

Årsredovisning VSTB 2012

VSTB har sedan februari 2012 haft 4 sammanträden, 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, Vladimir Gatzinsky, Torbjörn Backman, Erik Sköldenberg, 3 strålterapeuter: Jack Lind, Zahra Taheri Kadkhoda, Kristina Nilsson, 1 tumörortopedkirurg: 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, är 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 egenkap 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 hur uppföljning efter radioterapi fungerar på de olika orterna, diskussioner om mätning av tubulär funktion, förberedande arbete och diskussioner inför vårt deltagande i EWING 2008, förberedande arbete och diskussioner kring det kommande EuroNet PHL-C2, ökat engagemang i det europeiska rare tumor arbetet, information om Skandionkliniken som håller på att byggas, diskussioner kring kvalitetsregistret – Svenska barncancer registret – och vad vi kan tänkas vilja mäta/rapportera, diskussioner kring hur förutsättningar för patologin kan optimeras, samt återupptagande av kontakt med den Brittiska Germ cell gruppen/Juliet Hale där vi hoppas delta aktivt i GC-IV.

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 rare tumors (Wroclaw), osteosarkom (SSG, Köpenhamn), Ewingsarkom (EWING 2008, Paris), nefroblastom/Wilms tumör/RTSG (SIOP, London, Rom, Buenos Aires), Hodgkins sjukdom (GPOH/EURONET-PHD, Edinburgh, Oslo) NOPHO GCT Working Group Meeting (Köpenhamn), EBMT Wien,) med mera.

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.