

Il trattamento di prima e seconda linea nel carcinoma gastrico

FABIO GELSOMINO¹, ANDREA SPALLANZANI¹, FERDINANDO DE VITA², MARIA DI BARTOLOMEO³,
CECILIA GAVAZZI⁴, LORENZA RIMASSA⁵, STEFANO CASCINU¹

¹Dipartimento di Oncologia ed Ematologia, Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena, Università di Modena e Reggio Emilia; ²Dipartimento di Medicina Interna e Sperimentale "F. Magrassi", Divisione di Oncologia Medica, Università della Campania "Luigi Vanvitelli"; ³Oncologia Medica Gastroenterologica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori, Milano; ⁴Unità di Terapia Nutrizionale, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori, Milano; ⁵UO Oncologia Medica, Humanitas Cancer Center, Humanitas Research Hospital - IRCCS, Rozzano (Milano).

Pervenuto su invito il 14 dicembre 2016.

Riassunto. Nonostante la graduale riduzione dell'incidenza e della mortalità nel corso di diverse decadi, il carcinoma gastrico rimane la quarta causa di morte per cancro in Europa. Mentre storicamente l'adenocarcinoma gastrico veniva suddiviso secondo la classificazione di Lauren in sottotipo intestinale e diffuso, la conoscenza dei complessi meccanismi molecolari alla base della sua carcinogenesi ha portato all'elaborazione di nuove classificazioni molecolari che rappresentano il punto di partenza per lo sviluppo di un approccio personalizzato anche in questa patologia. Dal punto di vista clinico, mentre l'aggiunta del trastuzumab all'armamentario terapeutico ha aperto la strada all'introduzione della terapia a bersaglio molecolare nel trattamento di prima linea, solamente di recente la conferma del ruolo del trattamento di seconda linea e l'approvazione del ramucirumab come standard di trattamento nel medesimo setting hanno portato a un nuovo concetto di "continuum of care" nel carcinoma gastrico. Inoltre, è stato recentemente ribadito in diverse esperienze retrospettive e prospettive il ruolo centrale del counseling e del supporto nutrizionale sia negli stadi precoci sia di quelli avanzati di malattia.

Parole chiave. Carcinoma gastrico, classificazione molecolare, ramucirumab, supporto nutrizionale.

Gastric carcinoma: an evolutionary scenario.

Summary. Despite the progressive decline of its incidence and mortality over the past decades, gastric cancer remains the fourth most common cause of cancer-related death in Europe. While historically gastric adenocarcinoma has been classified according to the Lauren classification in intestinal and diffuse subtype, the knowledge of the complex molecular mechanisms underlying its carcinogenesis has led to new molecular classifications which can represent the starting point for the development of a personalized approach also in this disease. From a clinical point of view, while the addition of trastuzumab in the therapeutic armamentarium paved the way for the introduction of targeted therapy in the first-line treatment, only recently the confirmation of the role of second-line therapy along with the approval of ramucirumab as a standard of care in this setting led to a new concept of "continuum of care" in gastric cancer. Furthermore, also the pivotal role of nutritional counseling and support both in early- and advanced-stage disease has been recently confirmed in many retrospective and prospective series.

Key words. Gastric cancer, molecular classification, nutritional support, ramucirumab.

Il tumore dello stomaco: una nuova malattia?

Il carcinoma dello stomaco, nonostante abbia registrato un graduale e significativo calo di incidenza e mortalità nel corso di diversi decenni, rimane in Europa la quarta causa di morte per neoplasia¹. Storicamente gli adenocarcinomi dello stomaco sono stati suddivisi, secondo la classificazione di Lauren, in adenocarcinoma di tipo intestinale e diffuso, caratterizzati non solo da differenze in termini epidemiologici e clinico-patologici, ma anche per ciò che riguarda i complessi meccanismi molecolari che sottendono alla cancerogenesi di entrambi i tipi di neoplasia². La classificazione della World Health Organization (WHO) del 2010³ distingue i carcinomi dello stomaco in relazione alle caratteristiche fenotipiche in:

- adenocarcinoma tubulare;
- adenocarcinoma papillare;
- adenocarcinoma mucinoso;
- carcinoma a cellule disperse (inclusa la variante a cellule *signet ring*);

- adenocarcinoma misto;
- varianti rare.

Queste classificazioni hanno tuttavia una limitata utilità clinica che ha fatto emergere la necessità di approfondire ulteriormente i meccanismi molecolari alla base della carcinogenesi nel carcinoma gastrico con l'obiettivo di individuare potenziali target molecolari bersaglio di terapie specifiche.

A questo scopo, i ricercatori del Cancer Genome Atlas (TCGA) hanno proposto una nuova classificazione, frutto dello studio delle pathway alterate su 295 campioni di carcinoma primitivo dello stomaco⁴. Questo lavoro ha quindi portato alla suddivisione dei carcinomi gastrici in 4 sottotipi (figura 1):

- tipo 1, EBV positivi (*Epstein-Barr virus-infected*), che rappresentano il 9% dei tumori dello stomaco e si localizzano più frequentemente nel fondo-corpo gastrico e sono caratterizzati da un alto tasso di mutazione di PI3KCA e da una over-espressione di PD-L1/2;

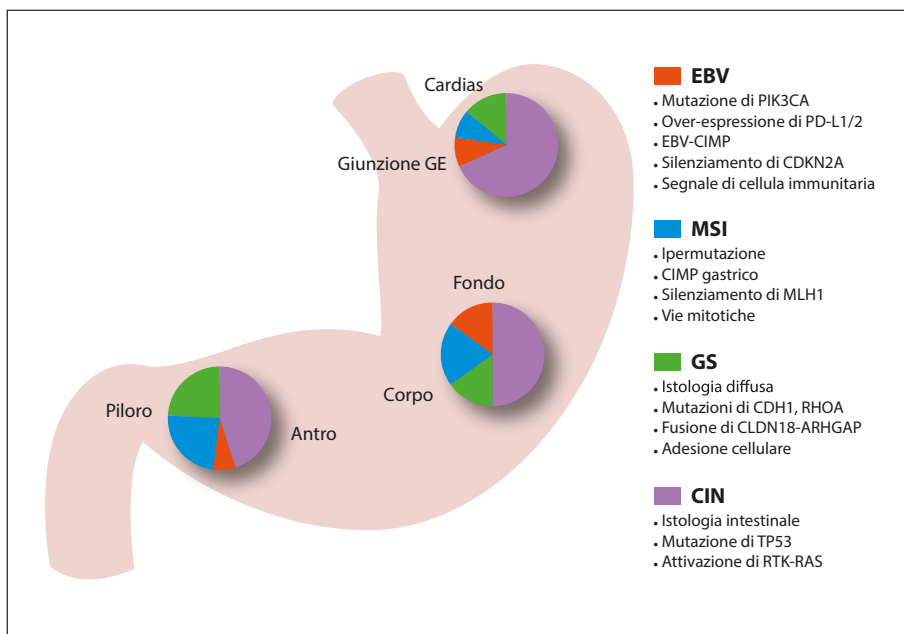


Figura 1. Quattro sottotipi di carcinoma gastrico. Modificata da Cancer Genome Atlas Research Network⁴.

- tipo 2, MSI (*microsatellite instability*), che rappresentano il 22% della casistica e sono caratterizzati da un alto tasso di mutazioni che si accumulano in sequenze ripetute di DNA chiamate *microsatelliti*;
- tipo 3, GS (*genomically stable*), che rappresentano il 20% della casistica e si sovrappongono in parte agli istotipi diffusi secondo la classificazione di Lauren;
- tipo 4, CIN (*chromosomal instability*), che rappresentano circa la metà dei casi e sono caratterizzati da istologia intestinale, mutazioni di p53 e attivazione della pathway di RAS.

Più recentemente, l'Asian Cancer Research Group (ACRG) ha proposto una nuova classificazione basata sull'analisi di gene expression profiling su 300 casi di carcinoma gastrico⁵, distinguendo pertanto 4 sottogruppi molecolari (figura 2):

- MSI;
- MSS/EMT (*epithelial-to-mesenchymal transition*);
- MSS/p53-;
- MSS/p53+.

Queste sottoclassi molecolari hanno evidenziato una diversa sopravvivenza e probabilità di recidiva: mentre i tumori MSI mostrano una minore probabilità di recidiva e una migliore sopravvivenza, i tumori MSS/EMT hanno la più alta probabilità di recidiva e la peggiore prognosi; gli altri 2 sottogruppi hanno rischio di recidiva e sopravvivenza intermedia.

Tali classificazioni, pur necessitando di una validazione prospettica e su più ampie casistiche, potrebbero rappresentare la base per lo sviluppo futuro anche nel carcinoma gastrico di strategie terapeutiche *biomarker-driven* e per una personalizzazione dei trattamenti sulla base del profilo molecolare. Per esempio, i tumori EBV-positivi della

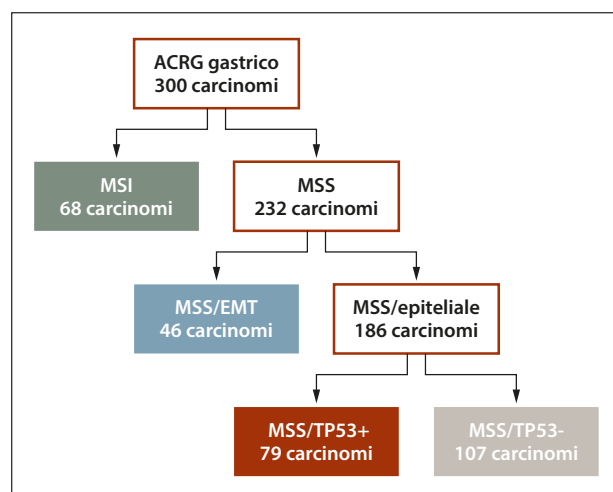


Figura 2. Classificazione dei carcinomi gastrici secondo l'Asian Cancer Research Group (ACRG). Modificata da Cristescu et al.⁵.

classificazione del TCGA evidenziano un alto tasso di mutazioni del gene PI3KCA che codifica per la chinasi PI3K e potrebbero beneficiare pertanto di trattamenti con inibitori di questa proteina. Allo stesso modo i tumori EBV-positivi e MSI, essendo caratterizzati da un'attivazione del sistema immunitario e un'alta espressione di PD-L1/2, rappresentano candidati ideali al trattamento con immune-checkpoint inibitori quali gli anti-PD1 o anti-PD-L1. Inoltre, i tumori CIN sono caratterizzati da un'elevata espressione di recettori tirosin-chinasici, quali il VEGFR2, e pertanto potrebbero essere i candidati ideali al trattamento con farmaci anti-VEGFR2, quali il ramucirumab.

La terapia della fase metastatica, scelta del momento o percorso terapeutico?

La maggior parte dei pazienti con carcinoma gastrico avanzato si presenta con sintomi quali nausea, inappetenza, calo ponderale e dolori addominali che complicano molto spesso l'effettuazione delle terapie.

Diversi sono i fattori che influenzano l'outcome dei pazienti con carcinoma gastrico avanzato. Il performance status (PS) riveste certamente un ruolo chiave: in un'analisi retrospettiva su 657 pazienti con carcinoma gastrico avanzato che hanno ricevuto un trattamento chemioterapico di prima linea, i pazienti con PS sec. ECOG 2 evidenziavano una maggiore difficoltà ad alimentarsi e alcune caratteristiche cliniche quali la presenza di ascite massiva, la non eleggibilità per trattamenti orali o terapie di combinazione e conseguentemente una ridotta sopravvivenza rispetto ai pazienti con PS 0-1 (5,8 vs 13,9 mesi, $p < .001$)⁶.

Anche l'età stessa può rappresentare un determinante nella scelta del trattamento. Nello studio del gruppo AIO, 143 pazienti con carcinoma gastrico avanzato con almeno 65 anni di età sono stati randomizzati a ricevere 5-FU, leucovorin e oxaliplatino (schema FLO) o la stessa terapia in combinazione con docetaxel (schema FLOT). La tripletta si è dimostrata nettamente più tossica con un deterioramento della qualità di vita in una percentuale rilevante di pazienti⁷.

Anche lo stadio di malattia può avere un impatto nella scelta dei trattamenti e nello specifico in riferimento alla distinzione tra malattia localmente avanzata inoperabile e metastatica. Nello studio del gruppo AIO, infatti, la tripletta FLOT sembrerebbe produrre un vantaggio in PFS limitato al sottogruppo di pazienti con malattia localmente avanzata. In questo sottogruppo di pazienti, la scelta del trattamento dovrebbe orientarsi all'utilizzo di regimi di combinazione maggiormente attivi, con lo scopo di ottenere una risposta obiettiva che possa convertire alla reseccabilità i pazienti con malattia inizialmente non reseccabile. Nello studio condotto dal gruppo GISCAD, infatti, 82 pazienti con malattia localmente avanzata confermata alla laparotomia o allo staging pre-operatorio con TAC ed ecoendoscopia sono stati trattati con il regime PELF (cisplatino settimanale, 5-FU, epidoxorubicina, 6S-leucovorin, glutazione e filgrastim). Su 82 pazienti, 40 (49%) hanno ottenuto una risposta obiettiva e 37 di questi sono stati sottoposti a chirurgia con intento curativo, con una netta differenza di sopravvivenza rispetto ai pazienti non resecati⁸.

Sebbene i trattamenti chemioterapici si siano dimostrati superiori rispetto all'esclusiva terapia di supporto nel trattamento della malattia metastatica, la sopravvivenza mediana nei principali trial clinici di prima linea nel carcinoma gastrico non superava gli 11 mesi⁹. In questo senso l'individuazione dell'espressione di HER-2 come driver di malattia, e conseguentemente come potenziale target terapeutico, ha rappresentato una vera e propria rivoluzione nel trattamento del carcinoma gastrico avanzato. Infatti,

lo studio TOGA ha evidenziato come l'aggiunta di trastuzumab, un anticorpo monoclonale anti-HER-2, a un regime di trattamento con cisplatino e fluoro pirimidine, determini un vantaggio in sopravvivenza globale di 2,7 mesi rispetto alla sola chemioterapia nei pazienti HER-2 positivi (13,8 vs 11,1 mesi, HR 0,65 95% CI 0,51-0,83, $p = 0,0046$), con una riduzione del rischio di morte del 35%, oltrepassando per la prima volta in un trial clinico il "confine" dei 12 mesi di sopravvivenza mediana¹⁰.

Negli ultimi anni si è osservato un graduale e progressivo incremento della sopravvivenza nei pazienti con carcinoma gastrico metastatico, attribuibile certamente a un miglioramento delle terapie di supporto, ma anche a un sempre maggiore utilizzo delle terapie di seconda e terza linea¹¹.

Il ruolo del trattamento chemioterapico di seconda linea è stato ribadito in una recente meta-analisi che ha analizzato i 3 principali trial clinici randomizzati in questo setting. Sono stati analizzati 410 pazienti con adenocarcinoma dell'esofago, della giunzione gastro-esofagea e dello stomaco e trattati con sola terapia di supporto o con chemioterapia di seconda linea (docetaxel o irinotecan) in associazione alla terapia di supporto. La chemioterapia di seconda linea con entrambi i farmaci ha dimostrato una significativa riduzione del rischio di morte (HR 0,63 95% CI 0,51-0,77, $p < 0,0001$)¹².

Molto importante è tuttavia la selezione dei pazienti che possono trarre beneficio da un trattamento di seconda linea. Tra i diversi fattori che vari autori hanno analizzato nel tentativo di individuare i pazienti che possano beneficiare maggiormente di un trattamento di seconda linea, vi sono certamente il tempo alla progressione della prima linea e soprattutto il PS, con i pazienti che hanno un PS ≥ 2 che hanno la prognosi peggiore¹³⁻¹⁵.

Parimenti all'individuazione di HER-2 nel trattamento di prima linea del carcinoma gastrico avanzato, anche la scoperta del VEGFR2 come potenziale target terapeutico ha rappresentato uno spartiacque rispetto al passato. Il ramucirumab, infatti, anticorpo monoclonale anti-VEGFR2, è stato il primo farmaco a bersaglio molecolare specifico a dimostrare un vantaggio di sopravvivenza nel setting del carcinoma gastrico pretrattato. Nello studio REGARD, 355 pazienti con adenocarcinoma dello stomaco o della giunzione gastro-esofagea in progressione dopo una prima linea a base di platino e fluoropirimidine sono stati randomizzati a ricevere ramucirumab in monoterapia o placebo. Ramucirumab ha dimostrato un vantaggio in sopravvivenza globale, endpoint primario dello studio, rispetto al braccio di controllo (5,2 vs 3,8 mesi, HR 0,776, 95% CI 0,603-0,998, $p = 0,047$), vantaggio che si è mantenuto in tutti i sottogruppi e con un profilo di tollerabilità assolutamente maneggevole¹⁶. Nello studio RAINBOW, invece, 665 pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea in progressione dopo una prima linea a base di platino e fluoropirimide (con o senza antraciclina) sono stati randomizzati a ricevere la combinazione di pa-

clitaxel e ramucirumab o il solo paclitaxel (schedula settimanale), dimostrando un vantaggio del braccio di combinazione in termini di risposte obiettive (28% vs 16%), di PFS (4,4 vs 2,9 mesi, HR 0,63 95% CI 0,53-0,75, $p < 0,0001$) e di sopravvivenza globale (9,6 vs 7,3 mesi, HR 0,80 95% CI 0,67-0,96, $p = 0,017$) con un profilo di tossicità maneggevole e un prolungamento del tempo al deterioramento della qualità di vita e del PS^{17,18} (tabella 1).

I risultati in termini di efficacia e di safety ottenuti nell'ambito di trial clinici prospettici, per quanto randomizzati, multicentrici e con un'ampia numerosità campionaria, appaiono tanto più solidi quanto più il dato viene confermato nell'ambito di esperienze di real-life, ovvero su casistiche meno selezionate di quelle arruolate negli stessi studi clinici.

Al congresso AIOM 2016 sono stati presentati i risultati preliminari dello studio RAMOSS: studio osservazionale multicentrico che ha coinvolto 25 centri oncologici italiani analizzando i dati relativi all'utilizzo di ramucirumab in monoterapia o in associazione al trattamento chemioterapico con paclitaxel settimanale all'interno del programma di uso terapeutico attivo dall'ottobre 2014 al febbraio 2016¹⁹.

Sono stati arruolati 167 pazienti con neoplasia gastrica metastatica in progressione dopo una prima linea di trattamento chemioterapico a base di platino (cisplatino o oxaliplatino) e fluoropirimidine (5-FU o capecitabina).

Le caratteristiche della popolazione in studio sono risultate sovrapponibili a quelle dei trial registra-

tivi del farmaco, escludendo dunque possibili bias di selezione:

- ECOG 0 o 1 al momento dell'inizio del trattamento con ramucirumab;
- 40% dei pazienti con un tempo alla progressione dall'inizio della prima linea di trattamento inferiore ai 6 mesi;
- coinvolgimento di più sedi metastatiche nel 60% dei casi;
- 25% dei casi con istologia diffusa.

L'analisi della safety, endpoint principale dello studio, ha confermato le più importanti tossicità già evidenziate nello studio RAINBOW (fatigue, neuropatia e neutropenia) seppure l'incidenza globale di tossicità di grado 3/4 sia stata inferiore al 10%, determinando un'interruzione definitiva del trattamento per tossicità nel 3% dei casi (figura 3).

Per quanto concerne i dati di attività, il tasso di risposte obiettive è stato del 20%, con un controllo di malattia (risposte parziali + stabilità) che si è avvicinato al 60%. A un'analisi effettuata con un follow-up mediano di 11,4 mesi, la sopravvivenza libera da progressione e la sopravvivenza globale mediane sono state rispettivamente di 2,7 e 4,8 mesi per i pazienti trattati con il solo ramucirumab (10%) e di 4,5 e 8,3 mesi per i pazienti trattati con la terapia di combinazione (90%).

Questi dati, che confermano la sicurezza e l'efficacia del farmaco nella pratica clinica quotidiana, rispecchiano quelli dell'analisi relativa alla popolazione occidentale arruolata nello studio RAINBOW²⁰ (tabella 2)²¹

Tabella 1. Risultati degli studi REGARD¹⁶ e RAINBOW¹⁷.

Studi	Trattamento	OS (mo)	HR OS	Delta (mo)	PFS (mo)	HR PFS	Delta (mo)	ORR (%)	DCR (%)
REGARD	Ramucirumab BSC	5,2* 3,8	0,77	+1,4	2,1* 1,3	0,48	+0,8	3 3	49* 23
RAINBOW	Ramucirumab + paclitaxel Paclitaxel	9,6* 7,3	0,80	+2,3	4,4* 2,8	0,63	+1,6	28 16	80* 64

*statisticamente significativo

Tabella 2. Confronto dei trial.

Outcomes	REGARD	RAINBOW	WESTERN PTS	RAMOSS (RAM+PTX)
mOS (mo)	5,2	9,6	8,6	8,3
mPFS (mo)	2,1	4,4	4,2	4,5
ORR (%)	3	28	26,8	20,3
DCR (%)	49	80	76,8	59,7
Neutropenia di grado 3/4		41%	32,1%	5,3%
Emorragia grave di grado 3/4	3,4%	4%	4,6%	2,4%

Modificata da De Vita et al.²¹.

e, in particolare, sottolineano la superiorità di questo regime di combinazione rispetto ai farmaci che rappresentano il trattamento standard di seconda linea della neoplasia gastrica metastatica.

Diviene chiaro a questo punto come il trattamento della malattia avanzata nel carcinoma gastrico possa considerarsi un vero e proprio percorso terapeutico piuttosto che una scelta del momento,

che deriva da una complessa valutazione che tenga conto di fattori legati al paziente quali l'età, il PS e le comorbidità, di fattori legati alla malattia quali lo stadio (localmente avanzato vs metastatico), la presenza o meno di sintomi e il burden di malattia e di fattori legati alla terapia stessa, quali il tipo di farmaci utilizzati in prima linea con le relative tossicità (figura 4).

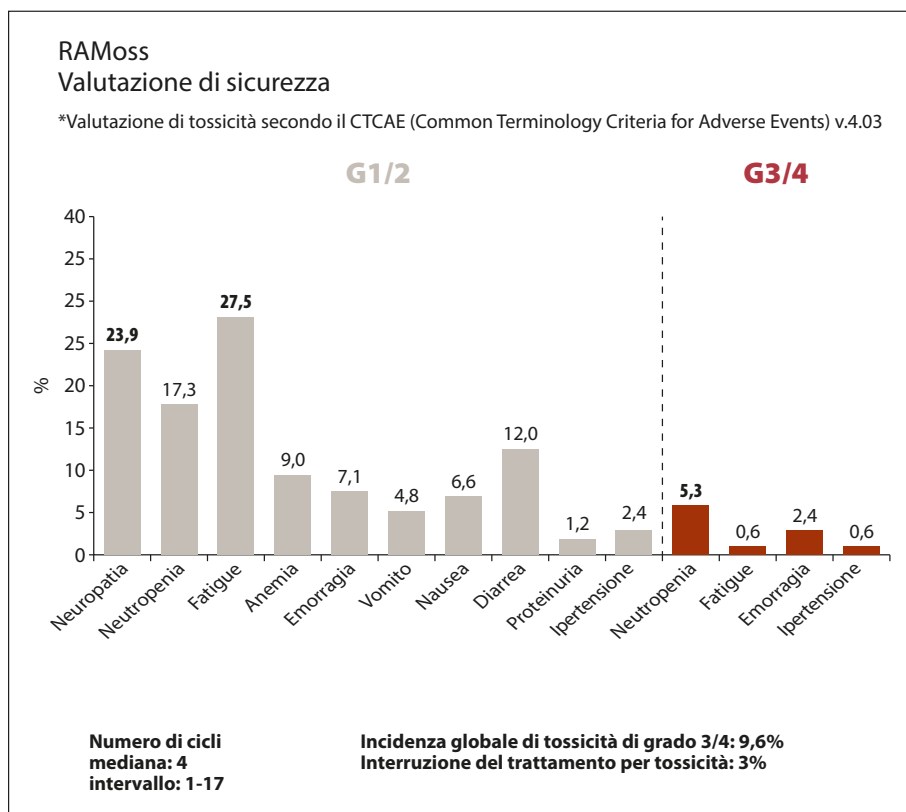


Figura 3. RAMoss, Valutazione di sicurezza.

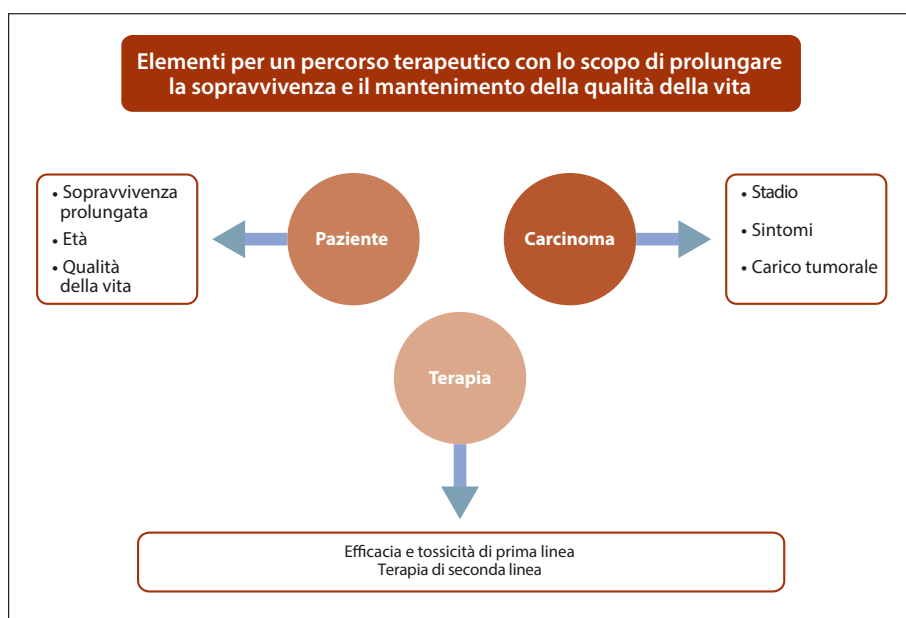


Figura 4. Elementi necessari per costruire un percorso terapeutico per il trattamento della malattia metastatica.

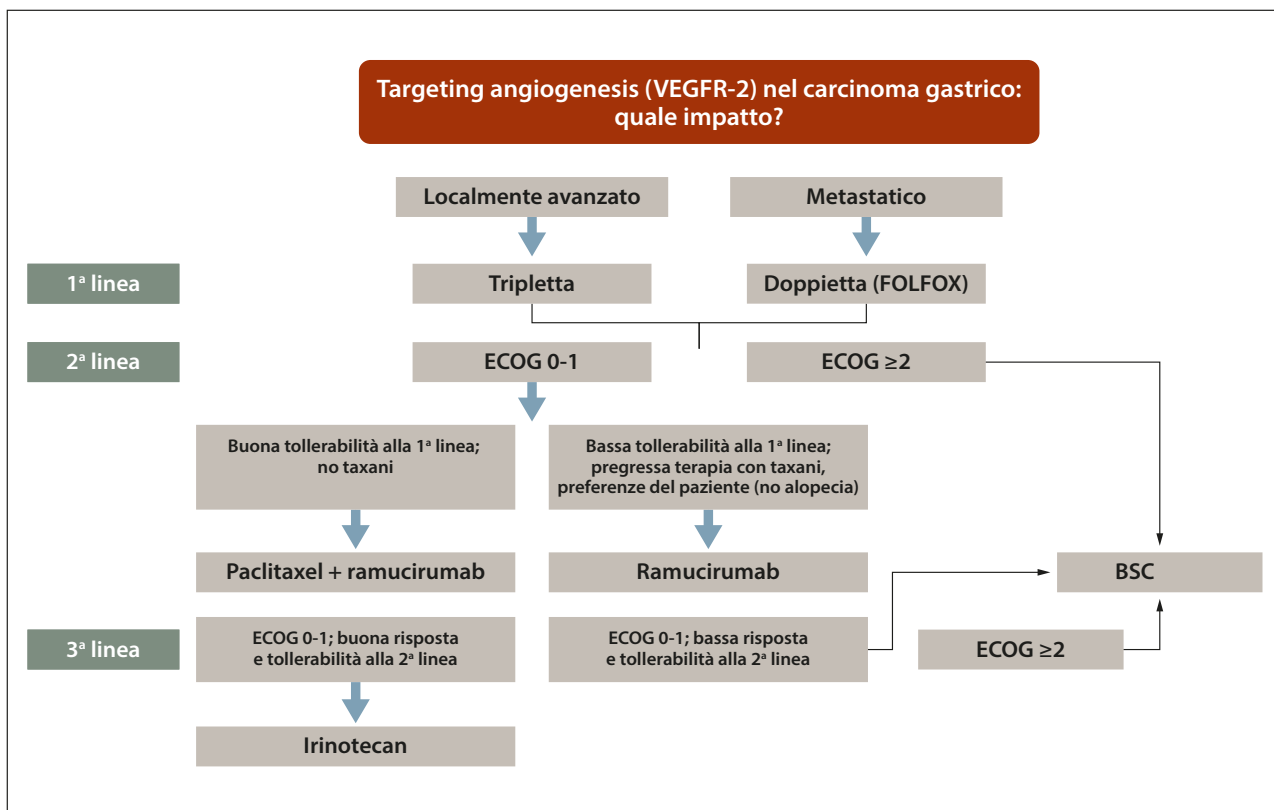


Figura 5. Algoritmo terapeutico per l’ottimizzazione della strategia di trattamento nel carcinoma gastrico avanzato.

Sulla base di queste considerazioni è possibile definire un algoritmo terapeutico con l’obiettivo di ottimizzare la strategia di trattamento nei pazienti con carcinoma gastrico avanzato (figura 5).

Affamare il tumore e nutrire il paziente

L’aspetto nutrizionale nei pazienti affetti da carcinoma gastrico assume oggi un ruolo sempre più centrale, supportato da diverse evidenze di letteratura che dimostrano come un corretto counseling nutrizionale produca un beneficio in questi pazienti sia nella fase precoce di malattia sia in quella avanzata.

A tal proposito, sempre più sorprendenti sono i dati relativi alla malnutrizione e alla necessità di un adeguato supporto nutrizionale nei pazienti oncologici: nel caso delle neoplasie gastro-esofagee, da una recente indagine francese sembrerebbe che il 60% dei pazienti in corso di trattamento chemioterapico sia malnutrito e che solo il 50% di questi sia sostenuto con un counseling e un eventuale supporto nutrizionale adeguato²².

Numerosi report negli ultimi anni hanno evidenziato quanto la malnutrizione e l’aggravamento del quadro fino alla sarcopenia siano strettamente correlati alla prognosi dei pazienti con neoplasia, siano essi in corso di trattamento chemioterapico o in follow-up.

A supporto di questo concetto, in un’analisi svolta in Canada e in Europa su 8160 pazienti affetti da neoplasia attiva, il calo ponderale e la riduzione del BMI sono risultati entrambi fattori prognostici negativi in analisi multivariata corretta per PS, età, sesso, sede e stadio della neoplasia²³. Questo dato è stato ulteriormente confermato in una vasta analisi di coorte su 8673 pazienti austriaci con neoplasia attiva in cui il rischio di morte è stato significativamente correlato con la malnutrizione (BMI <18,5 kg/mq) e con l’obesità (BMI >35 kg/mq)²⁴.

La sarcopenia e la “frailty” nel setting pre-operatorio sono stati recentemente analizzati dal gruppo della John Hopkins University: visionando 42 precedenti esperienze relative a neoplasie gastro-esofagee, entrambi i fattori sono risultati strettamente correlati a un peggiore outcome chirurgico ribadendone la centralità soprattutto nella valutazione pre-operatoria del soggetto anziano²⁵.

Di particolare interesse, sempre relativamente al setting pre-operatorio, è una recente analisi retrospettiva svolta in Cina su 1320 pazienti sottoposti a gastrectomia presso il Sun Yat-sen University Cancer Center dal 2001 al 2012. Lo score nutrizionale pre-operatorio (dato dai valori di albumina, BMI ed entità del calo ponderale negli ultimi 3 mesi) è risultato essere un fattore prognostico negativo negli stadi secondo e terzo anche in analisi multivariata corretta

per TNM, età, sesso, chemioterapia adiuvante, anemia. Lo score si è dunque rivelato utile per riconoscere, già nel setting pre-operatorio, quali sono i pazienti che necessitano da subito di un intervento nutrizionale²⁶.

Nel setting post-operatorio, la semplice valutazione del BMI a un anno dall'intervento chirurgico si è dimostrata essere fattore prognostico indipendente dall'età, dal genere del paziente e dalle caratteristiche delle neoplasie gastriche (stadio, istologia, margine di resezione): nei pazienti con BMI elevato (>25) vi è stata una riduzione di circa il 50% del rischio di morte globale rispetto ai pazienti con BMI compreso tra 18 a 25²⁷.

Altro aspetto da tenere in considerazione è come lo stato nutrizionale del paziente impatti sulla compliance alla chemioterapia. La malnutrizione, la sarcopenia e il calo ponderale si sono rivelati fattori predittivi di tossicità e riduzione di dose della chemioterapia e hanno dunque determinato una scarsa compliance al trattamento rispettivamente nel setting metastatico, neoadiuvante e adiuvante in pazienti con neoplasia gastroesofagea²⁸⁻³⁰.

Di particolare interesse è un'esperienza cinese in cui 830 pazienti con neoplasia gastrica diagnosticata dal 2009 al 2011 sono stati valutati prospetticamente dimostrando come lo stato nutrizionale (valutato con il metodo "European nutritional risk screening" o NRS) sia un fattore prognostico indipendente in analisi multivariata. Nella seconda fase dello studio, i pazienti con neoplasia gastrica metastatica diagnosticata nei 2 anni successivi con NRS>3 hanno ricevuto un adeguato supporto nutrizionale con un vantaggio di circa 5 mesi in termini di sopravvivenza globale per i pazienti con un miglioramento del NRS rispetto a quelli con uno stato nutrizionale invariato (14,3 mesi vs 9,6 mesi p 0,001)³¹.

Una recente esperienza italiana ha, inoltre, confermato quanto un corretto supporto nutrizionale per via enterale prolungato sia alla base di una migliore compliance al trattamento chemioterapico post-operatorio in pazienti sottoposti a chirurgia per neoplasie di origine gastro-esofagea: in uno studio clinico randomizzato multicentrico coordinato dall'Istituto Nazionale Tumori, 79 pazienti alimentati con nutrizione enterale nella prima fase post-operatoria sono stati randomizzati a proseguire il supporto nutrizionale tramite digiunostomia a domicilio o a riprendere l'alimentazione per os associata a counseling da parte di un nutrizionista dedicato. Nel gruppo di controllo si è verificato un calo ponderale superiore a 3 kg nei primi 3 mesi, mentre i pazienti che hanno proseguito l'alimentazione enterale hanno mantenuto un peso costante ottenendo in questo modo una maggiore probabilità di completare il trattamento chemioterapico adiuvante (34% vs 48% dei pazienti)³².

È dunque di recente pubblicazione un editoriale prodotto, in collaborazione, dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM) e dalla Società Italiana di Nutrizione Artificiale e Metabolismo (SINPE), le cui raccomandazioni chiave sono:

- esecuzione di un corretto screening nutrizionale con strumenti validati a partire dalla diagnosi, e ripetuto sistematicamente nei pazienti affetti da neoplasie che possono, per caratteristiche e tipologia di trattamento, influenzare lo stato nutrizionale;
- tempestiva segnalazione dei pazienti malnutriti o a rischio di malnutrizione al servizio di nutrizione clinica, per una corretta impostazione e gestione della terapia nutrizionale;
- supporto nutrizionale e modifiche dietetiche che mirino al mantenimento e al recupero dello stato nutrizionale favorendo l'incremento degli introiti proteici e calorici o preservandoli³³.

Conflitti di interesse: F. Gelsomino ha partecipato come relatore a congressi sponsorizzati da Lilly; M. Di Bartolomeo è stata relatrice a congressi sponsorizzati da Lilly, Amgen e Italfarmaco; L. Rimassa ha partecipato ad advisory board/meeting/lecture per Eli Lilly, Bayer, Sirtex, Amgen, Merck Serono. I restanti autori dichiarano l'assenza di conflitti di interesse.

Bibliografia

1. Ferlay J, Steliarova-Foucher E, Lortet-Tieulent J, et al. Cancer incidence and mortality patterns in Europe: estimates for 40 countries in 2012. *Eur J Cancer* 2013; 49: 1374-403.
2. Lauren P. The two histological main types of gastric carcinoma: diffuse and so-called intestinal-type carcinoma. An attempt at a histo-clinical classification. *Acta Pathol Microbiol Scand* 1965; 64: 31-49.
3. Bosman FT, Carneiro F, Hruban RH, Theise ND. WHO Classification of Tumours of the Digestive System, 4th ed. Lyon: IARC, 2010.
4. Cancer Genome Atlas Research Network. Comprehensive molecular characterization of gastric adenocarcinoma. *Nature* 2014; 513: 202-9.
5. Cristescu R, Lee J, Nebozhyn M, et al. Molecular analysis of gastric cancer identifies subtypes associated with distinct clinical outcomes. *Nat Med* 2015; 21: 449-56.
6. Shitara K, Muro K, Matsuo K, et al. Chemotherapy for patients with advanced gastric cancer with performance status 2. *Gastrointest Cancer Res* 2009; 3: 220-4.
7. Al-Batran SE, Pauligk C, Homann N, et al. The feasibility of triple-drug chemotherapy combination in older adult patients with oesophagogastric cancer: a randomised trial of the Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (FLOT65+). *Eur J Cancer* 2013; 49: 835-42.
8. Cascinu S, Scartozzi M, Labianca R, et al. High curative resection rate with weekly cisplatin, 5-fluorouracil, epirubicin, 6S-leucovorin, glutathione, and filgrastim in patients with locally advanced, unresectable gastric cancer: a report from the Italian Group for the Study of Digestive Tract Cancer (GISCAD). *Br J Cancer* 2004; 90: 1521-5.
9. Wagner AD, Unverzagt S, Grothe W, et al. Chemotherapy for advanced gastric cancer. *Cochrane Database Syst Rev* 2010; (3): CD004064.
10. Bang YJ, Van Cutsem E, Feyereislova A, et al. Trastuzumab in combination with chemotherapy versus chemotherapy alone for treatment of HER2-positive advanced gastric or gastro-oesophageal junction cancer (ToGA): a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet* 2010; 376: 687-97.
11. Koo DH, Ryu MH, Ryoo BY, et al. Improving trends in survival of patients who receive chemotherapy for metastatic or recurrent gastric cancer: 12 years of experience at a single institution. *Gastric Cancer* 2015; 18: 346-53.

12. Janowitz T, Thuss-Patience P, Marshall A, et al. Chemotherapy vs supportive care alone for relapsed gastric, gastroesophageal junction, and oesophageal adenocarcinoma: a meta-analysis of patient-level data. *Br J Cancer* 2016; 114: 381-7.
13. Catalano V, Graziano F, Santini D, et al. Second-line chemotherapy for patients with advanced gastric cancer: who may benefit? *Br J Cancer* 2008; 99: 1402-7.
14. Hashimoto K, Takashima A, Nagashima K, et al. Progression-free survival in first-line chemotherapy is a prognostic factor in second-line chemotherapy in patients with advanced gastric cancer. *J Cancer Res Clin Oncol* 2010; 136: 1059-64.
15. Kanagavel D, Pokataev IA, Fedyanin MY, et al. A prognostic model in patients treated for metastatic gastric cancer with second-line chemotherapy. *Ann Oncol* 2010; 21: 1779-85.
16. Fuchs CS, Tomasek J, Yong CJ, et al. Ramucirumab monotherapy for previously treated advanced gastric or gastro-oesophageal junction adenocarcinoma (REGARD): an international, randomised, multicentre, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet* 2014; 383: 31-9.
17. Wilke H, Muro K, Van Cutsem E, et al. Ramucirumab plus paclitaxel versus placebo plus paclitaxel in patients with previously treated advanced gastric or gastro-oesophageal junction adenocarcinoma (RAINBOW): a double-blind, randomised phase 3 trial. *Lancet Oncol* 2014; 15: 1224-35.
18. Al-Batran SE, Van Cutsem E, Oh SC, et al. Quality-of-life and performance status results from the phase III RAINBOW study of ramucirumab plus paclitaxel versus placebo plus paclitaxel in patients with previously treated gastric or gastroesophageal junction adenocarcinoma. *Ann Oncol* 2016; 27: 673-9.
19. Di Bartolomeo M, Niger M, Laterza MM, et al. Safety and efficacy profile of ramucirumab alone or combined with paclitaxel in metastatic gastric cancer (MGC): a real-life overview of compassionate-use named patients (pts) (RAMOSS study). *Ann Oncol* 2016; 27 (suppl 6): vi207-vi242.
20. Shitara K, Muro K, Shimada Y, et al. Subgroup analyses of the safety and efficacy of ramucirumab in Japanese and Western patients in RAINBOW: a randomized clinical trial in second-line treatment of gastric cancer. *Gastric Cancer* 2016; 19: 927-38.
21. De Vita F, Niger M, Vivaldi C, et al. Ramucirumab as second line therapy in metastatic gastric cancer (mGC): results of the italian compassionate-use named patients. The RAMOSS study. *Ann Oncol* 2016. Atti XVIII Congresso Nazionale AIOM.
22. Hébuterne X, Lemarié E, Michallet M, de Montreuil CB, Schneider SM, Goldwasser F. Prevalence of malnutrition and current use of nutrition support in patients with cancer. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2014; 38: 196-204.
23. Martin L, Senesse P, Gioulbasanis I, et al. Diagnostic criteria for the classification of cancer-associated weight loss. *J Clin Oncol* 2015; 33: 90-9.
24. Reichle K, Peter RS, Concin H, Nagel G. Associations of pre-diagnostic body mass index with overall and cancer-specific mortality in a large Austrian cohort. *Cancer Causes Control* 2015; 26: 1643-52.
25. Wagner D, DeMarco MM, Amini N, et al. Role of frailty and sarcopenia in predicting outcomes among patients undergoing gastrointestinal surgery. *World J Gastrointest Surg* 2016; 8: 27-40.
26. Liu X, Qiu H, Liu J, et al. A novel prognostic score, based on preoperative nutritional status, predicts outcomes of patients after curative resection for gastric cancer. *J Cancer* 2016; 7: 2148-56.
27. Lee HH, Park JM, Song KY, Choi MG, Park CH. Survival impact of postoperative body mass index in gastric cancer patients undergoing gastrectomy. *Eur J Cancer* 2016; 52: 129-37.
28. Klute KA, Brouwer J, Jhaver M, et al. Chemotherapy dose intensity predicted by baseline nutrition assessment in gastrointestinal malignancies: a multicentre analysis. *Eur J Cancer* 2016; 63: 189-200.
29. Tan BH, Brammer K, Randhawa N, et al. Sarcopenia is associated with toxicity in patients undergoing neo-adjuvant chemotherapy for oesophago-gastric cancer. *Eur J Surg Oncol* 2015; 41: 333-8.
30. Aoyama T, Kawabe T, Fujikawa H, et al. Loss of lean body mass as an independent risk factor for continuation of s-1 adjuvant chemotherapy for gastric cancer. *Ann Surg Oncol* 2015; 22: 2560-6.
31. Qiu M, Zhou YX, Jin Y, et al. Nutrition support can bring survival benefit to high nutrition risk gastric cancer patients who received chemotherapy. *Support Care Cancer* 2015; 23: 1933-9.
32. Gavazzi C, Colatruglio S, Valoriani F, et al. Impact of home enteral nutrition in malnourished patients with upper gastrointestinal cancer: a multicentre randomised clinical trial. *Eur J Cancer* 2016; 64: 107-12.
33. Caccialanza R, Pedrazzoli P, Cereda E, et al. Nutritional support in cancer patients: a position paper from the Italian Society of Medical Oncology (AIOM) and the Italian Society of Artificial Nutrition and Metabolism (SINPE). *J Cancer* 2016; 7: 131-5.

Indirizzo per la corrispondenza:

Dott. Fabio Gelsomino

Dipartimento di Oncologia ed Ematologia

Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena

via del Pozzo 71

41124 Modena

E-mail: fabiogelsomino83@yahoo.it