

ÅRSRAPPORT VSTB 2015

VSTB-medlemmar 2015

VSTB har medlemmar från alla sex universitetsjukhusen och en länssjukhusrepresentant, som representerar barnonkologi, barnkirurgi, barnradioterapi, barnpatologi och ortopedisk tumörkirurgi. [Aktuell förteckning](#) finns på hemsidan.

Möten och aktiviteter under 2015

VSTB har haft fyra möten under året: två i Stockholm, ett i Göteborg och ett tvådagars möte i internatform. Ett stort antal frågor har diskuterats, och även bearbetats inför mötena. Fokus ligger på uppdatering av behandlingsprotokoll för de solida tumörsjukdomar som VSTB ansvarar för (extraneurala tumörer utom non-Hodgkin lymfom). VSTB har 2015 behandlingsrekommendationer för 18 olika tumörtyper (inkl subtyper och recidiv) och en [lista över rekommendationerna](#) finns på hemsidan. Mycket arbete med uppdateringar görs av resp diagnosansvariga läkare i VSTB. Särskilt stor arbetsbörda adderas när en ny behandlingsstudie ska startas, med ansökningar till etikprövningsnämnd, läkemedelsverk, kontakter med monitoreringsansvariga och informationsmöten för prövare.

Vid möten har det även givits uppdateringar kring kirurgiska, radioterapeutiska och diagnostiska frågeställningar.

VSTB har också arbetat med interna frågor, såsom representation i styrgruppen för barncancerregistret och organisationen av den nationella Barntumörbiobanken. En annan viktig framtidsfråga som har diskuterats i gruppen är nationell nivåstrukturering, ett initiativ från [RCC i samverkan](#), som syftar till att koncentrera komplicerade åtgärder vid ovanliga cancersjukdomar till <6 ställen i landet.

En del nya forsknings- och kvalitetsstudier utgående från VSTB-registret har diskuterats: Wilms´ tumör-studie, neuroblastom, och bensarkom och neuroblastom i samarbete med [ALiCCS](#). VSTB är också partner i planeringen av en svensk kohortstudie av familjer med TP53-mutationer. Nya PM har tagits fram av VSTB-medlemmar, bl a för vätskebehandling vid platinabehandling. VSTB-medlemmar har undervisat vid nationella kurser riktade mot läkare och sjuksköterskor inom barnonkologin ("Länsläkarkurs" och "Barnonkologi för sjuksköterskor").

Internationella kontakter

Diagnosansvariga läkare har i sedvanlig ordning deltagit i arbetsgruppsmöten för sarkom (EuroEwing-gruppen, SSG och CWS), njurtumörer (SIOP RTSG), neuroblastom (SIOPEN), Hodgkin (Euronet-PHL), levertumörer (SIOPEL), pediatrik radioterapi (PROS), samt europeiskt nätverk kring sällsynta tumörer (EXPERT och EXPO-r-Net).

Inom NOPHO har man 2015 startat arbetet med att organisera en "Solid tumor committee", för att ha en övergripande organisation på nordisk nivå. Tre svenska representanter från VSTB kommer att utses för det fortsatta STC-arbetet.

Utblick inför 2016

Alla barntumörsjukdomar är sällsynta cancerformer enl definitionen för "[Rare cancer](#)", och detta präglar vardagen på de barnonkologiska centra, såväl som arbetet för VSTB. Det krävs fortlöpande uppdatering av de alltmer komplexa och subspecialiserade behandlingsprotokollen, vilket kräver resurser och även blir en ekonomisk fråga. I Sverige finns en tradition att samverka i nationella arbetsgrupper, vilket är viktigt för en effektiv och jämlik vård, och VSTB är en viktig plattform.