización del paciente y de la enfermedad hematológica en la recaída/progresión

- Fecha de la recaída:
- Estadio clínico (criterios Lugano):
- Documentación de expresión en el tumor de CD19 (si estuviera disponible): si/no
- LBDCG en recaída o refractario o sin respuesta.
 - Paciente con LBDCG en recaída tras recibir al menos dos líneas de quimioterapia (incluyendo rituximab y antraciclina).
 - Paciente con LBDCG refractario a la última línea de terapia sistémica tras recibir al menos dos líneas de quimioterapia (incluyendo rituximab y antraciclina).
 - Paciente con LBDCG sin respuesta a dos o más líneas de QT (incluyendo un anticuerpo monoclonal anti-CD20, salvo que el tumor sea CD20 negativo, y un régimen de QT con antraciclinas)
 - Paciente con LFT en recaída tras recibir al menos dos líneas de quimioterapia (incluyendo rituximab y antraciclina) desde el diagnóstico de transformación a LBDCG.
 - Paciente con LFT refractario a la última línea de terapia sistémica tras recibir al menos dos líneas de quimioterapia (incluyendo rituximab y antraciclina) desde el diagnóstico de transformación a LBDCG, o un régimen que contiene antraciclina antes de la transformación.
 - Paciente con LBPM sin respuesta a dos o más líneas de tratamiento
- TPH previo: si/no.
 - En caso afirmativo indicar
 - Tipo:
 - Fecha:
 - En caso negativo indicar si el paciente es candidato a auto-TPH: si/no
 - Si no es candidato especificar el motivo:
- El paciente ha recibido tratamiento previo con un CART: si/no
- Afectación SNS: si/no
- Índice pronóstico internacional de linfomas (IPI):
- Estado funcional ECOG: Fecha:



- Pruebas analíticas. Fecha:
 - Función Hepática: bilirrubina (mg/dl), GOT (UI/mL), GPT (UI/mL).
 - Función renal: creatinina sérica (mg/dl) y filtrado glomerular (ClCr: ml/min/1.73m²).
 - Hemograma: recuento leucocitario (x10⁹/L).
 - Linfocitos T CD 3 (mm³)
 - IgG (mg/dL)
 - Serología:
 - Hepatitis B: HBs Ag: positivo/negativo
 - HBs Ac positivo/negativo
 - HBc Ac: positivo/negativo
 - Hepatitis C: Anti-VHC: positivo/negativo
 - En caso de Anti-VHC positivo RNA-VHC:
 - Anticuerpos VIH negativos: si/no
 - LDH (UI/L),
 - β2 microglobulina (mg/L)
- Fracción de eyección del ventrículo izquierdo ≥ 50%: si/no Fecha:
- Saturación de oxígeno en sangre (SaO₂) por pulsioximetría:
- Antecedentes de neoplasias: Si/no Situación de remisión:
- Embarazo: Si/no. Lactancia Si/no. Uso anticonceptivos: si/no.

Leucoaféresis, producción del CAR-T

- Fecha de aprobación tratamiento tisagenlecleucel/axicabtagén ciloleucel por el Grupo de expertos SNS:
- Fecha de la leucoaféresis:
- Se obtiene suficiente celularidad: si/no
- Fecha de envío de material de leucoaféresis:
- Terapia puente: si/no.
- Fecha de inicio linfodepleción:
- Tipo de esquema:
 - Fludarabina (25mg/m²/d durante 3 días) y ciclofosfamida (250 mg/m² iv durante 3 días).
 - Fludarabina (30 mg/m² intravenoso) y ciclofosfamida (500 mg/m² intravenoso), en el quinto, cuarto y tercer día previo a la infusión.
 - Bendamustina (90mg/m²/d durante 2 días)
 - Otro:



- No se administra quimioterapia de linfodepleción, especificar causa:

Previo a la infusión se realizará valoración del paciente y se asegurará que cumple las condiciones clínicas para su administración

Administración de tisagenlecleucel/axicabtagén ciloleucel

- Fecha recepción en el hospital:
- Cumple las especificaciones: si/no
- Fecha de infusión:
- Dosis:
- No se realizó la infusión. Especificar causa:

Seguimiento

- Respuesta y supervivencia global (SG)
 1. Alcanza una respuesta completa (RC) por PET-TC sin otra terapia. Si/no.
En caso afirmativo indicar:
 - Fecha que alcanza la RC:
 - Recaída en pacientes con RC previa: si/no. Fecha recaída:
 - Mantiene la RC a mes 18: si/no
 2. SG sin otra terapia. Si/no. En caso afirmativo indicar:
 - Fecha que alcanza la RC:
 - Mantiene la SG a mes 18: si/no
 3. Exitus: si/no.
 - El paciente está vivo a los 18 meses sin haber recibido otros tratamientos para el linfoma: si/no
En caso de éxitus indicar:
 - Fecha:
 - Enfermedad activa en fecha de éxitus: si/no
 - Causa principal de éxitus: progresión del LBDCG / otra
 4. Recibe TPH durante los 18 meses post-infusión de tisagenlecleucel/axicabtagén ciloleucel: si/no
En caso afirmativo indicar:
 - Fecha:
 - Motivo: no RC/recaída/otra
 5. Recibe tratamiento farmacológico antineoplásico durante los 18 meses post-infusión de tisagenlecleucel/axicabtagén ciloleucel. si/no.
En caso afirmativo indicar el motivo: no RC/recaída/otra



- Fecha de última visita:
- Estatus de la enfermedad en fecha de la última visita: a) RC b) RP c) enfermedad activa d) pérdida de seguimiento
- Valorado en el Comité de Seguimiento Sí/No
En caso afirmativo, "Procedente" Sí / no

Evaluación de la respuesta: se realizarán al menos dos evaluaciones de la respuesta con PET-TC, una precoz (aproximadamente el mes 3º) y otra hacia el mes 18 después de la infusión CAR-T. En el caso de recaída o éxitus entre ambas evaluaciones, se hará constar en el apartado correspondiente si tener que esperar a la evaluación de los 18 meses. Otras evaluaciones se indicarán cuando exista sospecha de progresión o según protocolos locales.

Seguridad (se realizará monitorización continua de seguridad que se registrará siempre que sea relevante. Además, se notificarán todas las sospechas de reacciones adversas a través de su centro de farmacovigilancia)

- Ingreso en UCI: si/no
 - Ventilación mecánica: si/no
 - Terapia Renal Sustitutiva: si/no
 - Soporte hemodinámico: si/no
- Desarrollo de síndrome de liberación de citocinas (SLC): si/no
 - Fecha inicio:
 - Fecha grado máximo:
 - Grado máximo de SLC:
 - Requiere tocilizumab: si/no
 - Dosis administrada:
- Requiere corticoides: si/no
- Desarrollo de neurotoxicidad atribuida a CAR-T: si/no
 - Fecha inicio:
 - Fecha grado máximo:
 - Grado máximo de neurotoxicidad:
 - Requiere corticoides: si/no
- Desarrollo de Síndrome Hemofagocítico/Activación Macrofágica: si/no
- Desarrollo de síndrome de lisis tumoral (SLT): si/no
- Citopenias grado 3-4.
 - Neutropenia <500 μ L: si/no. En caso afirmativo indicar fecha de recuperación >500 neutros/ μ L (sin factor de crecimiento):
 - Plaquetas <20.000: si/no. En caso afirmativo indicar fecha de recuperación



>20.000 plaquetas/ μ L (sin transfusión):

- Hemoglobina < 8 g/dl con indicación de transfusión: si/no. En caso afirmativo indicar Fecha que mantiene Hemoglobina > 8 g/dl sin transfusión:
- Desarrollo de mielodisplasia si/no
- Desarrollo de hipogammaglobulinemia atribuida a CAR-T: si/no,
 - Tratamiento sustitutivo en hipogammaglobulinemias prolongadas (> 6 meses): si/no
- Desarrollo de aplasia linfocitos B atribuida a CAR-T, si/no
- Desarrollo de segundas neoplasias: si/no. En caso afirmativo especificar:
- Muerte relacionada con toxicidad por CAR-T: si/no
 - Especificar causa si procede:
- Otros eventos adversos potencialmente relacionados con CAR-T(especificar):



6. BIBLIOGRAFÍA

1. Plan de abordaje de las terapias avanzadas en el sistema nacional de salud: medicamentos CAR. Aprobado por el Consejo interterritorial del Sistema Nacional de Salud el 15 de noviembre de 2018. Disponible en: https://www.msbs.gob.es/profesionales/farmacia/pdf/Plan_Abordaje_Terapias_Avanzadas_SNS_15112018.pdf
2. Ficha técnica de Kymriah® (tisagenlecleucel). Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1181297001/FT_1181297001.html [acceso:10/02/2019].
3. Ficha técnica de Yescarta® (axicabtagén ciloleucel). Disponible en: https://cima.aemps.es/cima/pdfs/ft/1181299001/FT_1181299001.pdf [acceso:07/07/2019].
4. Informe de Posicionamiento Terapéutico de tisagenlecleucel (Kymriah®) en el tratamiento de pacientes pediátricos y adultos hasta 25 años con leucemia linfoblástica aguda de células B refractaria, en recaída post-trasplante, o en segunda recaída o posterior; y de pacientes adultos con linfoma difuso de células grandes B recaído/refractario tras dos o más líneas de tratamiento sistémico.
Disponible en: https://www.aemps.gob.es/medicamentosUsoHumano/informesPublicos/docs/IP_T-tisagenlecleucel-kymriah-LAL-LCGB.pdf [acceso:10/02/2019].
5. Informe de Posicionamiento Terapéutico de axicabtagén ciloleucel (Yescarta®) en el tratamiento de pacientes adultos con linfoma difuso de células grandes B o primario mediastínico de células grandes B, en recaída o refractario tras dos o más líneas de tratamiento sistémico.
6. Schuster SJ, Bishop MR, Tam CS, et al. Tisagenlecleucel in adult relapsed or refractory diffuse large B-cell lymphoma. N Engl J Med. DOI: 10.1056/NEJMoa1804980



7. Cheson BD, Fisher RI, Barrington SF, Cavalli F, Schwartz LH, Zucca E, and Liste TA. Recommendations for Initial Evaluation, Staging, and Response Assessment of Hodgkin and Non-Hodgkin Lymphoma: The Lugano Classification. J Clin Oncol.2014; 32:3059-3067.
8. 22 June 2018 EMA/481168/2018 Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) Assessment report YESCARTA International non-proprietary name: axicabtagene ciloleucel Procedure No. EMEA/H/C/004480/0000. Disponible en: https://www.ema.europa.eu/en/documents/assessment-report/yescarta-epar-public-assessment-report_en.pdf [acceso:07/07/2019].
9. Neelapu SS, Locke FL, Bartlett NL, Lekakis LJ, Miklos DB, et al Axicabtagene Ciloleucel CAR T-Cell Therapy in Refractory Large B-Cell Lymphoma. N Engl J Med. 2017 Dec 28;377(26):2531-2544.