

## Årsredovisning VSTB 2010

VSTB har sedan februari 2010 haft 4 sammanträden, varav två i Stockholm och 2 i Göteborg.

VSTB består av 16 representanter förutom ordföranden (6 barnonkologer: Gustaf Ljungman, Niklas Pal sekr., Lars Hjort, Britt-Marie Holmqvist, Gustaf Österlundh, Ulf Hjalmar, 4 barnkirurger: Pär-Johan Svensson, Lars-Göran Friberg, Torbjörn Backman, Erik Sköldenberg, 3 strålterapeuter: Jack Lind, Zahra Taheri Kadkhoda, Kristina Nilsson, 1 tumörortopedisk kirurg: Otte Brosjö, 1 barnpatolog: Bengt Sandstedt, samt en barnläkare som representerar övriga sjukhus: Torben Ek. Mats Heyman, driftsansvarig för VSTB:s databas ("VSTB-registret") som är en del av Svenska Barncancerregistret, har varit adjungerad representant. Åke Jakobson och Cecilia Petersen ansvariga för germ-cell protokoll, Jonas Karlén ansvarig för Hodgkinprotokoll och Per Kogner och Ingrid Öra för olika neuroblastomprotokoll har varit adjungerade vid möten under året i sin egenskap av protokollsansvariga.

Under gruppens sammanträden har ett mycket stort antal ärenden behandlats. En del av dessa har haft karaktären av information eller uppdatering av resultat gällande behandlingsprogram eller studieprotokoll, och beslut med anledning av dessa, vanligen efter rapport till gruppen från representanter som deltagit i internationella konferenser och arbetsgruppsmöten. Andra har rört sig om mer övergripande förändringar, såsom beslut om helt nya behandlingsprogram, även i dessa fall efter rapport från representanter som på VSTB:s uppdrag deltagit i planläggning och utarbetande av dessa behandlingsprogram, som i samtliga fall är utformade som vetenskapliga multicenterstudier, oftast med RCT design.

Under året som gått har dels allmänna frågor diskuterats och bearbetats, t ex registersamarbete med övriga nordiska länder, lathund för förfarandet vid biopsi vid olika solida tumörer, hur eventuell dosreduktion av cytostatika hos mycket stora, respektive överviktiga personer skall hanteras, hur uppföljning efter radioterapi fungerar på de olika orterna, förslag till klassifikation av germ-cell tumörer som skall ligga på hemsidan, sammanställning av de PM för neutropen feber som finns på olika centra i landet och ett basförslag att använda vid revideringar och olika studiesamarbeten. Mer specifika frågor har som vanligt varit rapporter från olika studier/studiecentra där olika personer i VSTB i de flesta fall finns representerade. Dessutom har vi som mycket värdefull stående punkt att diskutera besvärliga fall som vi har att hantera i den kliniska vardagen.

Representanter har på VSTB:s uppdrag under perioden deltagit i arbetsmöten om osteosarkom (SSG, Köpenhamn), Ewingsarkom (Euro-E.W.I.N.G.-99, Paris), nefroblastom/Wilms tumör (SIOP, Homburg), Hodgkins sjukdom (GPOH/EURONET-PHD, Halle) och neuroblastom (Stockholm, Oporto), NOPHO GCT Working Group Meeting, Köpenhamn, EBMT Helsingfors med mera.

Under året har VSTB även publicerat en artikel baserad på data i VSTB registret:  
Ljungman G, Jakobson Å, Sandstedt B, Behrendtz M, Ek T, Friberg LG, Hjalmar U, Hjorth L, Lind J, Pal N, Österlundh G, Gustafsson G. Classification, Incidence and Survival Analyses of Children with Solid Tumours diagnosed in Sweden 1983-2007. Acta Paediatr. 2010 Dec 15. doi: 10.1111/j.1651-2227.2010.02122.x. [Epub ahead of print]

Ett mycket stort arbete läggs ned på ansökningar till etikkommittéer för vart och ett av dessa studieprotokoll efter införandet av nya regler från EU. Genomförande i Sverige av dessa behandlingsstudier kräver också betydligt större arbetsinsatser av barnonkologerna som följd av det nya regelverket och medför stora kostnader som tidigare rapporterats.