



**Let op: Deze richtlijn is geldig op de datum van afdruk. Raadpleeg steeds de meest recente versie via het officiële platform op de NVvH website**

PDF gemaakt op: 28-06-26 06:59

Initiatiefnemer: NVvH

Autorisatiedatum: 2021-05-11

Geautoriseerd door:

## Richtlijninformatie

### Verantwoording

#### Onderwerp

Richtlijn voor de diagnostiek, behandeling en follow-up van het marginale zone lymfoom (MZL)

#### Doel

Deze richtlijn is een document met aanbevelingen en instructies ter ondersteuning van de dagelijkse praktijk van de diagnostiek, behandeling en follow-up van het MZL bij volwassenen. Voorafgaande aan de ontwikkeling van de richtlijn zijn uitgangsvragen geformuleerd. Deze vragen volgen uit een knelpuntinventarisatie gehouden in het veld bij professionals. Dit betreft een beperkt aantal problemen in de dagelijkse praktijk rond het diagnostisch, therapeutisch en follow-up beleid van patiënten met een MZL. De uitgangsvragen vormen de basis voor de verschillende modules van deze richtlijn.

De richtlijn beoogt derhalve niet een volledig leerboek te zijn. De richtlijn is bedoeld om aanbevelingen te geven, en tracht een betere uniformiteit van behandeling en daarmee een betere kwaliteit van zorg en uiteindelijk betere overleving van deze patiënten in Nederland te bewerkstelligen. Deze richtlijn is zoveel mogelijk gebaseerd op wetenschappelijke onderzoek of consensus. Het niveau van bewijsvoering staat vermeld in de tekst.

Als er in de richtlijn wordt gesproken over de patiënt, wordt ook de patiënte bedoeld. De richtlijn kan worden gebruikt bij, het geven van voorlichting aan patiënten en ondersteuning bieden bij het proces van 'shared decision making'. De richtlijn kan ook worden gebruikt voor het maken van patiënten informatiemateriaal.

#### Doelgroep

Deze richtlijn is bestemd voor alle professionals die betrokken zijn bij de diagnostiek, behandeling en begeleiding van patiënten met een MZL, zoals internist-hematologen, internist-oncologen, radiotherapeuten en algemeen internisten, maar ook radiologen, maag-darm-leverartsen, chirurgen oncologieverpleegkundigen, IKNL-consulenten etc.

## Samenstelling werkgroep

Voor het ontwikkelen van de richtlijn is in 2018 een werkgroep ingesteld. De werkgroep leden zijn door HOVON of de betrokken wetenschappelijke verenigingen gemandateerd voor deelname. De werkgroep werkte gedurende 1 jaar aan de totstandkoming van de richtlijn.

De werkgroep is verantwoordelijk voor de integrale tekst van deze richtlijn en bestond uit:

- Dr. S.H. Tonino, internist-hematoloog AUMC/AMC (HOVON) – voorzitter
- Drs. E. de Jongh, internist-hematoloog ASZ (HOVON)
- Dr. M. Jak, internist-hematoloog UMCU (HOVON)
- Dr. T. van Meerten, internist-hematoloog UMCG (HOVON)
- Dr. C. Siemes, internist-hematoloog DZ (HOVON)
- Dr. J.M.I. Vos, internist-hematoloog AUMC/AMC (HOVON)
- Dr. M. van den Brand, patholoog Pathologie-DNA, locatie Rijnstate ziekenhuis (Nederlandse Vereniging voor HematoPathologie, Nederlandse Vereniging voor Pathologie)
- Drs. A.I.J., Arens, nucleair geneeskundige Radboudumc (Nederlandse Vereniging voor Nucleaire Geneeskunde)
- Dr. H.M.E. Quarles van Ufford, radioloog Haaglanden medisch centrum (Nederlandse Vereniging voor Radiologie)
- Dr. F. Ong, radiotherapeut MST (Nederlandse Vereniging voor Radiotherapie en Oncologie)
- Drs E.C. Schimmel, radiotherapeut Radiotherapie Groep (Nederlandse Vereniging voor Radiotherapie en Oncologie)
- Dr. H. Boot, maag-darm-leverarts voorheen NKI/AvL (Nederlandse Vereniging van Maag-Darm-Leverartsen).

## Belangenverklaringen

De werkgroepleden (en overige betrokkenen) hebben schriftelijk verklaard dat ze in de laatste vijf jaar geen (financieel ondersteunde) betrekking onderhielden met commerciële bedrijven, organisaties of instellingen die in verband staan met het onderwerp van de richtlijn. De belangenverklaringen kunt u bij het secretariaat van de Nederlandse Vereniging voor Hematologie opvragen.

## Methode ontwikkeling en werkwijze

### Methode ontwikkeling

Voor de uitgangsvragen is waar mogelijk een systematische literatuursearch verricht door de werkgroepleden. In een veel gevallen is afgezien van een systematische search met als mogelijke redenen: het ontbreken van voldoende gepubliceerde studies, de beschikbaarheid van recente internationale evidence-based richtlijnen of systematische reviews.

### Werkwijze

Er werd voor alle afzonderlijke uitgangsvragen aan de hand van specifieke zoektermen gezocht naar gepubliceerde wetenschappelijke studies in de elektronische databases van Medline en Cochrane. Aanvullend werd gezocht naar studies aan de hand van de literatuurlijsten van de geselecteerde artikelen. In eerste instantie werd gezocht naar studies met de hoogste mate van bewijs.

## Implementatie

De conceptribrichtlijn is op 8 juli 2021 voor commentaar aangeboden aan de leden van de Nederlandse Vereniging voor Hematologie (NVvH). Het commentaar geeft input vanuit het veld om de kwaliteit en de toepasbaarheid van de richtlijn te optimaliseren en landelijk draagvlak voor de richtlijn te genereren. Er werd van deze mogelijkheid geen gebruik gemaakt.

## Inbreng patiëntenperspectief

Dr. J. Mol heeft als afgevaardigde van Hematon de richtlijn beoordeeld vanuit patiëntenperspectief.

## Samenvatting

### Algemeen

#### Inleiding

Marginale zone lymfomen (MZL) vormen een heterogene groep van indolente lymfomen, die gezamenlijk zo'n 10-15% van de non Hodgkin-lymfomen uitmaken in de Westerse wereld. De gemiddelde leeftijd bij diagnose is 60 jaar, en het MZL wordt iets meer bij vrouwen dan bij mannen gevonden. De incidentie van het MZL lijkt te zijn toegenomen in de afgelopen jaren, vermoedelijk t.g.v. verbeterde diagnostiek. De incidentie van H. pylori geassocieerde MALT lymfomen van de maag is afgenomen[1].

Voordat het lymfoom klinisch manifest wordt, kunnen soms al klonale B cellen in het bloed gevonden worden. Dit werd recent beschreven als 'klonale B cel lymfocytose van marginale zone origine' (CBL-MZ)[2].

In de WHO classificatie wordt onderscheid gemaakt tussen 3 typen MZL[3]

1) Extranodaal marginale zone lymfoom van mucosa-geassocieerd lymfoïd weefsel (eMZL; MALT lymfoom). Deze groep beslaat ca 2/3 van alle MZL en kunnen ontstaan op elke extranodale locatie, meestal in de context van chronische antigene stimulatie t.g.v. infecties of auto-immuun aandoeningen. De maag is de meest aangedane plek, gevolgd door de adnexa van de ogen, de longen en de speekselklieren. Andere typen eMZL, zoals dat van de schildklier en dura, zullen vanwege het extreem zeldzame voorkomen niet in deze richtlijn behandeld worden.

2) Splenisch marginale zone lymfoom (sMZL), met of zonder villeuze lymfocyten. Het sMZL is zeldzaam en behelst minder dan 2% van alle lymfoïde maligniteiten (ca 20% van alle MZL). De gemiddelde leeftijd waarop de ziekte zich presenteert is 69 jaar. Meestal is er naast betrokkenheid van de milt ook betrokkenheid van bloed en/of beenmerg.

3) Nodaal marginale zone lymfoom (nMZL), met of zonder monocytoïde B cellen. Het nMZL is een zeldzaam lymfoom (2% van alle lymfomen). De mediane leeftijd van diagnose is ongeveer 60 jaar, echter er is wel een grote spreiding. De prevalentie tussen mannen en vrouwen is gelijk. De meeste patiënten presenteren zich met een stadium III of IV ziekte.

In deze richtlijn komen diagnostiek, behandeling en follow-up van deze drie typen MZL afzonderlijk aan bod. T.b.v. het primair cutane marginale zone lymfoom is een separate richtlijn in ontwikkeling.

#### Aanleiding

De behoefte aan uniform beleid in Nederland, de zeldzaamheid en verscheidenheid aan varianten van dit type lymfoom, de ontwikkelingen in diagnostiek en de betrokkenheid van diverse disciplines bij de behandeling, maken een breed gedragen richtlijn noodzakelijk. Hoewel in de behandeling van het MZL vaak richtlijnen zoals die gelden voor andere typen indolent lymfoom, met name het folliculaire lymfoom, gevolgd kunnen worden, zijn er m.b.t. het MZL toch enkele specifieke vragen die separate behandeling vragen. Waar relevant wordt verwezen naar de vigerende richtlijn FL.

Bovengenoemde overwegingen waren voor de lymfoomwerkgroep aanleiding een 'evidence based' richtlijn te ontwikkelen voor het beleid bij het marginale zone lymfoom. Vanwege de zeldzaamheid van de ziekte, de hoge variabiliteit in klinische presentatie en het gebrek aan wetenschappelijke data, is een groot deel van de aanbevelingen en adviezen echter gebaseerd op consensus of expert opinion, veelal overgenomen uit internationale richtlijnen.

#### Overzicht uitgangsvragen

Voorafgaande aan de ontwikkeling van de richtlijn zijn uitgangsvragen geformuleerd. Deze vragen volgen uit een knelpuntinventarisatie gehouden in het veld bij professionals. Patiënten (vertegenwoordigers) hebben de conceptversie van de richtlijn gelezen en commentaar kunnen aanleveren. De meest relevante knelpunten worden

uitgewerkt tot uitgangsvragen. Dit betreft een beperkt aantal problemen in de dagelijkse praktijk rond het diagnostisch, therapeutisch en follow-up beleid van patiënten met een MZL. De uitgangsvragen vormen de basis voor de verschillende modules van deze richtlijn. De richtlijn beoogt derhalve niet een volledig leerboek te zijn.

Hieronder vindt u een samenvatting van de aanbevelingen (n.a.v. de vooraf vastgestelde uitgangsvragen) per hoofdstuk. Verdere adviezen t.a.v. diagnostiek, prognosticering, behandeling, respons evaluatie en follow-up zijn weergegeven in de betreffende hoofdstukken en paragrafen.

## Stadiëring

### **Uitgangsvraag 1:**

Is voor de stadiëring van MZL een beenmergonderzoek noodzakelijk?

#### Aanbeveling(en):

Voor de stadiëring van een nMZL, gedissemineerd eMZL of sMZL wordt geadviseerd altijd een beenmergaspiraats en biopsie te verrichten bij primaire diagnose. Als er op grond van beeldvorming sprake is van stadium III of IV ziekte of er geen behandelindicatie is, kan hiervan worden afgezien.

Bij een lokaal eMZL of MALT lymfoom van de maag is het verrichten van een beenmergaspiraats en biopsie niet strikt noodzakelijk.

### **Uitgangsvraag 2:**

Hoe wordt het MALT lymfoom van de maag gestadieerd?

#### Aanbeveling(en):

Voor het stellen van de diagnose MALT lymfoom van de maag dienen er meerdere biopsies te worden genomen van slokdarm-maag overgang, maag en duodenum volgens de zogenaamde '*gastric mapping*' procedure.

Het minimale aantal biopsies dat uit macroscopische afwijkingen moet worden genomen is 10. Uit macroscopisch normaal weefsel moeten 4 (antrum) resp. 2 (fundus) biopsies worden genomen.

Een EUS kan worden overwogen als de uitbreiding op CT niet goed beoordeelbaar is, als er twijfel is over de diagnose en/ of als er via EUS een regionale klier aangeprikt moet worden voor diagnostiek.

## Behandeling

### **Uitgangsvraag 3:**

Wat is de eerstelijnsbehandeling van H. pylori positief MALT lymfoom van de maag?

#### Aanbeveling(en):

Voor het H. pylori positieve MALT lymfoom van de maag geldt voor alle stadia: H. pylori eradicaatie.

Responsevaluatie vindt plaats na 3 maanden met feces H. pylori antigeen test en gastroscopie.

- Bij persisterende aanwezigheid Helicobacter start 2e lijns antibiotica.
- Bij goede respons, maar microscopisch persistent, is een afwachtend beleid gerechtvaardigd.
- Bij uitblijven van respons op H. pylori eradicaatie t(11;18) translocatie onderzoek inzetten.
- Bij onvoldoende respons (gedefinieerd als no change (NC) in de biopsies) of progressie 3-6 maanden na H. pylori eradicaatie behandeling zoals H. pylori negatief MALT lymfoom van de maag (zie verder).

NB Stadium IIE of IV ziekte met symptomen: laagdrempelig starten (dus eventueel ook al eerder dan 3-6 maanden na H. pylori eradicaatie) met radiotherapie of systeemtherapie gezien de lage responspercentage op alleen H. pylori eradicaatie (zie ook verder).

### **Uitgangsvraag 4:**

Wat is de eerstelijns systemische behandeling voor het MALT lymfoom van de maag voor patiënten die in aanmerking komen voor systemische therapie?

Aanbeveling(en):

R-chloorambucil is de eerste keuze, vanwege de hogere EFS en PFS dan die van beide middelen afzonderlijk.

Bij een agressiever beloop kan combinatie therapie zoals beschreven voor het nodale MZL toegepast worden (R-CVP, R-Bendamustine)

Voor patiënten voor wie behandeling met chemo-immunotherapie niet mogelijk is, is behandeling met rituximab monotherapie (of chloorambucil monotherapie) een goed alternatief.

**Uitgangsvraag 5:**

Wat is de eerstelijnsbehandeling van het sMZL?

Aanbeveling(en):

Vanwege de goede responskans en minimale toxiciteit heeft rituximab monotherapie de voorkeur als eerstelijnsbehandeling van het sMZL boven splenectomie.

Splenectomie is relatief gecontraïndiceerd bij hoog risico ziekte met uitgebreide tumorload en bij patiënten met een verhoogd operatie risico. Daarentegen is het een optie voor fitte patiënten die cytopenieën hebben ten gevolge van hypersplenisme.

Toevoeging van chemotherapie aan rituximab dient alleen overwogen te worden indien patiënten een hoog risico profiel hebben (3-4 risicofactoren FIL score, zie 'Prognose').

Bij een respons op inductiebehandeling met immunotherapie kan onderhoudsbehandeling met rituximab gedurende één tot twee jaar worden overwogen omdat het de progressievrije overleving verlengt.

**Uitgangsvraag 6:**

Wat is de eerstelijnsbehandeling van uitgebreid stadium nMZL?

<b>Asymptomatisch/ non-bulky</b>	
Watch & wait	
<b>Symptomatisch/ behandelindicatie</b>	
Immunochemotherapie	R-CVP R-bendamustine of R-CHOP
Radiotherapie	4 Gy
Onderhoudsbehandeling	Niet aanbevolen

## **Diagnostiek**

Samenvatting:

De diagnostiek bij MZL bestaat uit het pathologisch onderzoek dat benodigd is om de diagnose te stellen, en uit onderzoek om de

uitgebreidheid van de ziekte in kaart te brengen (stadiëring, tabel 1).

Tabel 1. Aanbevolen onderzoek voor diagnose en stadiëring

Anamnese	B-symptomen*
Lichamelijk onderzoek	Algemeen lichamelijk onderzoek Performance status, lymfeklieren, lever, milt, en extranodale ziektelokalisaties
Primaire diagnostiek	Histologisch (excisie) biopt lymfklier of aangedane extranodale lokalisatie voor morfologie en immunohistochemie Als chirurgisch biopt niet mogelijk: (naald)biopten
Laboratorium	Bloedbeeld en differentiatie, evt. immunofenotypering Kreatinine, leverenzymen, urinezuur, LDH; evt. IgA, IgG, IgM, M-proteïne, $\beta$ 2M Op indicatie: zwangerschapstest
Serologie	Hepatitis B,C Op indicatie: HIV
Beeldvorming	CT-hals-thorax-abdomen (diagnostisch; met contrast) Op indicatie: FDG-PET/CT scan
Beenmergonderzoek	Bij sMZL en nMZL; op indicatie: bij eMZL Aspiraats voor morfologie, evt. immunofenotypering Biopsie voor morfologie en immunohistochemie
Vóór behandeling	Op indicatie: ECG, echocardiografie of MUGA scan (voorafgaand aan anthracyclines) Op indicatie: counseling fertiliteit**

Extra bij sMZL	Directe antiglobuline test Op indicatie: cryoglobuline, van Willebrand factor, etc.
Extra bij eMZL	
MALT lymfoom maag	Gastroduodenoscopie met bipten volgens 'gastric mapping' protocol EUS (als uitbreiding op standaard CT onderzoek niet goed beoordeelbaar) H. pylori diagnostiek (IHC), als negatief: evt serologie/ feces antigeen Optioneel: moleculaire diagnostiek (t(11;18))
OAMZL***	MRI met contrast van de orbita PCR Chlamydia Psitacci op diagnosemateriaal Onderzoek/ serologie syndroom van Sjögren
BALT****lymfoom	Bronchoscopie + lavage
eMZL speekselklieren	Onderzoek/ serologie syndroom van Sjögren MRI/CT met contrast van hoofd/hals gebied

\* B symptomen: onverklaarde koorts > 38°C, gewichtsverlies >10% in 6 mnd., nachtzweeten;

\*\* zie ook: [Fertiliteitsbehoud bij vrouwen met kanker](#);

\*\*\* ocular adnexal marginal zone lymphoma;

\*\*\*\* bronchial associated lymphoid tissue

- 1. Primaire diagnostiek



De primaire diagnostiek omvat het onderzoek dat nodig is de diagnose MZL te stellen en andere lymfoomtypen uit te sluiten. De diagnose marginale zone lymfoom wordt gesteld op basis van integratie van het klinisch beeld en histologisch onderzoek. Dit onderzoek omvat, volgens de systematiek van de WHO classificatie, histologisch onderzoek, immuunfenotypering/ immuunhistochemie en, waar relevant, moleculair/ cytogenetisch onderzoek[3].

- **1.1. Histomorfologie en immuunfenotype**



Bij diagnostiek van een lymfklier betreft dit bij voorkeur een volledige lymfklier óf een ruim incisiebiopt.

Richtlijnen van de 'European Society of Medical Oncology' (ESMO) en de 'National Comprehensive Cancer Network' (NCCN) [4] [5] als ook de WHO [3] onderschrijven het belang van een histologisch biopt voor de diagnose MZL. Bij lastig te bereiken lymfklieren of bij extranodale lokalisatie is een excisie vaak niet haalbaar of wenselijk. In dat geval worden meerdere echo- of CT-geleide dikke naald biopten, laparoscopische of endoscopische biopten geadviseerd.

Hoewel lymfoomcellen kunnen worden aangetoond in cytologische puncties, en bepaalde eigenschappen m.b.v. flowcytometrie bevestigd kunnen worden, is histologie van essentieel belang voor het stellen van een classificerende diagnose. Bij twijfel, of discrepantie tussen kliniek en histologische diagnose, verdient het de aanbeveling om een nieuw biopt te nemen of een lymfklier/ extranodale afwijking te extirperen, eventueel op geleide van een FDG-PET/CT-scan (meest FDG-avide laesies benaderen).

- **1.1.1. Extranodaal marginale zone lymfoom van mucosa-geassocieerd lymfoïd weefsel (eMZL, MALT lymfoom)**



De hoeveelheid materiaal voor histologisch onderzoek varieert van kleine biopten tot resecties van (delen van) organen. Morfologisch is er infiltratie door kleine tot middelgrote B-cellen met een wisselende hoeveelheid cytoplasma. Vaak is er aantasting van klierbuizen met vorming van lymfo-epitheliale laesies, maar dit is niet vereist voor de diagnose en is ook niet geheel specifiek voor eMZL; het kan ook gezien worden bij reactieve aandoeningen.

Immuunhistochemisch onderzoek moet verricht worden om de diagnose van B-cel lymfoom te bevestigen en andere lymfoomtypen uit te sluiten. Hierbij wordt gebruik gemaakt van ten minste de volgende markers: CD20, CD10, BCL6, CD3, CD5, CD23, cycline D1. Onderzoek naar lichte keten expressie (kappa, lambda) is aanbevolen om de diagnose lymfoom en de aanwezigheid van plasmacel differentiatie te ondersteunen.

In het geval van MALT lymfoom van de maag is onderzoek naar de aanwezigheid van *H. pylori* aangewezen.

#### Onderzoek naar de aanwezigheid van *H. pylori*

De relatie tussen een chronische infectie met *Helicobacter pylori* en het MALT lymfoom van de maag werd voor het eerst beschreven in 1991 [6]. Hoewel de overgrote meerderheid van het MALT-lymfoom van de maag is geassocieerd met een chronische *Helicobacter pylori* infectie kunnen ook andere *Helicobacter* soorten, zoals bijv. *H. heilmannii* de oorzaak van een MALT-lymfoom zijn [7]. De aanwezigheid van *H. pylori* kan worden aangetoond in de gewone HE-coupees. In geval van twijfel kan aanvullende (immuno-)histochemie worden gebruikt.

De toegevoegde waarde van fecesonderzoek naar *H. pylori*-antigeen bij niet aantoonbaar zijn van *H. pylori* in biopten is onzeker. (Deze test wordt namelijk vooral gebruikt bij dyspeptische klachten indien geen endoscopie wordt verricht). Ook voor serologisch onderzoek is de toegevoerde waarde dubieus.

Recent antibiotica gebruik, en het minder dan 2 weken voor een endoscopie gebruik van protonpomp-remmers moeten worden uitgesloten voordat geconcludeerd wordt dat er sprake is van een *H. pylori* negatief MALT lymfoom van de maag [8, 9]. Aanvullend serologisch onderzoek kan in deze situatie worden overwogen.

- **1.1.2. Splenisch marginale zone lymfoom (sMZL)**



De diagnose sMZL wordt bij voorkeur gesteld op een splenectomie preparaat, maar een splenectomie zal niet vaak verricht worden. De diagnose zal dan gesteld worden op basis van typische cytomorfolgie in bloed en beenmerg, een passend immuunfenotype en intrasinusoidale ligging in het beenmergbipt in de juiste klinische context (splenomegalie, meestal geen lymfadenopathie) [10].

sMZL toont in de milt een micronodulaire infiltratie van de witte pulpa met daarnaast infiltratie van de rode pulpa met invasie van sinussen.

Betrokkenheid van het bloed in sMZL is frequent. De circulerende lymfocyten tonen ronde kernen met gecondenseerd chromatine en basofiel cytoplasma met korte villi.

Het beenmerg is vrijwel altijd aangedaan, maar de mate van beenmerginfiltratie is variabel. Hierbij is typisch sprake van intrasinusoidale infiltratie met bijkomende nodulaire infiltratie bij ziekteprogressie. *Immuunhistochemie* met B-cel markers (bijv. CD20) helpt om subtiele beenmerginfiltratie te detecteren. Het minimale immuunhistochemische panel is gelijk aan dat bij eMZL (zie boven). Immuunhistochemisch onderzoek dient om de diagnose van B-cel lymfoom te bevestigen, om de mate van infiltratie te bepalen en om andere lymfoomtypen uit te sluiten.

Flowcytometrie is een waardevolle techniek om een diagnose van sMZL te ondersteunen en andere lymfoomtypen uit te sluiten.

- **1.1.3 Nodaal marginale zone lymfoom (nMZL)**



Nodaal MZL is per definitie beperkt tot lymfklieren met eventueel beenmerglokalisatie. Ter bevestiging van de diagnose en ter uitsluiting van andere vormen van lymfoom geldt hetzelfde immuunhistochemische panel als beschreven onder eMZL. Beenmerg betrokkenheid wordt gezien in 30-60% van de patiënten.

Een echt nMZL moet onderscheiden worden van de andere twee typen MZL. Het nMZL is soms ook moeilijk te onderscheiden van een lymfoplasmacytair lymfoom. In lastige gevallen wordt het onderscheid tussen nMZL en lymfoplasmacytair lymfoom gemaakt door integratie van de bevindingen bij klinisch en beeldvormend onderzoek (aanwezigheid lymfadenopathie), beenmergonderzoek, laboratoriumonderzoek (M-proteïne) en moleculaire diagnostiek; de aanwezigheid van een *MYD88* L265P mutatie kan de diagnose lymfoplasmacytair lymfoom steunen, maar is niet geheel specifiek hiervoor en ook beschreven in nMZL. Hetzelfde lijkt te gelden voor mutaties in het *CXCR4* gen [11].

- **1.2. Moleculaire diagnostiek**



Chromosomale translocaties, leidend tot activatie van het NF-kappa B pad, zijn aanwezig in een deel van de eMZL, waarbij de frequentie afhankelijk is van de lokalisatie. In het geval van eMZL van de maag is een associatie beschreven tussen de aanwezigheid van een *t(11;18)(q21;q21)BIRC3/MALT1* en ongevoeligheid voor *H. pylori* eradicatie [12]. Karyotypering of FISH o.a. naar *t(11;18)* kan worden verricht op het bipt maar is bij het initiële onderzoek niet direct geïndiceerd, aangezien dit geen directe consequenties heeft voor het beleid. Hoewel de aanwezigheid van deze translocatie in *H. pylori* positieve MALT lymfomen van de maag geassocieerd is met een lagere kans op respons op eradicatietherapie, is er vaak wel voldoende tijd om het effect van de behandeling af te wachten. In sMZL en nMZL komen deze translocaties niet voor. In de overgrote meerderheid van de situaties kan de diagnose eMZL gesteld worden zonder translocatie-onderzoek. In lastige gevallen kan translocatie-onderzoek helpen de diagnose eMZL te ondersteunen.

Bij de differentiaaldiagnose tussen MZL en andere lymfoomtypen kan translocatie-onderzoek helpen, bijvoorbeeld *BCL2* translocatie-onderzoek ter ondersteuning van een diagnose van folliculair lymfoom.

Voor zowel eMZL, sMZL als nMZL zijn in de afgelopen jaren studies verricht waarbij terugkerende mutaties worden gevonden. Vooral nog heeft mutatiedetectie echter geen rol in de dagelijkse praktijk ten aanzien van diagnose, prognosestelling of bepaling van therapie.

Indien op basis van morfologie en immuunfenotypering geen onderscheid gemaakt kan worden tussen lymfoom of een reactieve aandoening kan immuunglobuline (IG) clonaliteitsonderzoek gebruikt worden.

- **2. Transformatie**



In zowel eMZL, sMZL als nMZL kan transformatie naar een agressievere vorm van lymfoom optreden, meestal diffuus grootcellig B-cel lymfoom (DLBCL) [13-15]. Histologische transformatie wordt gedefinieerd als de ontwikkeling van velden grote (blastaire) B-cellen in een (eerder) gediagnosticeerd indolent lymfoom met morfologische en immuunfenotypische veranderingen die passend zijn bij een agressief non Hodgkin lymfoom (meestal een diffuus grootcellig B-cellymfoom, maar ook Hodgkin en Burkitt).

De gemiddelde tijd tot het optreden van histologische transformatie varieert van 1-15 jaar. In series wordt een risico op histologische transformatie van 3-5% benoemd, waarbij er geen verschil bestaat tussen de diverse varianten van marginale zone lymfoom m.b.t. het risico op transformatie[16, 17].

Bij het ontwikkelen van één of meer van de volgende symptomen moet aan transformatie van het MZL worden gedacht:

- Een snel groeiende lymfklier
- B-symptomen
- Hoog LDH
- Hypercalciëmie
- Een plotselinge achteruitgang van de performance status
- Onvoldoende respons op behandeling MZL

De diagnose moet gesteld worden op basis van een histologisch biopt. Omdat niet alle lymfoomlokalisaties getransformeerd hoeven te zijn, is er kans op sampling error. De FDG-PET-scan kan hierbij behulpzaam zijn; het biopteren van de lymflier/ lokalisatie met hoogste FDG opname geeft de meeste kans op het aantonen van transformatie (expert opinion)[18, 19].

Net als bij de primaire diagnose heeft het verwijderen van een gehele lymfklier/ extranodale lokalisatie of een ruim incisiebiopt de voorkeur. Indien de lokalisatie die de meeste FDG opname laat zien slecht bereikbaar is, kan eventueel getracht worden met (liefst meerdere) dikke naaldbiopten tot een diagnose te komen.

In uitzonderingssituaties kan de diagnose eventueel op basis van een cytologische punctie gesteld worden.

- **3. Stadiëring**



## Algemeen

Het MZL wordt gestadieerd volgens het gereviseerd stageringssysteem voor primair nodale lymfomen (Tabel 2) [20]. Voor het extranodale MZL wordt veelal een aparte stadiëring gebruikt (zie (zie voor stadiëring specifieke subtypes de paragrafen verderop in dit hoofdstuk).

Tabel 2. Gereviseerd stageringssysteem voor primair nodale lymfomen (Lugano criteria).

Stadium	Definitie
I (IE)	Eén lymfeklier of groep aangrenzende lymfeklieren IE: één extranodale lokalisatie zonder lymfeklier betrokkenheid
II (IIE)	Twee of meer lymfeklierstations aan dezelfde zijde van het diafragma IIE: stadium I of II door lymfeklier uitbreiding met beperkte dichtbijgelegen extranodale betrokkenheid
III	Twee of meer lymfklieren aan beide zijden van het diafragma met eventueel een gelokaliseerde extralymfatische lokalisatie of ingroei in omliggende weefsel vanuit deze lymfeklierstations, miltaantasting of beide
IV	Bijkomende niet aansluitende extranodale betrokkenheid

*Extranodale betrokkenheid: Betrokkenheid van extralymfatisch weefsel aan één kant van het diafragma door beperkte directe uitbreiding van een naastgelegen nodale locatie wordt aangeduid als extranodale uitbreiding en weergegeven door de letter E. De E categorie kan ook een discrete enkele extranodale lesie aanduiden die past bij uitbreiding van een regionale betrokken lymfeklier. Uitgebreidere extranodale ziekte, b.v. multipole extranodale lesies, worden geduid als stadium IV. Een enkele extralymfatische locatie als de enige locatie van ziekte hoort als stadium IE te worden aangegeven.*

*Nota Bene:*

*1. De volgende anatomische lymfeklier regio's worden als een enkele regio beschouwd:*

- o alle klieren aan een kant van de hals, b.v. de subregio's supraclaviculair, cervicaal, submandibulair, occipitaal, preauriculair en postauriculair; de okselregio omvat de infraclaviculaire klieren; het mediastinum wordt als een regio beschouwd, inclusief de subcarinale en pericardiale klieren.*

*2. De longhilus wordt als een aparte regio beschouwd. Dus betrokkenheid van het mediastinum en een hilus lokalisatie betekent stadium II.*

*3. Hilus klieren worden als gelateraliseerd beschouwd en als aan beide kanten positief dus stadium II.*

*4. Tonsillen, Ring van Waldeyer en milt worden gezien als nodaal (lymfklier betrokkenheid).*

- **3.1. Beeldvormend onderzoek**



Dit heeft tot doel de uitgebreidheid van de lymfadenopathie en eventuele orgaaninfiltratie vast te stellen. Om die reden is dan ook diagnostisch CT-onderzoek van hals, thorax en abdomen (i.v. en oraal contrast) aanbevolen (i.p.v. echografie of conventioneel röntgenonderzoek). Beeldvormend onderzoek dient bij diagnose, maar zeker vóór en na afronding van behandelingen plaats te vinden.

M.b.t. indicaties voor een FDG-PET/CT-scan gelden in principe de aanbevelingen zoals voor het folliculair lymfoom ( link).

- Een FDG-PET/CT-scan is noodzakelijk bij stadium I-II, voorafgaand aan in opzet curatieve bestraling. NB dit geldt voor nMZL; bij het eMZL en sMZL is er in principe geen plaats voor de FDG-PET scan in de stadiëring.
- Een FDG-PET/CT-scan is aanbevolen bij vermoeden op transformatie, om de plaats van een histologisch biopt te bepalen. Het biopt dient bij voorkeur te worden verricht uit de lymfklier/ lymfoomlokalisatie met de hoogste FDG-opname.

- **3.2. Beenmergonderzoek (uitgangsvraag 1)**



### Uitgangsvraag:

Is voor de stadiëring van MZL een beenmergonderzoek noodzakelijk?

### Aanbeveling(en):

Voor de stadiëring van een nMZL, gedissemineerd eMZL of sMZL wordt geadviseerd altijd een beenmergaspiraats en biopsie te verrichten bij primaire diagnose. Als er op grond van beeldvorming sprake is van stadium III of IV ziekte of er geen behandelindicatie is, kan hiervan worden afgezien.

Bij een lokaal eMZL of MALT lymfoom van de maag is het verrichten van een beenmergaspiraats en biopsie niet strikt noodzakelijk.

### Inleiding:

Beenmergbetrokkenheid bij marginale zone lymfoom komt in <10% van de gevallen voor. Voor specifieke entiteiten ligt dit percentage echter heel anders. Zo is er bij nodaal marginale zone lymfoom tot 70% beenmergbetrokkenheid en is er bij splenisch marginale zone lymfoom vrijwel altijd beenmergbetrokkenheid.

### Conclusie(s):

SORT Grade	Conclusie
C	Voor de stadiëring van een nodaal marginale zone lymfoom, gedissemineerd eMZL of splenisch marginale zone lymfoom wordt geadviseerd altijd een beenmergaspiraats en biopsie te verrichten bij primaire diagnose ( <i>expert opinion/ consensus</i> ).
C	Bij een lokaal eMZL of MALT lymfoom van de maag is het verrichten van een beenmergaspiraats en biopsie niet strikt noodzakelijk ( <i>expert opinion/ consensus</i> ).

### Samenvatting literatuur:

**Resultaten:** Bij het ontbreken van vergelijkende studies baseren we ons op internationale richtlijnen, waarbij het al dan niet verrichten van beenmergdiagnostiek gebeurt volgens de adviezen bij andere non-hodgkin lymfomen [4, 10, 21, 22].

Indien beeldvormend onderzoek al minimaal een stadium III laat zien, de patiënt asymptomatisch is en (nog) geen behandeling behoeft (en het perifere bloedbeeld geen beenmerg-verdringing suggereert), kan van beenmergdiagnostiek worden afgezien, aangezien de uitkomst ervan in die situatie geen consequenties heeft. In alle andere gevallen dient beeldvormend onderzoek aangevuld te worden met beenmergonderzoek, inclusief aspiraats, histologisch biopsie en immunofenotypering d.m.v. immuno-histochemie (en/ of flowcytometrie).

Daarnaast is de algemene consensus dat bij lokaal eMZL of MALT lymfoom van de maag de kans op beenmergbetrokkenheid dusdanig klein is, dat bij een gebrek aan behandelconsequenties het beenmergonderzoek achterwege gelaten kan worden. De kans op beenmergbetrokkenheid bij non-gastrisch eMZL is wat hoger, en geassocieerd met een slechtere prognose. In die gevallen is beenmergonderzoek dus wel te overwegen (NCCN en ESMO richtlijn)[23].

*Bewijskracht van de literatuur.* level 2, consistentie n.v.t.

### Uitgangsvraag:

Hoe wordt het MALT lymfoom van de maag gestadieerd?

### Aanbeveling(en):

Voor het stellen van de diagnose MALT lymfoom van de maag dienen er meerdere bipten te worden genomen van slokdarm-maag overgang, maag en duodenum volgens de zogenaamde 'gastric mapping' procedure.

Het minimale aantal bipten dat uit macroscopische afwijkingen moet worden genomen is 10. Uit macroscopisch normaal weefsel moeten 4 (antrum) resp. 2 (fundus) bipten genomen worden.

Een EUS kan worden overwogen als de uitbreiding op CT niet goed beoordeelbaar is, als er twijfel is over de diagnose en/ of als er via EUS een regionale klier aangeprikt moet worden voor diagnostiek.

### Inleiding:

Een goede stadiëring is belangrijk voor de keuze van therapie voor het MALT lymfoom van de maag.

Voor het MALT lymfoom van de maag wordt veelal een apart stageringssysteem gebruikt (Tabel 3)[24, 25]. Deze stagering is ontwikkeld in de periode voorafgaand aan het gebruik van endo-echografie en neemt de diepte van mucosa betrokkenheid niet mee. Tot op heden zijn er echter geen revisies beschikbaar en ontbreekt consensus over eventuele aanpassingen in dit stageringssysteem.

### Conclusie(s):

SORT Grade	Conclusie
B	Vanwege multifocaal voorkomen zijn meerdere bipten geïndiceerd[26-28]
C	Aantal bipten uit afwijkend resp. normale mucosa[28, 29]
B	EUS superieur t.o.v. CT-onderzoek[30, 31]
C	EUS in specifieke situaties geïndiceerd (expert opinion)

### Samenvatting literatuur:

**Resultaten:**De basis voor een 'gastric mapping' procedure is het multifocaal voorkomen van het MALT lymfoom van de maag, voor het eerst beschreven na uitvoerig histopathologisch onderzoek van resectie preparaten en later ook in endoscopische studies[26-28].

Zeker als op grond van het endoscopisch beeld (of bij CT-onderzoek of EUS) de maagwand verdikt is, vaak met grove plooiën, dienen de bipten voldoende diep te reiken voor een goede typering van het lymfoom [27, 29]. Het minimale aantal bipten dat uit macroscopische afwijkingen moet worden genomen is 10. Het aantal bipten van macroscopisch normale mucosa wordt minder duidelijk omschreven in deze richtlijnen. Vier bipten van respectievelijk antrum en corpus en 2 uit de fundus lijkt in ieder geval redelijk [28, 29].

Endo-ultrasonografie (EUS) lijkt superieur t.o.v. de CT-scan in het detecteren van (regionale) lymfklierbetrokkenheid en in het vastleggen van de wand dikte en verspreidende laesies van de maag [30]. In een vergelijkende studie bleek EUS superieur tot

kaart brengen van de wand dikte en versniende lagen van de maag [30]. In een vergelijkende studie bleek EUS superieur ook aan een CT-scan met watervulling van de maag [31].

*Bewijskracht van de literatuur.* level 2-3, consistentie n.v.t.

#### Overwegingen:

Allereerst dient echter onderscheid te worden gemaakt tussen een (heftige) gastritis, vaak *Helicobacter pylori* geassocieerd, waarbij het kan helpen bipten van verschillende plekken in de maag te vergelijken. Niet alleen om de uitgebreidheid en eventueel multifocaal voorkomen van het MALT lymfoom van de maag zijn meerdere bipten nodig, maar vooral ook om het juiste type lymfoom vast te stellen, waarbij vooral het onderscheid tussen een (laaggradig) MALT lymfoom en een grootcellig B-cel lymfoom, in het verleden ook wel hooggradig MALT lymfoom genoemd, van belang is. Het is belangrijk grote neoplastische B-cellen te onderscheiden van resten van reactieve kiemcentra, waarvoor immunohistochemische kleuringen behulpzaam kunnen zijn (CD10, bcl-6 en bcl-2 kleuringen). In het verleden was er regelmatig een discrepantie tussen het type lymfoom vastgesteld in het biopt en het definitieve type lymfoom in het resectiepreparaat, maar een resectie voor een maaglymfoom is heden ten dage vrijwel nooit meer nodig [32].

M.b.t. de EUS: de inter-observer variatie kan groot zijn en niet elk centrum heeft ervaring met EUS. Bovendien hebben de bevindingen bij een EUS geen consequenties voor de behandeling; stadium I t/m IIE worden hetzelfde behandeld. Voor het diagnosticeren van stadium IV volstaat een CT-scan. Derhalve is de aanbeveling voor de stadiëring van het MALT lymfoom van de maag een diagnostische CT hals-thorax-abdomen met i.v. contrast. Een EUS kan worden overwogen als de uitbreiding op de CT-scan niet goed beoordeelbaar is, als er twijfel is over de diagnose en/ of als er via EUS een regionale klier aangeprikt moet worden voor diagnostiek [4, 29, 30, 33].

Zoals boven beschreven kan met een conventionele CT worden volstaan voor de stadiëring van het MALT lymfoom van de maag. In sommige centra wordt een CT-scan volgens maagprotocol gebruikt, zoals deze bij het stadiëren van andere maligniteiten van de maag ook wel wordt toegepast. Een CT-scan volgens maagprotocol wordt door de werkgroep niet routinematig geadviseerd voor de stadiëring van het MALT lymfoom van de maag.

Tabel 3. Stageringssysteem voor gastro-intestinale lymfomen (Lugano classification) [23, 24, 34].

Stadium	Definitie
I	Beperkt tot de tractus digestivus (1 solitaire laesie of meerdere niet aaneengesloten laesies)
II	Uitbreiding naar abdominaal vanuit de primaire laesie II(1) lokale nodale betrokkenheid (perigastrische klieren) II(2) nodale betrokkenheid buiten perigastrische klieren (maar nog regionaal)
IIE	Doorbraak door de mucosa met ingroei in nabijgelegen orgaan of weefsel met of zonder abdominale klieren
IV	Extranodale betrokkenheid of bijkomende nodale betrokkenheid boven het diafragma

- **3.4. Specifiek voor het OAMZL**



Het primair extranodaal marginale zone lymfoom van de oculaire adnexa (conjunctivae, traanklieren, orbita en oogleden) oftewel ocular adnexal Marginal Zone Lymphoma (OAMZL) is een zeldzame aandoening (gerapporteerde incidentie in de VS 0.28/100.000; ongeveer 1-2% van alle NHL)[35, 36]. Het grootste deel van de patiënten (> 75%) heeft stadium IE bij diagnose; dus enkel betrokkenheid van de oculaire adnexa waarvan ongeveer 2/3 orbitaal en 1/3 conjunctivaal. In de meerderheid van de gevallen (85-90%) is de ziekte unilateraal. De mediane leeftijd bij diagnose is 62 jaar, en vrouwen (55%) zijn iets vaker aangedaan mannen[37]. Zoals ook andere MZL komt OAMZL vaker voor bij mensen met een auto-immuun ziekte, vooral Sjögren syndroom.

Primair wordt gestadieerd volgens Ann-Arbor. Een gedetailleerdere stadiering van het lokale proces kan gedaan worden middels een specifiek voor deze diagnose ontworpen TNM classificatie: 'TNM-based AJCC staging system for ocular adnexal lymphomas'[38]. Dit laatste heeft op dit moment geen klinische consequenties en is vooral ontworpen voor gebruik in onderzoeksverband.

Naast stadiëring middels diagnostische CT hals-thorax-abdomen met i.v. contrast en een beenmergonderzoek, moet lokale stadiëring middels een MRI orbita met i.v. contrast plaatsvinden. Ook wordt aangeraden om te testen op virale hepatitis (gezien associatie met name hepatitis C infectie) en om in het diagnose materiaal te testen op Chlamydia psitacci infectie.

- **3.5. Specifiek voor het BALT lymfoom**



Primair extranodaal marginale zone lymfoom van de long, oftewel Bronchial Associated Lymphoid Tissue (BALT) lymfoom, is een zeldzame aandoening (de precieze incidentie van BALT lymfoom is niet bekend, alle longlymfomen samen zijn slechts 0.4% van alle NHL).

Het grootste deel van de patiënten (86%) heeft stadium I-II bij diagnose. De mediane leeftijd bij diagnose is 62 jaar. Bij diagnose hebben de meeste patiënten geen B-symptomen (85%), een lage IPI (95%) en 55% heeft geen pulmonale klachten. De prognose wat betreft overleving is erg goed, de mediane overall survival werd bij 205 patiënten met een zeer lange follow up (tot > 15 jaar) niet bereikt en in de SEER database (860 patiënten) werd een mediane overall survival van 72% bereikt na 5 jaar, met een mediane leeftijd bij diagnose van 68 jaar[39, 40].

Er is geen specifiek radiologisch beeld, een FDG-PET/CT-scan was bij de meerderheid (93%) positief [40], maar wordt niet routinematig aanbevolen.

De diagnose is vaak lastig te stellen; in de grootste retrospectieve serie lukte het bij slechts 50% van de patiënten in het eerste biopt de diagnose te stellen. Regelmatig blijkt een biopt ontoereikend en wordt de diagnose uiteindelijk chirurgisch gesteld.

Stadiëring kan plaatsvinden volgens gemodificeerde Ann-Arbor stadiëring [41].

Tabel 4. Stageringssysteem voor BALT lymfomen

Stadium	Definitie
I E	Eenzijdige of bilaterale presentatie van de long
II 1E	(1E) Longpresentatie met betrokkenheid van hilaire lymfeklieren (2E) Longpresentatie met betrokkenheid van mediastinale lymfeklieren (2EW) Longpresentatie met betrokkenheid van de thoraxwand of diafragma
III E	Longpresentatie met betrokkenheid van abdominale lymfeklieren
IV E	Longpresentatie met betrokkenheid van abdominale lymfeklieren extranodale betrokkenheid

- **3.6. Specifiek voor het eMZL van de speekselklieren**



Het MALT lymfoom van de speekselklieren wordt doorgaans op hogere leeftijd vastgesteld, en komt circa 3x vaker voor bij vrouwen dan bij mannen, waarschijnlijk als gevolg van de associatie met auto-immuunziekten, voornamelijk het syndroom van Sjögren (SS). In een serie van 247 patiënten met MZL van de speekselklieren, had 1/3 SS [42]. De prevalentie van NHL bij SS is 4,3%, waarvan het merendeel van het eMZL/MALT type is. De lymfoomdiagnose volgt gemiddeld 7,5 jaar na de vaststelling van SS [43].

In tegenstelling tot de gelokaliseerde klinische presentatie van andere vormen van het MALT lymfoom, presenteert het MALT lymfoom van de speekselklieren zich regelmatig in alle speekselklieren (parotis, submandibulair en kleinere speekselklieren) [42, 44], hoewel de parotiden het meeste zijn aangedaan [45], en is er vaker betrokkenheid van meerdere orgaansystemen [46].

Lokale stadiëring dient plaats te vinden middels MRI/CT met contrast van hoofd/hals gebied. Daarnaast vindt stadiëring plaats middels diagnostische CT hals-thorax-abdomen met i.v. contrast en een beenmergonderzoek zoals voor andere type eMZL, vooral als hier therapeutische consequenties aan verbonden zijn.

Primair wordt gestadieerd volgens Ann-Arbor. In 2011 werd door onderzoekers in het UMCG een vereenvoudigde stadiëring voorgesteld. Deze is in de dagelijkse praktijk zeer bruikbaar, maar wordt internationaal nog niet gebruikt [45].

- L = lokalisatie in speekselklieren (uni- of bilateraal), geen lymfklierbetrokkenheid
- LD = lokalisatie in speekselklieren met locoregionale lymfklierbetrokkenheid
- DD = lokalisatie in speekselklieren met ziekte lokalisatie elders

#### • 4. Multidisciplinair overleg (MDO)



De werkgroep beveelt aan om de initiële diagnostiek inclusief de beeldvorming te bespreken, en het therapie plan te formuleren in een multidisciplinair overleg (MDO), waarbij minimaal aanwezig: hematoloog, radiotherapeut, nucleair geneeskundige met radiologische expertise en/of een radioloog met nucleair geneeskundige expertise en kennis van de Lugano classificatie, een patholoog met hematologische expertise, en een MDL-arts of oogarts (indien van toepassing). De werkgroep is van mening dat de patiënt steeds opnieuw ingebracht moet worden in het MDO op het moment dat er een (nieuwe) behandelindicatie ontstaat.

## Prognose

Om een inschatting te maken van de prognose van het MZL wordt in de dagelijkse praktijk vaak gebruik gemaakt van de IPI of FLIPI score, maar deze scores zijn niet gevalideerd voor MZL. Behalve m.b.t. het sMZL en MALT lymfoom (van de maag), zijn er m.b.t. de overige entiteiten slechts kleine series, waarin enkel melding wordt gemaakt van mogelijk prognostisch ongunstige factoren zoals hoge leeftijd, slechte WHO performance status, verhoogd LHD en verhoogd  $\beta$ 2M. Er is dus op dit moment geen prognostische score die routinematig kan worden aanbevolen?

#### • 1. Specifiek voor MALT lymfoom (van de maag)



In 2017 is specifiek voor MALT lymfoom (van de maag) een eerste publicatie verschenen over de MALT-IPI, een prognostische score die gebruikt maakt van 3 parameters; leeftijd > 70 jaar, Ann Arbor stadium III of IV en LDH > ULN [47]. De 3 categorieën (laag, intermediair en hoog) komen overeen met duidelijk verschillende 5-jr EFS, te weten 70%, 56% en 29% respectievelijk[47].

Risico groep	Aantal factoren	5-jaars LFS
laag	0	70%
Intermediair	1	56%
Hoog	2-3	29%

- **2. Specifiek voor sMZL**



Een prognostische score voor sMZL (FIL-score) is in 2006 [48] ontwikkeld, met als prognostische factoren het hemoglobinegehalte, LDH >ULN en albumine < 35 g/L. Op basis van deze 3 parameters werd een laag-, intermediaire- en hoog risico patiëntengroep onderscheiden. Deze indeling is later gereviseerd in meerderde internationale studies [49-51] met de onderstaande 4 prognostische parameters:

- Hemoglobinegehalte (<6.0 mmol/L)
- Trombocytengetal (<80 x 10<sup>9</sup>/L)
- LDH >ULN
- Extrahilaire lymfadenopathie

Risico groep	Aantal factoren	% patiënten	5-jaars LFS
laag	0	36%	95%
Intermediair	1-2	56%	87%
Hoog	3-4	8%	68%

Het is nog onduidelijk of deze prognostische scoringssystemen ook daadwerkelijk de therapiekeuze zullen sturen.

## Behandeling

- **1. Extranodaal marginale zone lymfoom (eMZL)**

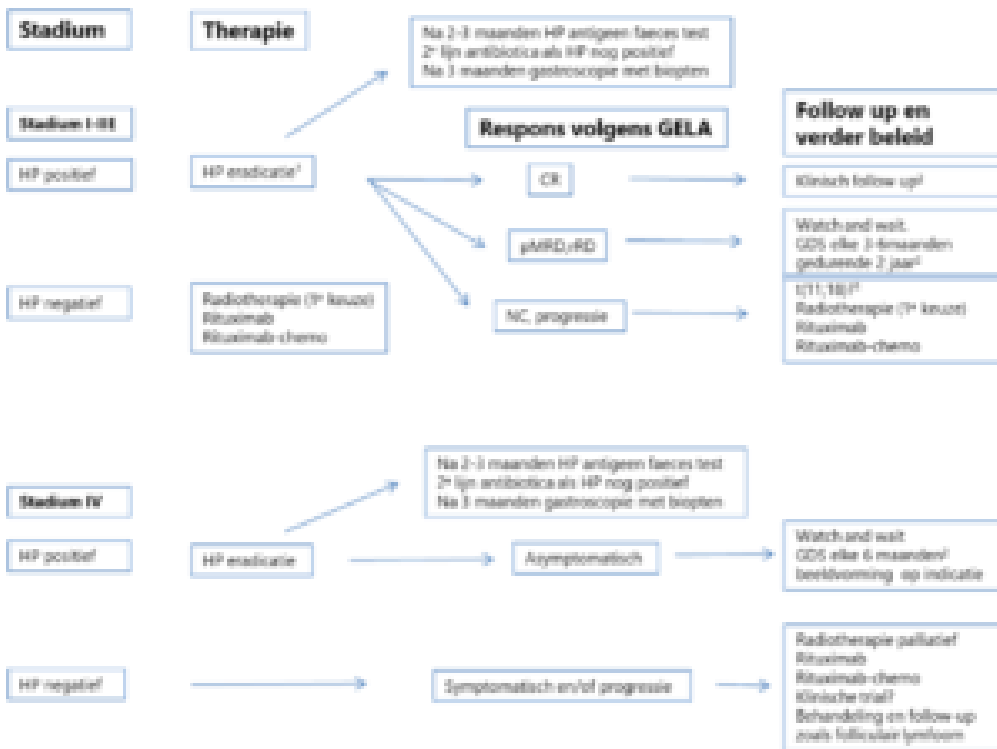


- **1.1. MALT lymfoom van de maag**



In de behandeling van het MALT lymfoom van de maag wordt onderscheid gemaakt tussen Helicobacter pylori (H. pylori) positieve en H. pylori negatieve lymfomen. Zie voor de behandeling van het MALT lymfoom van de maag ook het flow diagram behandeling, respons evaluatie en follow up MALT lymfoom van de maag (figuur 1).

Figuur 1. Flowdiagram behandeling, respons en follow up MALT lymfoom van de maag



1. NB bij stadium IIE ziekte met symptomen laagdrempelig starten met radiotherapie of systeemtherapie gezien de lage responspercentage op alleen HP-eradicatie;

2. Overweeg continueren van jaarlijks gastroscopie bij persistent beeld van gastritis met endoscopische macroscopische afwijkingen (nodulair oppervlak, vlekkelig erytheem of teleangiëctasieën);

3. patiënten met een t(11;18) translocatie responderen minder goed op alkylerende middelen alleen.

• 1.1.1. H. pylori positief MALT lymfoom van de maag (uitgangsvraag 3)



Uitgangsvraag:

Wat is de eerstelijnsbehandeling van H. pylori positief MALT lymfoom van de maag?

Aanbeveling(en):

Voor het H. pylori positieve MALT lymfoom van de maag geldt voor alle stadia: H. pylori-eradicatie.

Responsevaluatie vindt plaats na 3 maanden met feces H. pylori-antigeen test en gastroscopie.

- Bij persistente aanwezigheid Helicobacter start 2<sup>e</sup> lijns antibiotica.
- Bij goede respons, maar microscopisch persistent, is een afwachtend beleid gerechtvaardigd.
- Bij uitblijven van respons op H. pylori-eradicatie t(11;18) translocatie onderzoek inzetten.
- Bij onvoldoende respons (gedefinieerd als no change (NC) in de biopsen) of progressie 3-6 maanden na H. pylori-eradicatie behandeling zoals H. pylori-negatief MALT lymfoom van de maag (zie verder).

NB Stadium IIE of IV ziekte met symptomen: laagdrempelig starten (dus eventueel ook al eerder dan 3-6 maanden na H. pylori-eradicatie) met radiotherapie of systeemtherapie gezien de lage responspercentage op alleen H. pylori-eradicatie (zie ook verder).

Inleiding:

Vanwege de sterke oorzakelijke rol van H. pylori-infectie en het ontstaan van het MALT lymfoom van de maag, is eradicatie de

eerste stap. De kans op regressie van het lymfoom hangt echter (o.a.) sterk af van de uitgebreidheid van het lymfoom.

Conclusie(s):

SORT Grade	Conclusie
A	H. pylori eradicaie lokaal beperkt MALT van de maag [52-55]
C	H. pylori eradicaie hogere stadia MALT van de maag ( <i>expert opinion</i> )[23]
B	Bij microscopisch persisterende ziekte: afwachtend beleid[56-58]

Samenvatting literatuur:

**Resultaten:** De kans dat er remissie van het MALT lymfoom optreedt hangt nauw samen met het stadium van de ziekte en met de uitbreiding van het lymfoom in de maagwand. De kans op een complete remissie is bij stadium II (en hoger) aanzienlijk lager dan in stadium I (56% vs 78%) [52]. De diepte van invasie zoals met EUS vastgesteld is van invloed op de kans om met H. pylori eradicaie een complete remissie te bereiken [53-55, 59].

Het is belangrijk te realiseren dat de tijd tot aan CR 3 tot 28 maanden is. In geval van een persisterende of gerecidiveerde *Helicobacter pylori* infectie is hernieuwde eradicaie aangewezen, bij voorkeur op geleide van kweek en resistentiebepaling. Resistentie (<5% kans op respons op antibiotica) is geassocieerd met een t(11;18) translocatie, welke bij ongeveer 1/3 van de patiënten wordt gevonden [60]. Advies van de werkgroep is dan ook om bij uitblijven van respons op H. pylori eradicaie t (11;18) translocatie onderzoek in te zetten.

Stadium IIE en IV patiënten hebben <10% kans op complete respons op H. pylori eradicaie therapie alleen, maar eradicaie therapie wordt uiteindelijk wel geadviseerd voor deze groep patiënten [4, 23, 29]. Bij H. pylori positieve stadium IIE patiënten kan het effect van H. pylori eradicaie worden afgewacht, maar dient bij klinische noodzaak laagdrempelig gestart te worden met radiotherapie of systeemtherapie. Bij H. pylori positieve stadium IV patiënten dient H. pylori eradicaie te worden gestart, en dient alleen bij klachten de behandeling aangevuld te worden met radiotherapie of systeemtherapie (NCCN guidelines 2019) [4, 23].

Indien na succesvolle eradicaie van *Helicobacter pylori* en normalisatie van de endoscopische afwijkingen nog steeds foci van MALT lymfoom in de bipten worden gevonden, is niet onmiddellijk andere behandeling zoals radiotherapie of chemotherapie noodzakelijk. In eerste instantie werden sinds 2002 patiënten met nog persisterend lokalisatie van een MALT lymfoom van de maag na succesvolle eradicaie van *Helicobacter pylori* en normalisatie van de endoscopische afwijkingen alleen vervolgd als zij aanvullende "oncologische" behandeling, zoals radiotherapie of chemotherapie, weigerden. Dit bleek veilig, zoals ook bleek bij langduriger follow-up van een grotere groep patiënten. Ook wanneer er beperkte maar stabiele endoscopische afwijkingen zijn, lijkt dit een te verdedigen beleid. Een strikte follow-up is wel vereist[56-58].

*Bewijskracht van de literatuur.* level 2-3, consistentie n.v.t.

Overwegingen:

H. pylori eradicaie wordt bij alle stadia van het H. pylori -positieve maaglymfoom geadviseerd, mede om ulceratieve afwijkingen in de maag te behandelen en de kans op bijv. bloeding te verminderen.

**H. pylori eradicaie therapie**

Voor wat betreft de algemene behandeling van *Helicobacter* wordt verwezen naar vigerende richtlijnen zoals opgesteld door MDL-artsen en huisartsen, omdat resistentiepatronen in de loop van de jaren kunnen veranderen.

Als ook die kuur faalt, moet de patiënt worden doorverwezen voor endoscopie met kweek en resistentiebepaling.

- 1.1.2. H. pylori negatief MALT lymfoom van de maag



#### Samenvatting

Voor alle stadia geldt dat H. pylori eradicaatie overwogen kan worden (zie verder).

#### Stadia I t/m IIE

- 1e keuze: radiotherapie
- 2e keuze: immunotherapie of chemo-immunotherapie

#### Stadium IV

- asymptomatisch: 'watch and wait'
- bij alleen lokale klachten: palliatieve radiotherapie
- bij uitgebreidere klachten of contra-indicatie voor radiotherapie: systemische therapie (zie uitgangsvraag 4)

#### Achtergrond

Er is een duidelijke daling van de incidentie van het MALT lymfoom van de maag, zoals te zien is in de PALGA-data (De Jong, persoonlijke mededeling). Ongetwijfeld hangt dit samen met de dalende prevalentie van een chronische Helicobacter pylori infectie. Het (relatieve) aandeel van het H. pylori negatieve MALT lymfoom van de maag neemt hierdoor toe en dit is in meerdere Europese centra waargenomen (Madrid 2017 EGILS meeting).

Bij het H. pylori negatieve MALT lymfoom wordt vaker een t(11;18) translocatie gevonden en deze lymfomen reageren zelden op Helicobacter pylori eradicaatie [60].

In het kader van auto-immuunziekten kunnen in diverse organen MALT lymfomen ontstaan (schildklier, speekselklieren, oogadnexen bv). Ook MALT lymfomen van de maag zijn beschreven bij auto-immuunziekten. Dergelijke MALT lymfomen hebben een mindere kans op remissie na Helicobacter pylori eradicaatie [61]. Niettemin zijn bij het H. pylori negatieve MALT lymfoom van de maag wel remissies van het lymfoom beschreven na H. pylori eradicaatie. Meest waarschijnlijk is er dan sprake van een "waxing and waning" van het lymfoom, hoewel niet geheel kan worden uitgesloten dat er micro-organismen bij die patiënten een vergelijkbare rol in de pathogenese gespeeld hebben. Het lijkt dus te verdedigen ook bij deze groep patiënten een "Helicobacter pylori eradicaatie" schema te proberen [62], maar gezien het gebrek aan overtuigend bewijs wordt dit niet standaard aanbevolen. Het natuurlijk beloop bij deze groep is vaak ook indolent[63].

- 1.1.3. Eerstelijns systemische behandeling (hogere stadia) MALT lymfoom van de maag (uitgangsvraag 4)



#### Uitgangsvraag:

Wat is de eerstelijns systemische behandeling voor het MALT lymfoom van de maag voor patiënten die in aanmerking komen voor systemische therapie?

#### Aanbeveling(en):

R-chloorambucil is de eerste keuze, vanwege de hogere EFS en PFS dan die van beide middelen afzonderlijk.

Bij een agressiever beloop kan combinatie therapie zoals beschreven voor het nodale MZL toegepast worden (R-CVP, R-Bendamustine)

Voor patiënten voor wie behandeling met chemo-immunotherapie niet mogelijk is, is behandeling met rituximab monotherapie (of chloorambucil monotherapie) een goed alternatief.

#### Inleiding:

Zowel chemotherapie, immunotherapie als gecombineerde chemo-immunotherapie zijn effectief in de behandeling van patiënten met eMZL/MALT van de maag, met symptomatische, uitgebreide ziekte, contra-indicaties voor radiotherapie, of na falen van antibiotische behandeling en lokale therapie.

Er zijn nauwelijks vergelijkende studies verricht; en weinig middelen zijn zelfs specifiek in eMZL getest.

Conclusie (A):

## Conclusie(s):

SORT Grade	Conclusie
A	Immunochemotherapie is effectiever m.b.t. PFS/EFS dan immuno- resp chemotherapie alleen, maar zonder verschil in OS [64, 65]
B	Monotherapie met rituximab leidt tot een acceptabele ORR [66, 67]
A	R-bendamustine leidt tot een hoge CR en EFS [68]
B	R-fludarabine is zeer effectief, maar heeft een hoge toxiciteit [69]

## Samenvatting literatuur:

**Resultaten:** Er is 1 fase 3 gerandomiseerde studie (IESLG-19) waarin het effect van rituximab-chloorambucil is vergeleken met rituximab monotherapie en leukeran monotherapie in 454 patiënten met nog residueel MALT lymfoom (van de maag) na behandeling met antibiotica[64] [65]). De combinatietherapie resulteerde in een significant hogere CR, PFS en EFS, maar er was geen OS voordeel. De EFS na 5 jaar was 51% (95% CI, 42 tot 60) met chloorambucil alleen, 50% (95% CI, 42 tot 59) met rituximab alleen, en 68% (95% CI, 60 tot 76) met de combinatie (P = .0009). De OS na 5 jaar was ongeveer 90% in iedere arm.

Er zijn 2 studies verricht met rituximab monotherapie. In een studie van Conconi et al., kregen 35 patiënten, onbehandeld of met een recidief MALT lymfoom van de maag, 4 wekelijkse giften rituximab. De ORR was 73% (95% CI, 56%-87%), met 15 complete responsen en 10 partiële responsen. Hierbij was de ORR in de chemotherapie-naïeve patiënten (57%) hoger dan in de voorbehandelde patiënten (45%). De mediane responsduur was 10,5 maanden, en er was weinig toxiciteit[66]. In een tweede studie in 27 patiënten resistent tegen, of niet in aanmerking komend voor H. pylori eradicaatie, was de ORR 77%, met een pathologische en klinische CR in 12 patiënten (46%). Na een mediane follow-up van 33 maanden, waren slechts 2 patiënten gerecidiveerd (na 14 resp 26 maanden)[67].

In een fase II studie van de GELTAMO met R-Bendamustine voor (o.a.) MALT lymfoom patiënten bij wie H.P. eradicaatie therapie had gefaald, was de EFS na 2 jaar 93% (95% CI 84-97) en na 4 jaar 88% (95% CI 74-95)[68]. Vijfenzeventig procent van de patiënten had een CR na 3 cycli en ontving (volgens protocol) in totaal 4 kuren.

R-fludarabine is in een fase 2 studie in 26 patiënten (met eMZL, sMZL en nMZL) weliswaar zeer actief gebleken (ORR 84% (95% CI 65-96%), met 54% CR (95% CI 63-96%), maar met hoge toxiciteit. Slechts 58% van de patiënten kon de volledige behandeling van 6 kuren ondergaan, vanwege hematologische en infectieuze problemen[69].

**Bewijskracht van de literatuur.** Level 2, consistent

## Overwegingen:

Vanwege het vaak indolente beloop van het eMZL, is relatief milde therapie met R-chloorambucil, of eventueel rituximab of chloorambucil monotherapie, vaak voldoende om een acceptabel EFS/PFS te bereiken. Bij een agressiever beloop kan combinatie therapie zoals beschreven voor het nodale MZL toegepast worden (R-CVP, R-CHOP of R-Bendamustine). MALT lymfomen van de maag met een t(11;18) lijken slechter te responderen op chloorambucil [70]. Bij deze patiënten verdient de combinatie R-bendamustine derhalve de voorkeur. Zoals boven beschreven, is de combinatie van bendamustine met rituximab effectief, met als mogelijk voordeel dat er maar een beperkt aantal cycli gegeven hoeft te worden. Voor R-fludarabine lijkt gezien het hoge toxiciteitsprofiel geen plaats in de behandeling van het eMZL. Ook de combinatie van rituximab met lenalidomide lijkt actief, maar is vooralsnog niet beschikbaar voor deze indicatie[71]. Anthracyclines worden doorgaans gereserveerd voor patiënten bij wie transformatie is opgetreden[72]. Vanwege het ontbreken van data over het nut van onderhoudsbehandeling met rituximab in deze patiënten, wordt dit niet standaard aanbevolen.

## • 1.2. eMZL van de oculaire adnexa



### Samenvatting

#### Stadium I-II

- Radiotherapie (één of beide ogen)
- Asymptomatisch/ beperkte ziekte: 'watch and wait' kan overwogen worden

#### Stadium III-IV (zeldzaam)

- Asymptomatisch: 'watch and wait'
- Symptomatisch: Afhankelijk van leeftijd/conditie/uitgebreidheid ziekte/urgentie kan gekozen worden voor:
- Combinatie immunochemotherapie danwel rituximab monotherapie; conform andere eMZL
- Radiotherapie

Behandeling met doxycycline kan overwogen worden, vooral als Chlamydia psittaci wordt gevonden en er geen acute behandelindicatie is.

### Achtergrond

Er zijn geen internationale richtlijnen beschikbaar over de behandeling van OAMZL. Gezien de zeer goede prognose is het belangrijk te waken voor toxiciteit.

Bij asymptomatische ziekte (ongeacht stadium) is het kiezen voor 'watch and wait' een optie gezien de gunstige prognose; zo ook bij patiënten bij wie de diagnostische resectie radicaal was of leidde tot de gewenste klinische verbetering, of wanneer radiotherapie tot significante morbiditeit kan leiden; zie [4] en NCCN guidelines 2019.

Bij non-gastrische MALT lymfomen in het algemeen wordt 'involved site' radiotherapie aangeraden bij lokale ziekte, en immunochemotherapie bij hogere stadia.

Op basis van retrospectieve data is de 10 jaars ziektespecifieke overleving van de hele groep 91% (niet verschillend op basis van stadium). Van de behandelde patiënten (gehele groep) bereikte 68% een complete remissie. De mediane PFS van alle behandelde patiënten was 29 maanden, in ongeveer de helft van de gevallen was het recidief wederom oculair [37]. Patiënten met stadium IE hadden op basis van retrospectieve data een betere 10 jaars ziektevrije overleving (95%) na bestraling dan patiënten die behandeld werden met rituximab +/- chemotherapie (86%). Patiënten met stadium III/IV die behandeld werden met chemotherapie + rituximab hadden een betere 10-jaars ziektevrije overleving (96%) dan patiënten die behandeld werden met alleen chemotherapie (63%). Uiteraard kan hier op basis van deze retrospectieve data selectiebias meespelen [37].

De voornaamste lange termijn bijwerking van radiotherapie is het ontstaan van cataract. In het algemeen wordt een dosis van 24 Gy in 12 fracties aanbevolen, en daarmee is de 5-jaars PFS 81% en de 5-jaars lokale controle 92%[73, 74].

Ook kan bij beperkte extra-oculaire lokalisaties maar veel lokale klachten alsnog gekozen worden voor lager gedoseerde radiotherapie (4 Gy).

Er is veel discussie over de rol van Chlamydia psittaci (CP) bij het ontstaan van de ziekte en of behandeling hierop gericht moet worden. In een prospectieve trial (n=34) werd met 3 weken doxycycline een 48% 'overall respons rate' gevonden, zowel bij CP-positieve (64%) als CP-negatieve patiënten (38%), met een 5 jaar PFS van 55% [75]. In de NCCN guideline 2019 en ESMO richtlijn wordt wel genoemd dat behandeling met doxycycline genoemd als een optie die overwogen kan worden als er geen haast is (geen bedreigde visus etc)[23].

## • 1.3. BALT lymfoom



### Samenvatting

#### Stadium I-II

- Na radicale resectie (bijv. in diagnostische fase): geen aanvullende therapie nodig
- Bij asymptomatische ziekte is het kiezen voor 'watch and wait' een overweging, gezien de gunstige prognose (dit moet afgewogen worden ten opzichte van de eventuele mogelijkheid van in opzet curatieve radiotherapie)

- Bij symptomatisch ziekte/behandelindicatie kunnen afhankelijk van leeftijd/conditie/uitgebreidheid ziekte overwogen worden:
- In opzet curatieve radiotherapie – afhankelijk van uitgebreidheid ziekte en te verwachten toxiciteit bestraling
- Combinatie immunochemotherapie (zie algemeen deel over behandeling eMZL)
- Rituximab monotherapie
- Lage dosis radiotherapie

#### Stadium III-IV

- Asymptotisch: 'watch and wait'
- Symptomatisch: combinatie immunochemotherapie danwel rituximab monotherapie; conform andere eMZL

#### Achtergrond

Gezien de zeer goede prognose is een belangrijke overweging toxiciteit te besparen. Er is geen consensus over de behandeling van het BALT lymfoom. Er zijn geen richtlijnen beschikbaar over de behandeling van het BALT lymfoom (alleen richtlijnen over non-gastrische MALT lymfomen in bredere zin). De keuze voor behandeling moet gemaakt worden op individueel niveau op basis van ziekte –en patiëntkarakteristieken.

Bij een radicaal geopereerd BALT lymfoom hoeft gezien de gunstige PFS geen nabehandeling plaats te vinden.

Bij asymptotische patiënten is mede gezien het indolente beloop 'watch and wait' te overwegen. Indien curatieve radiotherapie technisch een haalbare optie is, dient dit uiteraard overwogen te worden met daarbij meegenomen de te verwachten toxiciteit van de radiotherapie op basis van de uitgebreidheid van de ziekte en leeftijd en conditie van de patiënt.

Bij symptomatisch ziekte is het advies te behandelen. Als curatieve bestraling mogelijk is heeft dit de voorkeur mits dit qua toxiciteit acceptabel is. Dit zal bij BALT lymfoom afhankelijk zijn van de lokalisatie en uitgebreidheid van het proces in de thorax. Het is dus belangrijk hierover met de radiotherapeut te overleggen. Het is belangrijk om daarbij te bedenken dat over radiotherapie bij BALT lymfoom amper data beschikbaar zijn.

Andere behandelopties zijn rituximab monotherapie, immunochemotherapie of lage dosis radiotherapie.

Globaal zijn de opties zoals die in de literatuur genoemd worden (met in percentages hoe vaak ze werden toegepast in de grootste retrospectieve serie van 205 patiënten, CR, PR en SD percentage en PFS)[40]:

Therapie	% patiënten	CR	PR	SD	PFS
Resectie (meestal in de diagnostische fase gebeurd)	30%	92%	6%		68 maanden
Radiotherapie	1,4%	2 van 3 patiënten	1 van 3 patiënten		
Monotherapie rituximab	9,7%	20%	20%	50%	24 maanden
Monotherapie chemotherapie	34%	44%	36%	11%	37 maanden
rituximab-chemotherapie	19%	53%	34%	3%	33 maanden
Watch & wait	5%			80%	26 maanden

Van de hele groep had 32% een progressie/recidief event na mediaan 70 maanden follow up. De PFS was het langst (68 maanden) met chirurgie (maar dat waren in deze retrospectieve serie dus bijna allemaal patiënten die kennelijk een curatief te opereren lesie hadden). De patiënten met systemische therapie hadden een kortere PFS, maar dit was dus waarschijnlijk de groep patiënten met uitgebreidere ziektelast, die niet lokaal behandeld konden worden. Een recente retrospectieve analyse van 123 patiënten uit MSKCC laat vergelijkbare resultaten zien, met een significant betere EFS na resectie dan na systemische therapie of actieve surveillance. Ook in dit cohort heeft deze gunstiger uitkomst waarschijnlijk te maken met de uitgebreidheid van de ziekte [76]. Het is op basis van deze retrospectieve data moeilijk te bepalen wat de optimale behandeling is.

In de enige gerandomiseerde studie naar MALT lymfoom werd gerandomiseerd voor R-monotherapie, chloorambucil monotherapie of R-chloorambucil. Voor de gehele groep van MALT lymfomen was in deze studie R-chloorambucil superieur aan rituximab of chloorambucil alleen (eventfree survival respectievelijk niet bereikt; 5,6 jaar, 5.1 jaar). Er werden 42 patiënten met BALT lymfoom geïncludeerd, deze werden niet separaat gerapporteerd [65].

Associaties van het BALT lymfoom met bepaalde micro-organismen zijn onzeker. Er is twijfel over de rol van Achromobacter (Alcaligenes) xylosoxidans maar antibiotica worden niet aanbevolen als behandeling.

- **1.4. eMZL van de speekselklieren**



#### Samenvatting

##### Stadium I-II

- Asymptomatisch/ beperkte ziekte: 'watch and wait' kan overwogen worden
- Symptomatisch
- Radiotherapie (indien beperkt tot één veld)
- Combinatie immunochemotherapie danwel rituximab monotherapie; conform andere eMZL

##### Stadium III-IV

- Asymptomatisch: 'watch and wait'
- Symptomatisch:
- Combinatie immunochemotherapie danwel rituximab monotherapie; conform andere eMZL
- Radiotherapie

Neem ziekteactiviteit syndroom van Sjögren (SS) in overweging; zie onder.

#### Achtergrond

De optimale behandeling is niet met zekerheid vast te stellen; internationale richtlijnen ontbreken. De keuze moet gemaakt worden op individueel niveau op basis van ziekte –en patiëntkarakteristieken. Gezien de zeer goede prognose is een belangrijke overweging in de keuze voor een behandeling om toxiciteit te besparen

In de grootste retrospectieve serie van patiënten met MZL van de speekselklieren (n=247), was de mediane overleving 18,3 jaar, en de PFS na behandeling 9,3 jaar; onafhankelijk van het type behandeling. Patiënten die met rituximab waren behandeld, hadden een betere overleving. Ook patiënten met onderliggend SS hadden in deze serie een significant betere overleving [42].

Vanwege de multi-glandulaire presentatie en kans op permanente restschade is er zelden plaats voor chirurgie. Radiotherapie in hogere doses gaat gepaard met het risico op xerostomie [77], en waarschijnlijk geeft een lagere dosis van 4 Gy voldoende ziektecontrole.

In een serie van 35 patiënten met een MALT lymfoom van de speekselklieren, leek initieel een hoge SS activiteit (aanwezigheid M proteïne, cryoglobulines, IgM reuma factor > 100 KIU/L, ernstige extraglandulaire ziektemanifestaties) geassocieerd met een slechtere uitkomst van het lymfoom of SS [45]. In deze patiënten dient behandeling met immunochemotherapie eerder overwogen te worden.

- **2. Splenisch marginale zone lymfoom (sMZL)**



Over het algemeen heeft het sMZL een goede overleving. De meerderheid van de patiënten bereikt een overleving van meer dan 10 jaar. Dertig procent van de patiënten toont echter een ongunstiger beloop en 5-10% transformeert naar een diffuus grootcellig B-cellymfoom.

Bij 20% van de patiënten worden daarnaast auto-immuun fenomenen gezien zoals auto-immuun hemolytische anemie, immuunthrombopenie, koude agglutinenen, C1-esterase deficiëntie, van Willebrand ziekte[72].

Een derde van de patiënten heeft geen tot weinig (milde cytopenie) klachten van het sMZL. Bij deze patiënten verdient het, vergelijkbaar met andere indolente lymfomen, aanbeveling om te wachten met de behandeling.

De belangrijkste criteria voor het starten van de behandeling bij sMZL zijn symptomatische splenomegalie en/of progressieve cytopenieën (hemoglobine < 6,2 mmol/L, trombocyten < 80 x 10<sup>9</sup>/L, neutrofielen < 1 x 10<sup>9</sup>/L). Auto-immuunziekten zoals AIHA of ITP moeten, indien aanwezig, specifiek worden behandeld [23].

Als er sprake is van HCV infectie, kan overwogen worden het effect van antivirale therapie af te wachten (zie paragraaf 5.4).

## • 2.1. Eerstelijnsbehandeling sMZL (uitgangsvraag 5)



### Uitgangsvraag:

Wat is de eerstelijnsbehandeling van het sMZL?

### Aanbeveling(en):

Vanwege de goede responskansen en minimale toxiciteit heeft rituximab monotherapie de voorkeur als eerstelijnsbehandeling van het sMZL boven splenectomie.

Splenectomie is relatief gecontraïndiceerd bij hoog risico ziekte met uitgebreide tumorload en bij patiënten met een verhoogd operatie risico. Daarentegen is het een optie voor fitte patiënten die cytopenieën hebben ten gevolge van hypersplenisme.

Toevoeging van chemotherapie aan rituximab dient alleen overwogen te worden indien patiënten een hoog risico profiel hebben (3-4 risicofactoren FIL score, zie 'Prognose').

Bij een respons op inductiebehandeling met immunotherapie wordt onderhoudsbehandeling met rituximab gedurende één tot twee jaar aanbevolen omdat het de progressievrije overleving verlengt.

### Inleiding:

Er is weinig consensus over de behandeling van het sMZL. Er zijn geen prospectief gerandomiseerde studies beschikbaar. Wel werden er meerdere artikelen, case reports en reviews gepubliceerd. De literatuur beschrijft de volgende behandelopties: splenectomie, monotherapie rituximab, rituximab in combinatie met chemotherapie, en radiotherapie.

### Conclusie(s):

SORT grade	Conclusie
A	Monotherapie rituximab geeft in vergelijking met splenectomie de langste PFS en de beste OS [78, 79].
A	Splenectomie effectief, maar geeft kans op achterblijven van restziekte [78, 79].
C	Er is nog onvoldoende bewijs dat toevoegen van chemotherapie aan rituximab tot een beter resultaat leidt dan rituximab alleen [78, 79].
D	Onderhoudsbehandeling gedurende 1 (of 2) jaar verbetert de PFS maar niet OS [80]

## Samenvatting literatuur:

### *Resultaten:*

**Splenectomie.** Hypothetisch kan splenectomie zorgen voor minder abdominale klachten en minder milt sequestratie waardoor cytopenieën kunnen verminderen of herstellen. Daarnaast kan een splenectomie ook bijdragen aan het bevestigen van de diagnose sMZL. Tussen 1991 en 2015 zijn er 12 case-series gepubliceerd van patiënten met een sMZL die splenectomie ondergingen (samengevat door Arcaini et al., Blood 2016). De ORR wisselt tussen 60 en 100%. De progressievrije en overall overleving bedroeg respectievelijk 35-80% en 61-95%. Er bestaat een korte termijn risico op complicaties (trombose, bloeding) en een lange termijn risico (infectie met gekapselde bacteriën) na splenectomie. De grote wisselingen in respons zouden te maken kunnen hebben met deze complicaties, de benaderingswijze (laparoscopisch of open procedure), en het overblijven van restziekte in beenmerg danwel bijmilt. Verder zijn de studies slecht vergelijkbaar aangezien een groot deel van de patiënten die een splenectomie ondergingen aanvullend chemotherapie ontvingen [78, 79].

**Rituximab monotherapie.** Sinds de introductie van rituximab in 2007 werd deze anti-CD20 monoklonale antistof gezien als goed alternatief voor de behandeling van o.a. het sMZL. Indien toegepast als eerstelijnsbehandeling wordt een ORR van minimaal 88% met een zeer goede progressie vrije overleving van 73-92% na 3-5 jaar en een 5-jaars overal respons van > 90% bereikt. De toxiciteit van de behandeling is minimaal waardoor rituximab monotherapie een goed alternatief is ten opzichte van splenectomie [78, 79].

**Rituximab + chemotherapie.** De combinatie van rituximab met verscheidene vormen van chemotherapie (purine analogen, antracyclines, alkylerende middelen) werd onderzocht waarbij goede resultaten werden gezien.

De BRISMA-trial is een prospectieve trial die de combinatie van rituximab – Bendamustine onderzocht. Complete remissies werden bereikt in 91% versus 73% bij alleen rituximab. De 3-jaars PFS was 93% versus 96%. 25% van de patiënten ondervond echter ernstige bijwerkingen, met name van hematologische aard [81].

Ondanks de goede resultaten van bovenstaande combinaties toont onderzoek echter dat rituximab in combinatie met chemotherapie niet superieur is aan monotherapie rituximab maar wel meer toxiciteit toont. Daarnaast is het nog niet duidelijk welke chemotherapie de meeste toegevoegde waarde heeft [81, 82].

**Onderhoudsbehandeling.** Onderhoudsbehandeling met rituximab (2-maandelijks gedurende 1-2 jaar) leidt tot betere progressie vrije overleving. De 5- en 10-jaars PFS waren 70% en 64% respectievelijk. De PFS was significant beter bij patiënten die onderhoudsbehandeling hebben gekregen in vergelijking met patiënten die alleen inductiebehandeling ontvingen (7-jaar PFS 75% vs 39%,  $p < 0.0004$ ); er was hierbij nauwelijks verschil tussen 1 of 2 jaar onderhoud. Vooralsnog werd echter geen verschil in OS gevonden. Dit betreft echter wel een retrospectieve studie [80].

*Bewijskracht van de literatuur.* Level 3; consistent

### Overwegingen:

In de literatuur worden meerdere behandelopties voor het sMZL beschreven. Per behandeloptie verschilt de mate van evidence. Zo leken studies naar het ondergaan van een splenectomie in de richting te wijzen van betere PFS en OS. Echter in veel van deze studies werd daarnaast ook chemotherapie gegeven en bleef er restziekte in het beenmerg bestaan. De werkgroep is van mening dat splenectomie alleen overwogen moet worden bij patiënten die geen systemische behandeling kunnen/ willen ondergaan, en bij wie gestreefd wordt naar vermindering van abdominale klachten en cytopenieën.

Studies naar de effectiviteit en toxiciteit van **monotherapie rituximab** tonen een hoge 'overall respons rate' en een betere PFS en OS in vergelijking met splenectomie. Daarnaast wordt de behandeling door de meeste patiënten goed verdragen. De werkgroep is van mening dat monotherapie rituximab een goede keus is voor de eerstelijnsbehandeling, maar ook in latere lijnen bij klachten van het sMZL. De kans op infusiereacties op de eerste gift rituximab is bij het sMZL hoger dan bij andere indolente iNHL. Daarom kan overwogen worden de eerste dosis te verdelen, waarbij op de eerste dag 50 mg/m<sup>2</sup> in 4 uur gegeven wordt, en de resterende hoeveelheid (325 mg/m<sup>2</sup>) op dag 2 of 3 [69].

Er is nog onvoldoende bewijs van de toegevoegde waarde van **chemotherapie aan rituximab**. Ondanks meerdere studies met goede resultaten blijft vooralsnog onduidelijk wat de toegevoegde waarde van het chemotherapeutikum boven op het effect van rituximab is, en is nog onduidelijk welke chemotherapie de voorkeur verdient. Daarnaast was er wel een sterk verhoogde kans op toxiciteit van de behandeling. De werkgroep is van mening dat de combinatie van chemotherapie en rituximab alléén

overwogen dient te worden bij hoog risico patiënten, aangeduid met een FIL-score van 3 of hoger.

Onderhoudsbehandeling met rituximab geeft verlenging van de PFS (in een retrospectief cohort). Omdat onderhoudsbehandeling met rituximab goed verdragen wordt, adviseert de werkgroep ook bij het sMZL onderhoudsbehandeling na 1e danwel latere lijns behandeling te overwegen. Dit conform het advies bij folliculair lymfoom.

- **3. Nodaal marginale zone lymfoom (nMZL) en gedissemineerd eMZL**



- **3.1. Eerstelijnsbehandeling beperkt stadium nMZL (stadium I/II)**



Curatieve intentie	
Radiotherapie	24 Gy (12×2 Gy)
Geen curatieve intentie – asymptomatisch	
Watch & wait	
Geen curatieve intentie – symptomatisch	
Radiotherapie	4 Gy
Rituximab monotherapie	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1,8,15,22, evt gevolgd door onderhoudsbehandeling tot aan progressie

### Achtergrond

Er zijn geen gerandomiseerde studies m.b.t. de optimale behandeling van nMZL met beperkt stadium. De data werd verkregen uit series van verschillende indolente lymfomen. De huidige standaard behandeld is conform met internationale richtlijnen [4, 5]

**Curatieve radiotherapie.** Indien er curatieve intentie is wordt radiotherapie aangeraden (12×2 Gy) [83-85]. Dit geldt voor patiënten met stadium I ziekte, en patiënten met stadium II ziekte met maximaal 2 aangrenzende aangedane lymfklierregio's. Er is geen rol voor chemotherapie na radiotherapie [86].

**Palliatieve radiotherapie.** Indien patiënten behandeld worden met palliatieve intentie dan kan volstaan worden met 4 Gy radiotherapie. Dit geeft vaak zeer goede ziekte controle [87, 88]. Ziekte controle (complete danwel partiële respons) in patiënten met beperkt stadium MZL wordt in 87% van de patiënten bereikt. Een enkele patiënt respondeert niet op lokale radiotherapie (3%).

**Immunotherapie.** Indien radiotherapie niet mogelijk is kan rituximab monotherapie overwogen worden. Geadviseerd wordt inductietherapie te geven met wekelijks rituximab (375mg/m<sup>2</sup>) voor 4 weken. In indolente, beperkt stadium lymfomen werd een 'overall response rate' gevonden van 40% (RESORT E4402)[89]. In specifiek nMZL (slechts 28 patiënten) werd geen CR gevonden, het PR/SD percentage was 96%. Indien patiënten responderen dan wordt aangeraden om rituximab maintenance te starten (1x 3 maanden 375mg/m<sup>2</sup> tot aan progressie). In de indolente lymfomen populatie wordt de mediane tijd tot treatment failure verlengd naar 4.8 jaar.

Gezien de goede resultaten met radiotherapie danwel rituximab monotherapie is er geen indicatie voor immunochemotherapie in de 1ste lijn voor het beperkt stadium nMZL.

### • 3.2. Eerstelijnsbehandeling van uitgebreid stadium nMZL (stadium III/IV) (uitgangsvraag 6)



#### Uitgangsvraag:

Wat is de eerstelijnsbehandeling van uitgebreid stadium nMZL?

#### Aanbeveling(en):

Asymptomatisch/ non-bulky

Watch & wait	
Symptomatisch/ behandelindicatie	
Immunochemotherapie	R-CVP R-bendamustine of R-CHOP
Radiotherapie	4 Gy
Onderhoudsbehandeling	Niet aanbevolen

#### Inleiding:

Er zijn geen curatieve opties voor het uitgebreid stadium nMZL. Na initiële behandeling zal de ziekte vrijwel zeker recidiveren, de timing van de behandeling moet goed overwogen worden. Verschillende factoren moeten in overweging genomen worden, zoals het klinisch beloop, de biologie ziekte, verwachtingen van de therapie en toxiciteit en de verwachtingen en wensen van de patiënt alsmede de co-morbiditeit, kwaliteit van leven en psychische gevolgen van het wel of niet behandelen.

#### Conclusie(s):

SORT Grade	Conclusie
A	Indien asymptomatisch: W&W (zie richtlijn FL; link)
B	Indien symptomatisch: chemo-immunotherapie[90-93]
B	Rituximab onderhoud verlengt PFS, niet standaard aanbevolen[93-95] ( <i>expert opinion</i> )

#### Samenvatting literatuur:

**Resultaten:** Er zijn geen gerandomiseerde fase 3 studies om de optimale behandeling van het uitgebreide (st III-IV en stadium II niet in aanmerking komend voor curatieve radiotherapie) nMZL vast te stellen. De meeste gegevens zijn verkregen vanuit retrospectieve series danwel gerandomiseerde studies uitgevoerd in patiënten met uitgebreid stadium indolent lymfoom.

**Watch and wait.** Zoals beschreven in de richtlijn van folliculair lymfoom uit 2019, zijn er 3 gerandomiseerde trials die laten zien dat vroeg starten met behandeling geen verbetering geeft t.o.v. starten van therapie bij symptomen [96-98]. Dit geldt mogelijk ook voor inductietherapie met rituximab vroeg in de behandeling. Hoewel FL patiënten die direct behandeld werden met rituximab een significant langere tijd tot nieuwe behandeling (TTNT) en progressievrije overleving (PFS) hadden (HR 0.35 (0.22-0.56;  $p < 0.0001$ ) resp. HR 0.55 (0.37-0.83;  $p = 0.0034$ )) dan patiënten die pas behandeld werden bij symptomen van de ziekte, was er geen verschil in algehele overleving[99].

**Immunochemotherapie.** De toevoeging van rituximab aan chemotherapie heeft de uitkomst van de behandeling sterk verbeterd, zowel betreft de respons, PFS als algehele overleving. Dit wordt hier verder niet onderbouwd.

In Nederland worden zowel R-CVP, R-CHOP als R-bendamustine (BR) toegepast voor uitgebreide indolente lymfomen met behandelindicatie. R-CVP (1x in de 3 weken, 6-8 cycli) is een veel gebruikt schema in Nederland, en leidt tot een goede ORR

van 88%, met hierbij 60% CR. De mediane duur van respons is 28.3 maanden bij nMZL [90]. De effectiviteit van R-CVP en R-CHOP komt redelijk overeen. Er is een duidelijk voordeel van R-CHOP boven R-CVP met betrekking tot kans op complete respons en progressievrije overleving, maar dit leidt niet tot een toename van de algehele overleving[91]. R-CVP heeft een gunstiger bijwerkingenprofiel, vooral wat betreft hematologische toxiciteit en cardiotoxiciteit. R-CVP wordt aangeraden als 1ste lijn therapie, indien patiënten stabiele ziekte of progressie hebben bepaald tijdens de interim respons kan de therapie geïntensiveerd worden met R-CHOP, of BR. BR is non-inferieur aan R-CVP/R-CHOP in de eerste lijn in patiënten met indolente lymfomen. De algemene respons (ORR) voor BR en R-CVP/R-CHOP is 97% en 91%, respectievelijk[92]. In een subgroep analyse van slechts 67 patiënten binnen een gerandomiseerde fase 3 studie tussen BR en R-CHOP was geen verschil in PFS in MZL [93]. De bijwerkingen van BR zijn in het algemeen milder. We adviseren dan ook een keuze basis van ervaring en voorkeur van arts en patiënt.

**Rituximab onderhoud.** Er zijn geen grote gerandomiseerde studies met betrekking tot onderhoudsbehandeling met rituximab specifiek voor nMZL. Wel wordt deze subgroep meegenomen in de verschillende studies bij indolente lymfomen. De E1496 studie bewijst dat rituximab onderhoud een verlenging geeft van PFS in patiënten die inductie therapie hebben gehad middels CVP (3-yr PFS is 68% met RM vs 33% observatie) [100]. Overigens laat deze studie geen OS verschil voor de lange termijn analyse [101]. Gemeld moet worden dat van de 307 patiënten, 282 een FL had. In een subanalyse van patiënten met MZL in de GALLIUM studie werd ook een verbetering van de PFS gezien[95]. In een fase II studie specifiek in MZL (n=119) leidde rituximab onderhoud weliswaar ook tot een langere PFS, maar deze was in de observatie al 92 maanden[94].

*Bewijskracht van de literatuur.* level 2, consistentie n.v.t.

#### Overwegingen

Bij ouderen en geriatrische patiënten met een behandelindicatie voor nMZL en met co-morbiditeit kan gekozen worden voor milde therapie in de vorm van inductie therapie met rituximab, danwel rituximab gecombineerd met chloorambucil.

M.b.t. onderhoudsbehandeling met rituximab, is de werkgroep van mening dat deze gezien het ontbreken van een OS voordeel, en het feit dat de PFS ook zonder onderhoudsbehandeling vaak al uitstekend is, niet standaard aanbevolen moet worden.

Bij klinisch agressief beloop kan onderhoudsbehandeling overwogen conform de aanbeveling voor FL (link).

#### • 4. Hepatitis C geassocieerd MZL



Patiënten met een chronische hepatitis C infectie hebben een verhoogde kans op het ontwikkelen van een NHL (relatief risico ca 2-3) [102, 103]. Deze lymfomen komen doorgaans aan het licht na een lange duur van de infectie; gemiddeld na zo'n 15 tot 25 jaar. MZL en DLBCL zijn verreweg de meest voorkomende histologische subtypen; bij een aanzienlijk deel van de DLBCL blijkt er sprake te zijn van transformatie uit een indolent NHL (voornamelijk MZL), hetgeen suggereert dat MZL waarschijnlijk het meest voorkomende type lymfoom geassocieerd met HCV is, en dat deze MZL een hoog risico kennen op transformatie naar een agressiever lymfoom (review in [104]).

Alle 3 de subtypen van het MZL (eMZL, sMZL en nMZL) worden gevonden bij patiënten met hepatitis C, maar het lymfoom presenteert zich veelal in beenmerg/ bloed en milt, en gaat vaker gepaard met cryoglobulinemie en de aanwezigheid van een reuma factor [105].

Patiënten met een hepatitis C-geassocieerd MZL kunnen behandeld worden met antivirale therapie (AT), na overleg met MDL-arts danwel internist-infectioloog. Zeker als immuno-/chemotherapie niet direct nodig is, kan het effect van AT afgewacht worden. Na behandeling met Interferon  $\alpha$ -2b subcutaan 3 x per week 3 miljoen EH gedurende 6 maanden toegevoegd aan ribavirine 1000/1200 mg per dag was de gemiddelde duur tot respons 7 maanden. Ook zonder immuno-/chemotherapie kan behandeling van hepatitis C leiden tot een betere OS van het MZL [105, 106]. Ook nieuwere behandelingen van hepatitis C (welke geen interferon meer bevatten) op het HCV-geassocieerde lymfoom lijken effectief [107].

Bij falen van AT (m.b.t. het lymfoom) kan toevoegen van immuno-/chemotherapie toegevoegd worden. Bij behandeling met een anti-CD20 antistof dient de HCV infectie wel onder controle te zijn.

#### • 5. Recidief/ refractaire ziekte



In de context van recidief/refractaire ziekte zijn er amper data specifiek voor MZL te vinden. Verwezen wordt naar de behandelopties in de eerste lijn, en naar de ['Richtlijn Folliculair lymfoom 2019'](#). In het algemeen geldt dat bij een lokaal recidief radiotherapie overwogen kan worden, en voor een asymptomatisch recidief doorgaans afgewacht kan worden ('watch and wait').

- **5.1. Specifiek voor MALT lymfoom van de maag**



Recidieven na het bereiken van een CR zijn zelden beschreven en hiervoor zijn dan ook geen eenduidige adviezen te geven. Bij opnieuw aantonen van *Helicobacter* dient uiteraard opnieuw eradicatie te worden gegeven. Voorts kan hetzelfde behandel algoritme als in de 1e lijn kan worden gevolgd.

- **5.2. Nieuwe middelen**



Waar mogelijk moeten patiënten met R/R MZL geïnccludeerd worden in studies, bv met nieuwe vormen van immuuntherapie of 'targeted drugs'.

Er is activiteit beschreven van BTK- en PI3-kinase remmers bij patiënten met uitgebreid voorbehandelde MZL. In een fase II studie onder 63 patiënten die tenminste 1 (mediaan 2; range 1-9) anti-CD20 antistof bevattende voorbehandeling hadden gehad, werd met ibrutinib een ORR van 48% bereikt (vnl. PR; 95% CI, 35-62), en een mediane PFS van 14,2 maanden[108]. Ook de PI3-kinase remmers idelalisib [109, 110], umbralisib [111] en copanlisib [112] hebben in fase II studies in (kleine groepen) patiënten met R/R MZL effectiviteit laten zien, met een ORR van 46,7%, 49,3% resp 78,3%. Er lopen momenteel meerdere studies naar de activiteit van BTK-remmers is zowel onbehandelde als R/R MZL patiënten. De toxiciteit komt in deze studies overeen met hetgeen gezien werd in studies met deze middelen voor andere indicaties. Deze middelen worden vooralsnog niet vergoed.

- **5.3. Stamceltransplantatie**



Er zijn geen prospectieve studies beschikbaar naar de plaats van stamceltransplantatie (autoloog en allogeen) voor het R/R MZL. Er zijn enkele retrospectieve cohorten beschreven.

Het grootste cohort (EBMT/FIL-GITMO) bestaat uit 199 patiënten die tussen 1994 en 2013 ASCT ondergingen vanwege R/R MZL (111 extranodaal, 55 nodaal en 33 milt), van wie 95 procent chemosensitieve ziekte had. Geschatte percentages van recidief/progressie, 'non-relapse' mortaliteit, tweede maligniteit en OS na vijf jaar waren respectievelijk 38, 9, 6 en 73 procent. Het risico op recidief nam af met de tijd vanaf transplantatie, wat curatie in een deel van de patiënten suggereert. Bij multivariate analyse waren hogere leeftijd en sMZL geassocieerd met slechtere overleving [113].

De NCCN en ESMO adviseren, conform het beleid bij folliculair lymfoom (link) hoge dosis therapie en autologe stamceltransplantatie te reserveren voor patiënten met chemosensitieve ziekte met een agressiever beloop; bij voorkeur in tweede of derde remissie [23].

Allogene stamceltransplantatie kan toegepast worden analoog aan de toepassing bij andere indolente NHL, maar selectiecriteria kunnen niet worden gegeven vanwege de afwezigheid van data.

- **6. Transformatie**



Er zijn geen gerandomiseerde studies gedaan naar de beste behandeling voor het getransformeerde MZL (tMZL). Voor de behandeling van het tMZL wordt verwezen naar de richtlijnen 'DLBCL' en 'folliculair lymfoom'.

De overwegingen en aanbevelingen m.b.t. de behandeling van het tMZL zijn hieronder kort uitgewerkt.

Situatie 1: de patiënt is niet eerder behandeld voor het MZL

Hiervoor kan de richtlijn voor de eerstelijns behandeling van DLBCL gevolgd worden.

Hier geldt dat autologe stamceltransplantatie als consolidatie geen overlevingsvoordeel geeft, alleen een langere progressie-vrije overleving. Indien een goede remissie wordt bereikt na R-CHOP hoeft deze dus niet gevolgd te worden door een consolidatie met autologe stamceltransplantatie, conform de richtlijn voor het folliculair lymfoom [114].

Er is geen onderzoek gedaan naar de rol van rituximab onderhoudsbehandeling in deze setting. Dit wordt, conform de richtlijnen voor de behandeling van het DLBCL, niet aanbevolen in de eerste lijn.

Situatie 2: de patiënt is eerder met chemotherapie behandeld voor het MZL

Inductie met R-CHOP-21 6x (of R-DHAP/R-VIM/R-DHAP indien patiënt al R-CHOP heeft gekregen), gevolgd door consolidatie met een autologe stamceltransplantatie.

Indien er geen stamcellen gemobiliseerd kunnen worden, of er contra-indicaties zijn voor autologe stamceltransplantatie (leeftijd, orgaanfunctie), kan een expectatief beleid worden gevoerd na bereiken van een complete remissie.

Situatie 3: de patiënt is refractair op inductie met R-CHOP of R-DHAP.

Autologe stamceltransplantatie is voor deze patiënten de enige kans op langduriger overleving. Wel dient dan eerst salvage therapie te worden gegeven om een remissie te bereiken. Hier moet inclusie in lopende studies overwogen worden, bijvoorbeeld met CAR-T cellen.

## • 7. Toegepaste behandelingschema's



R-CVP (8x, à 3 weken)	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1, cyclofosfamide 750 mg/m <sup>2</sup> i.v. d1, vincristine 1.4 mg/m <sup>2</sup> i.v. (max 2 mg) d1, prednison 40 mg/m <sup>2</sup> p.o. d1-5
R-CHOP (6x, à 3 weken)	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1, cyclofosfamide 750 mg/m <sup>2</sup> i.v. d1, , doxorubicine 50 mg/m <sup>2</sup> i.v. d1, vincristine 1.4 mg/m <sup>2</sup> (max 2 mg) i.v. d1, prednison 100 mg d1-5
R- bendamustine (6 x, à 4 weken)	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1, bendamustine 90 mg/m <sup>2</sup> i.v. d1, 2
R-chloorambucil (6-12 x, à 4 weken)	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1, chloorambucil 10 mg p.o. d1-14 óf 10 mg/m <sup>2</sup> p.o. d1-7
Rituximab monotherapie	rituximab 375 mg/m <sup>2</sup> i.v. (of 1400 mg s.c.) d1,8,15,22, evt gevolgd door onderhoudsbehandeling

### • 7.1. Rituximab biosimilars



Conform het standpunt van de FMS (<https://www.demedischspecialist.nl/onderwerp/biosimilars>), en voor wat betreft studies onder de voorwaarden van de HOVON lymfoomwerkgroep, kunnen biosimilars van rituximab gebruikt worden in de behandeling van MZL. Waar in deze richtlijn in behandelingschema's rituximab wordt genoemd, kan er ook gebruik gemaakt worden van biosimilars.

- **7.2. Overgevoeligheid rituximab**



Bij overgevoeligheidsreacties op anti-CD20 antistof, kan onderscheid gemaakt worden tussen:

1. Type I reacties, met als meest ernstige uiting anafylaxie
2. Cytokine release reacties (CRS)
3. Een mengvorm van bovenstaande reacties
4. Type III reacties (serumziekte)
5. Vertraagde type IV reacties

De eerste twee type reacties kunnen snel na start van de infusie optreden.

Meestal betreft het CRS, en zal deze reactie bij opeenvolgende infusen steeds minder sterk zijn. Geadviseerd wordt om een volgende gift te starten met een zeer langzame toedieningssnelheid en profylaxe toe te passen met H1 en H2 receptor blokkers, steroïden, en evt. een leukotrieën antagonist.

De kans op infusiereacties op de eerste gift rituximab is bij het sMZL hoger dan bij andere indolente iNHL. Daarom kan overwogen worden de eerste dosis te verdelen, waarbij op de eerste dag 50 mg/m<sup>2</sup> in 4 uur gegeven wordt, en de resterende hoeveelheid (325 mg/m<sup>2</sup>) op dag 2 of 3 [63].

Indien er sprake is van een type I overgevoeligheidsreactie, zal deze niet uitdoven. Afhankelijk van of bekend is tegen welk middel de reactie optreedt (de antistof of hulpstoffen), zou een ander type antistof ingezet kunnen worden. Er is in dit kader enige ervaring met ofatumumab, maar dit middel is niet meer beschikbaar. M.b.t. het vervangen van rituximab vanwege allergie door obinutuzumab is zeer beperkte ervaring [115]. Een alternatief is desensitisatie.

Voor een volledig overzicht over het beleid bij rituximab intolerantie wordt verwezen naar overzichtsartikelen over dit onderwerp [116].

- **8. Radiotherapie voor MZL**



Voor de behandeling van het marginale zone lymfoom is, net zoals bij bijvoorbeeld het FL, in het algemeen een beperkte dosis radiotherapie voldoende.

Bij beperkte stadia wordt een dosis van 24 tot 30 Gy geadviseerd, waarbij het involved site principe wordt aangehouden (richtlijnen uitgebracht door de International Lymphoma Radiation Oncology group, ILROG)[84, 117].

Hoewel er aanwijzingen zijn dat een lagere dosis van 4 Gy uitstekende lokale controle geeft, liet de FoRT trial, waarin 548 patiënten met FL en MZL(n=46) in alle stadia (47% st. I) werden gerandomiseerd tussen 24 Gy en 4 Gy, zien dat de tijd tot lokale progressie korter was voor de lage dosis groep (11.7 vs. 19.3 maanden) [85, 88]. Diverse niet-gerandomiseerde studies laten wel een uitstekend resultaat zien voor lage dosis radiotherapie als in opzet curatieve optie bij beperkt stadium MZL, maar de follow-up tijd is doorgaans kort en het aantal patiënten is beperkt.

Voor grotere bestralingsvolumes moet het risico op late toxiciteit door radiotherapie worden meegewogen in het advies. Omdat de dosis relatief laag is, en met moderne bestralingstechnieken de dosis op omliggende organen doorgaans beperkt gehouden kan worden, zal het risico doorgaans beperkt zijn. Voor adviezen over de 'dose constraints' in de verschillende 'organs at risk' zijn meerdere publicaties beschikbaar (HOVON richtlijnen [HL](#) en [DLBCL](#)).

Bij gevorderde stadia geeft een lage dosis van 4 Gy op klachten gevende locatie(s) doorgaans uitstekende resultaten met minimale bijwerkingen [87, 118].

#### Stadium I en II

Involved site radiotherapie 24 Gy (12x2 Gy, 5x per week).

Voor beperkt stadium MALT lymfoom van de maag (t/m st. IIE volgens stadiëring gastro-intestinale lymfomen) adviseert de ILROG een dosis van 30 Gy (15x2 Gy, 5x per week). In opzet curatieve radiotherapie is de eerste keus behandeling bij H. pylori negatief MALT lymfoom van de maag en bij resistente of persisterende ziekte na antibiotische therapie bij H. pylori positief lymfoom. In de literatuur wordt ook van een dosis van 24 Gy goede resultaten beschreven, echter bij kleine groepen patiënten en soms beperkte follow-up [119, 120]. In Nederland zijn beide doseringen (30 Gy en 24 Gy) gangbaar.

Indien bestralingsveld bij st. II te uitgebreid (d.w.z. te veel late toxiciteit verwacht): behandelen conform uitgebreide ziekte.

#### Stadium III en IV (uitgebreide ziekte)

In de meeste gevallen palliatieve dosis 1x 4 Gy voldoende.

Radiotherapie kan in hogere dosis gegeven worden bij onvoldoende respons op systemische therapie of bij bulky lokalisaties, m.n. die moeilijk te monitoren zijn en waarbij progressie risico geeft op orgaanfalen (b.v. retroperitoneum). Dosis bijvoorbeeld 30-40 Gy (15-20x2 Gy, 5x per week); dosis en fractionering te individualiseren.

#### Recidief "beperkt" of palliatief

4 Gy in 1 fractie op de klachten gevende lokalisatie(s).

## Respons evaluatie

- 1. Algemeen



Halverwege, en aan het einde van inductiebehandeling met immuno(-chemo)therapie moet beeldvormend onderzoek worden verricht.

Interim evaluatie:

- Diagnostische CT hals-thorax-abdomen met i.v. contrast

Eind evaluatie:

- Diagnostische CT hals-thorax-abdomen met i.v. contrast
- Optioneel: beenmergonderzoek te herhalen als bij start positief (als niet herhaald, dan is de maximale respons formeel een PR)

Na afloop van (eerstelijns) behandeling wordt de respons op de diagnostische CT-scan bij voorkeur beoordeeld conform de Lugano criteria 2014[20].

Patiënten met een partiële respons op de CT-scan na inductiebehandeling kunnen in de onderhoudsfase alsnog een complete respons bereiken.

Bij patiënten met onvoldoende respons (minder dan partiële respons op CT scan), moet salvage behandeling overwogen worden.

## • 2. Specifiek voor MALT van de maag



Ongeveer 3 maanden na H. pylori eradicator dient respons evaluatie van het MALT lymfoom van de maag plaats te vinden middels een gastroscopie met biopsie. Hierin worden adviezen van de NCCN en ESMO gevolgd [4, 28, 34].

Tevens dient er controle op H. pylori eradicator gedaan te worden.

### • 2.1. H. pylori eradicator evaluatie



Zowel de ureum ademtest als de Helicobacter feces antigeen bepaling is hiervoor afdoende. Zuurremmende therapie dient 14 dagen te worden gestopt alvorens een patiënt betrouwbaar kan worden getest met biopsie of een fecestest. Routinematige diagnostiek naar H. pylori tijdens endoscopie wordt niet aanbevolen.

Als er na eradicator therapie nog Helicobacter wordt aangetoond in het biopsie en/of de H. pylori feces antigeen is nog positief dan kan een 2e lijn antibiotica worden overwogen. In Nederland is dit wellicht weinig zinvol aangezien resistentie nauwelijks voorkomt.

### • 2.2. Histologische respons



Histologische respons evaluatie van het MALT lymfoom van de maag is niet eenvoudig. Er is geen definitie voor histologische remissie. Het meest gebruikte histologische scoringsysteem voor MALT lymfomen is het GELA scoring system: zie tabel 5 GELA grading system [121]. Het is belangrijk om te realiseren dat het 3-28 maanden kan duren tot histologisch een CR is bereikt. Dit betekent dat zo lang er na therapie een histologische respons wordt gezien, maar nog wel aanwezigheid van lymfoom (b.v. een 'responding residual disease') afgewacht kan worden tot een histologische CR is bereikt. Er bestaat op dat moment nog geen indicatie voor een volgende lijn behandeling. Zelfs wanneer een histologische relapse optreedt na een CR, kan afgewacht worden tenzij patiënt ook klinisch een relapse heeft. Er is aangetoond dat een histologische relapse spontaan weer in een CR kan komen. Advies is om minimaal 2 jaar te wachten alvorens een 2e lijn te starten. Een MALT lymfoom heeft immers een lage kans uit te breiden en/of te transformeren.

Tabel 5. GELA grading system voor histologische respons MALT lymfoom

Respons (score)	Beschrijving	Histologie
CR	Complete histologische remissie	Normale of lege LP en/of fibrose. Afwezig of verspreid plasmacellen en/of kleine lymfocyten, geen LEL
pMRD	'Probable minimal residual disease'	Lege LP en/of fibrose, aggregaten lymfoïde cellen of noduli in LP/MM en/of SM, geen LEL
rRD	'Responding residual disease'	Focaal lege LP en/of fibrose met dense, diffuus of nodulaire lymfoïde infiltraten, rondom klieren in LP, focale of afwezige LEL
NC		Dicht, diffuus of nodulaire lymfoïde infiltraat, LEL meestal aanwezig

LP= lamina propria, LEL = lymfoepitheliale laesies, NC= no change, MM = muscularis mucosa, SM= submucosa

## Follow-up

- 1. Algemeen



De follow-up bij een MZL is erop gericht om progressie van het MZL en/ of een behandelindicatie vast te stellen. Beeldvormend onderzoek wordt niet routinematig verricht en moet alleen verricht worden als er klinisch verdenking op progressie is en er mogelijke behandelconsequenties zijn. Afhankelijk van de dynamiek van het MZL dienen de controles elke 3-6 maanden plaats te vinden.

Patiënten die met radiotherapie behandeld zijn, dienen ook gecontroleerd te worden op late effecten van deze behandeling. Er bestaan geen specifieke richtlijnen voor MZL patiënten, maar de BETER richtlijn voor HL en DLBCL patiënten kan als leidraad gebruikt worden (link).

Tabel 6 geeft een suggestie m.b.t. controles (en frequentie) voor de follow-up van het MZL

Tabel 6. Follow-up MZL

onderzoek	details	jaar 1-2	jaar >3
Anamnese	B-symptomen*	à 3-4 maanden	minimaal à 6 maanden
Lichamelijk onderzoek	Perifere klieren, milt en lever	à 3-4 maanden	minimaal à 6 maanden
Laboratorium	Hb, leuko (evt differentiatie), trombo, LDH, kreat	à 3-4 maanden	minimaal à 6 maanden
	TSH (bij patiënt bestraald op de hals)	jaarlijks	jaarlijks
Beeldvorming	Echo abdomen bij abdominale lokalisatie	optioneel	optioneel
	CT hals-thorax-abdomen + i.v. contrast	bij vermoeden op progressie	bij vermoeden op progressie
	FDG-PET/CT scan	bij verdenking op transformatie	bij verdenking op transformatie

\*onverklaarde koorts, gewichtsverlies >10% in 6 maanden, nachtzweeten

## • 2. Specifiek voor MALT van de maag



De frequentie van follow up scopieën is afhankelijk van de uitslag van de scopie (lymfoom negatief, restziekte (pMRD of MRD) of geen verandering) en van de symptomen van patiënt. Zie ook 'respons evaluatie' en figuur 1 (Diagnostiek, 1.1. MALT lymfoom van de maag)

- o Het lijkt rationeel om bij het beeld van een complete remissie die H. pylori negatief is alleen klinische follow up te doen gedurende 5 jaar (NCCN en expert opinie).
- o Anderen adviseren om, zeker in geval van nog aanwezige restziekte elke 6 maanden een scopie te herhalen gedurende 2 jaar.
- o Indien een persisterend beeld van gastritis (met macroscopische afwijkingen bij endoscopie zoals nodulair oppervlak, patchy erytheem of teleangiëctastieën) bestaat, is het advies om daarna elke 18 maanden een scopie te verrichten i.v.m. een 6x hogere kans op maagcarcinoom [122].

Vanwege het soms multifocaal voorkomen van het MALT-lymfoom van de maag is ook tijdens follow-up bipteren volgens een vast "mapping-protocol" aan te raden [123]. Langdurige follow-up wordt aangeraden, ook omdat er verhoogd risico is op de ontwikkeling van een adenocarcinoom van de maag, eveneens gerelateerd aan een chronische Helicobacter pylori infectie [122, 124, 125].

Er is geen plek voor EUS in de follow up van het MALT lymfoom van de maag. Een EUS blijkt niet accuraat de histologie te kunnen voorspellen m.a.w. een afwijkende EUS kan normale histologie hebben zonder aanwezigheid van lymfoom en andersom [126, 127].

## Referenties

1. Zucca, E. and F. Bertoni, *The spectrum of MALT lymphoma at different sites: biological and therapeutic relevance*. Blood, 2016. 127(17): p. 2082-92.
2. Xochelli, A., et al., *Clonal B-cell lymphocytosis exhibiting immunophenotypic features consistent with a marginal-zone origin: is this a distinct entity?* Blood, 2014. 123(8): p. 1199-206.
3. Swerdlow, S.H., et al., *WHO classification of tumours of haematopoietic and lymphoid tissues*. Revised 4th edition ed. 2017, Lyon: International Agency for Research on Cancer.
4. Dreyling, M., et al., *ESMO Consensus conferences: guidelines on malignant lymphoma. part 2: marginal zone lymphoma, mantle cell lymphoma, peripheral T-cell lymphoma*. Ann Oncol, 2013. 24(4): p. 857-77.
5. Zelenetz, A.D., et al., *Non-Hodgkin's lymphomas, version 4.2014*. J Natl Compr Canc Netw, 2014. 12(9): p. 1282-303.
6. Wotherspoon, A.C., et al., *Helicobacter pylori-associated gastritis and primary B-cell gastric lymphoma*. Lancet, 1991. 338(8776): p. 1175-6.
7. Morgner, A., et al., *Helicobacter heilmannii-associated primary gastric low-grade MALT lymphoma: complete remission after curing the infection*. Gastroenterology, 2000. 118(5): p. 821-8.
8. Malfertheiner, P., et al., *Management of Helicobacter pylori infection-the Maastricht V/Florence Consensus Report*. Gut, 2017. 66(1): p. 6-30.
9. Crowe, S.E., *Helicobacter pylori Infection*. N Engl J Med, 2019. 380(12): p. 1158-1165.
10. Matutes, E., et al., *Splenic marginal zone lymphoma proposals for a revision of diagnostic, staging and therapeutic criteria*. Leukemia, 2008. 22(3): p. 487-95.
11. Pillonel, V., et al., *High-throughput sequencing of nodal marginal zone lymphomas identifies recurrent BRAF mutations*. Leukemia, 2018. 32(11): p. 2412-2426.
12. Liu, H., et al., *Resistance of t(11;18) positive gastric mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma to Helicobacter pylori eradication therapy*. Lancet, 2001. 357(9249): p. 39-40.
13. Dungarwalla, M., et al., *High-grade transformation in splenic marginal zone lymphoma with circulating villous lymphocytes: the site of transformation influences response to therapy and prognosis*. Br J Haematol, 2008. 143(1): p. 71-4.
14. Casulo, C. and J. Friedberg, *Transformation of marginal zone lymphoma (and association with other lymphomas)*. Best Pract Res Clin Haematol, 2017. 30(1-2): p. 131-138.
15. Kiesewetter, B., et al., *Transformed mucosa-associated lymphoid tissue lymphomas: A single institution retrospective study including polymerase chain reaction-based clonality analysis*. Br J Haematol, 2019. 186(3): p. 448-459.
16. Camacho, F.I., et al., *Progression to large B-cell lymphoma in splenic marginal zone lymphoma: a description of a series of 12 cases*. Am J Surg Pathol, 2001. 25(10): p. 1268-76.
17. Conconi, A., et al., *Histologic transformation in marginal zone lymphomas*. Ann Oncol, 2015. 26(11): p. 2329-35.
18. Bodet-Milin, C., et al., *Investigation of FDG-PET/CT imaging to guide biopsies in the detection of histological transformation of indolent lymphoma*. Haematologica, 2008. 93(3): p. 471-2.
19. Noy, A., et al., *The majority of transformed lymphomas have high standardized uptake values (SUVs) on positron emission tomography (PET) scanning similar to diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL)*. Ann Oncol, 2009. 20(3): p. 508-12.
20. Cheson, B.D., et al., *Recommendations for initial evaluation, staging, and response assessment of Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma: the Lugano classification*. J Clin Oncol, 2014. 32(27): p. 3059-68.
21. Cheson, B.D., et al., *Revised response criteria for malignant lymphoma*. J Clin Oncol, 2007. 25(5): p. 579-86.
22. Ferreri, A.J. and E. Zucca, *Marginal-zone lymphoma*. Crit Rev Oncol Hematol, 2007. 63(3): p. 245-56.
23. Zucca, E., et al., *Marginal zone lymphomas: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up*. Ann Oncol, 2020. 31(1): p. 17-29.
24. Rohatiner, A., et al., *Report on a workshop convened to discuss the pathological and staging classifications of gastrointestinal tract lymphoma*. Ann Oncol, 1994. 5(5): p. 397-400.
25. Ruskone-Fourmesttraux, A., et al., *Paris staging system for primary gastrointestinal lymphomas*. Gut, 2003. 52(6): p. 912-3.
26. Wotherspoon, A.C., C. Doglioni, and P.G. Isaacson, *Low-grade gastric B-cell lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue (MALT): a multifocal disease*. Histopathology, 1992. 20(1): p. 29-34.
27. Boot, H. and D. de Jong, *Diagnosis, treatment decisions, and follow up in primary gastric lymphoma*. Gut, 2002. 51(5): p. 621-2.
28. Fischbach, W., *Gastric MALT lymphoma – update on diagnosis and treatment*. Best Pract Res Clin Gastroenterol, 2014. 28(6): p. 1069-77.
29. Ruskone-Fourmesttraux, A., et al., *EGILS consensus report. Gastric extranodal marginal zone B-cell lymphoma of MALT*. Gut, 2011. 60(6): p. 747-58.
30. Vetro, C., et al., *Prognostic assessment and treatment of primary gastric lymphomas: how endoscopic ultrasonography can help in tailoring patient management*. Clin Lymphoma Myeloma Leuk, 2014. 14(3): p. 179-85.
31. Vorbeck, F., et al., *Comparison of spiral-computed tomography with water-filling of the stomach and endosonography for gastric lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue-type*. Digestion, 2002. 65(4): p. 196-9.

32. Fischbach, W., et al., *Primary gastric B-cell lymphoma: results of a prospective multicenter study. The German-Austrian Gastrointestinal Lymphoma Study Group.* *Gastroenterology*, 2000. 119(5): p. 1191-202.
33. Schizas, D., et al., *The Role of Endoscopic Ultrasound in the Diagnosis and Management of Primary Gastric Lymphoma.* *Gastroenterol Res Pract*, 2017. 2017: p. 2397430.
34. Zucca, E., et al., *Gastric marginal zone lymphoma of MALT type: ESMO Clinical Practice Guidelines for diagnosis, treatment and follow-up.* *Ann Oncol*, 2013. 24 Suppl 6: p. vi144-8.
35. Sassone, M., M. Ponzoni, and A.J. Ferreri, *Ocular adnexal marginal zone lymphoma: Clinical presentation, pathogenesis, diagnosis, prognosis, and treatment.* *Best Pract Res Clin Haematol*, 2017. 30(1-2): p. 118-130.
36. Moslehi, R., F.B. Coles, and M.J. Schymura, *Descriptive epidemiology of ophthalmic and ocular adnexal non-Hodgkin's lymphoma.* *Expert Rev Ophthalmol*, 2011. 6(2): p. 175-180.
37. Hindso, T.G., et al., *International multicentre retrospective cohort study of ocular adnexal marginal zone B-cell lymphoma.* *Br J Ophthalmol*, 2020. 104(3): p. 357-362.
38. Coupland, S.E., et al., *A TNM-Based Clinical Staging System of Ocular Adnexal Lymphomas.* *Archives of Pathology & Laboratory Medicine*, 2009. 133(8): p. 1262-1267.
39. Olszewski, A.J. and J.J. Castillo, *Survival of patients with marginal zone lymphoma: analysis of the Surveillance, Epidemiology, and End Results database.* *Cancer*, 2013. 119(3): p. 629-38.
40. Sammassimo, S., et al., *A retrospective international study on primary extranodal marginal zone lymphoma of the lung (BALT lymphoma) on behalf of International Extranodal Lymphoma Study Group (IELSG).* *Hematol Oncol*, 2016. 34(4): p. 177-183.
41. Ferraro, P., et al., *Primary non-Hodgkin's lymphoma of the lung.* *Ann Thorac Surg*, 2000. 69(4): p. 993-7.
42. Jackson, A.E., et al., *Extranodal Marginal Zone Lymphoma of Mucosa-Associated Lymphoid Tissue of the Salivary Glands: A Multicenter, International Experience of 248 Patients (IELSG 41).* *Oncologist*, 2015. 20(10): p. 1149-53.
43. Voulgarelis, M., et al., *Malignant lymphoma in primary Sjogren's syndrome: a multicenter, retrospective, clinical study by the European Concerted Action on Sjogren's Syndrome.* *Arthritis Rheum*, 1999. 42(8): p. 1765-72.
44. Kojima, M., et al., *Primary salivary gland lymphoma among Japanese: A clinicopathological study of 30 cases.* *Leuk Lymphoma*, 2007. 48(9): p. 1793-8.
45. Pollard, R.P., et al., *Treatment of mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma in Sjogren's syndrome: a retrospective clinical study.* *J Rheumatol*, 2011. 38(10): p. 2198-208.
46. Suh, C., J. Huh, and J.L. Roh, *Extranodal marginal zone B-cell lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue arising in the extracranial head and neck region: a high rate of dissemination and disease recurrence.* *Oral Oncol*, 2008. 44(10): p. 949-55.
47. Thieblemont, C., et al., *A MALT lymphoma prognostic index.* *Blood*, 2017. 130(12): p. 1409-1417.
48. Arcaini, L., et al., *Splenic marginal zone lymphoma: a prognostic model for clinical use.* *Blood*, 2006. 107(12): p. 4643-9.
49. Montalban, C., et al., *Risk stratification for Splenic Marginal Zone Lymphoma based on haemoglobin concentration, platelet count, high lactate dehydrogenase level and extrahilar lymphadenopathy: development and validation on 593 cases.* *Br J Haematol*, 2012. 159(2): p. 164-71.
50. Montalban, C., et al., *Simplification of risk stratification for splenic marginal zone lymphoma: a point-based score for practical use.* *Leuk Lymphoma*, 2014. 55(4): p. 929-31.
51. Kalpadakis, C., et al., *Validation of the simplified prognostic score for splenic marginal zone lymphoma of the Splenic Marginal Zone Lymphoma Working Group.* *Leuk Lymphoma*, 2014. 55(11): p. 2640-2.
52. Zullo, A., et al., *Effects of Helicobacter pylori eradication on early stage gastric mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma.* *Clin Gastroenterol Hepatol*, 2010. 8(2): p. 105-10.
53. Sackmann, M., et al., *Regression of gastric MALT lymphoma after eradication of Helicobacter pylori is predicted by endosonographic staging.* *MALT Lymphoma Study Group.* *Gastroenterology*, 1997. 113(4): p. 1087-90.
54. Wotherspoon, A.C., et al., *Regression of primary low-grade B-cell gastric lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue type after eradication of Helicobacter pylori.* *Lancet*, 1993. 342(8871): p. 575-7.
55. Bayerdorffer, E., et al., *Regression of primary gastric lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue type after cure of Helicobacter pylori infection.* *MALT Lymphoma Study Group.* *Lancet*, 1995. 345(8965): p. 1591-4.
56. Fischbach, W., et al., *Minimal residual low-grade gastric MALT-type lymphoma after eradication of Helicobacter pylori.* *Lancet*, 2002. 360(9332): p. 547-8.
57. Fischbach, W., et al., *Most patients with minimal histological residuals of gastric MALT lymphoma after successful eradication of Helicobacter pylori can be managed safely by a watch and wait strategy: experience from a large international series.* *Gut*, 2007. 56(12): p. 1685-7.
58. Fischbach, W. and C. Dorlochter, *Patients with gastric MALT lymphoma revealing persisting endoscopic abnormalities after successful eradication of Helicobacter pylori can be safely managed by a watch-and-wait strategy.* *Z Gastroenterol*, 2019. 57(5): p. 593-599.
59. Ruskone-Fourmestraux, A., et al., *Predictive factors for regression of gastric MALT lymphoma after anti-Helicobacter pylori*

- treatment. *Gut*, 2001. 48(3): p. 297-303.
60. Liu, H., et al., *T(11;18) is a marker for all stage gastric MALT lymphomas that will not respond to H. pylori eradication*. *Gastroenterology*, 2002. 122(5): p. 1286-94.
61. Wohrer, S., et al., *MALT lymphoma in patients with autoimmune diseases: a comparative analysis of characteristics and clinical course*. *Leukemia*, 2007. 21(8): p. 1812-8.
62. Raderer, M., et al., *Antibiotic treatment as sole management of Helicobacter pylori-negative gastric MALT lymphoma: a single center experience with prolonged follow-up*. *Ann Hematol*, 2015. 94(6): p. 969-73.
63. Bilgili, C., et al., *Prevalence of clarithromycin-resistant Helicobacter pylori strains in gastric mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma patients*. *Ann Hematol*, 2016. 95(7): p. 1115-20.
64. Zucca, E., et al., *Addition of rituximab to chlorambucil produces superior event-free survival in the treatment of patients with extranodal marginal-zone B-cell lymphoma: 5-year analysis of the IELSG-19 Randomized Study*. *J Clin Oncol*, 2013. 31(5): p. 565-72.
65. Zucca, E., et al., *Final Results of the IELSG-19 Randomized Trial of Mucosa-Associated Lymphoid Tissue Lymphoma: Improved Event-Free and Progression-Free Survival With Rituximab Plus Chlorambucil Versus Either Chlorambucil or Rituximab Monotherapy*. *J Clin Oncol*, 2017. 35(17): p. 1905-1912.
66. Conconi, A., et al., *Clinical activity of rituximab in extranodal marginal zone B-cell lymphoma of MALT type*. *Blood*, 2003. 102(8): p. 2741-5.
67. Martinelli, G., et al., *Clinical activity of rituximab in gastric marginal zone non-Hodgkin's lymphoma resistant to or not eligible for anti-Helicobacter pylori therapy*. *J Clin Oncol*, 2005. 23(9): p. 1979-83.
68. Salar, A., et al., *First-line response-adapted treatment with the combination of bendamustine and rituximab in patients with mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma (MALT2008-01): a multicentre, single-arm, phase 2 trial*. *Lancet Haematol*, 2014. 1(3): p. e104-11.
69. Brown, J.R., et al., *A phase 2 study of concurrent fludarabine and rituximab for the treatment of marginal zone lymphomas*. *Br J Haematol*, 2009. 145(6): p. 741-8.
70. Levy, M., et al., *Prognostic value of translocation t(11;18) in tumoral response of low-grade gastric lymphoma of mucosa-associated lymphoid tissue type to oral chemotherapy*. *J Clin Oncol*, 2005. 23(22): p. 5061-6.
71. Kiesewetter, B., et al., *A phase 2 study of rituximab plus lenalidomide for mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma*. *Blood*, 2017. 129(3): p. 383-385.
72. Thieblemont, C., *Clinical presentation and management of marginal zone lymphomas*. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program*, 2005: p. 307-13.
73. Goda, J.S., et al., *Long-term outcome in localized extranodal mucosa-associated lymphoid tissue lymphomas treated with radiotherapy*. *Cancer*, 2010. 116(16): p. 3815-24.
74. Tran, K.H., et al., *Efficacy of low dose radiotherapy for primary orbital marginal zone lymphoma*. *Leuk Lymphoma*, 2013. 54(3): p. 491-6.
75. Ferreri, A.J., et al., *Chlamydomydia psittaci eradication with doxycycline as first-line targeted therapy for ocular adnexae lymphoma: final results of an international phase II trial*. *J Clin Oncol*, 2012. 30(24): p. 2988-94.
76. Joffe, E., et al., *Active surveillance of primary extranodal marginal zone lymphoma of bronchus-associated lymphoid tissue*. *Blood Adv*, 2021. 5(2): p. 345-351.
77. Tsang, R.W., et al., *Localized mucosa-associated lymphoid tissue lymphoma treated with radiation therapy has excellent clinical outcome*. *Journal of Clinical Oncology*, 2003. 21(22): p. 4157-4164.
78. Arcaini, L., D. Rossi, and M. Paulli, *Splenic marginal zone lymphoma: from genetics to management*. *Blood*, 2016. 127(17): p. 2072-81.
79. Kalpadakis, C., et al., *Should rituximab replace splenectomy in the management of splenic marginal zone lymphoma?* *Best Pract Res Clin Haematol*, 2018. 31(1): p. 65-72.
80. Kalpadakis, C., et al., *Rituximab monotherapy in splenic marginal zone lymphoma: prolonged responses and potential benefit from maintenance*. *Blood*, 2018. 132(6): p. 666-670.
81. Iannitto, E., et al., *Efficacy of bendamustine and rituximab in splenic marginal zone lymphoma: results from the phase II BRISMA/IELSG36 study*. *Br J Haematol*, 2018. 183(5): p. 755-765.
82. Else, M., et al., *Rituximab, used alone or in combination, is superior to other treatment modalities in splenic marginal zone lymphoma*. *Br J Haematol*, 2012. 159(3): p. 322-8.
83. Lowry, L., et al., *Reduced dose radiotherapy for local control in non-Hodgkin lymphoma: a randomised phase III trial*. *Radiother Oncol*, 2011. 100(1): p. 86-92.
84. Illidge, T., et al., *Modern radiation therapy for nodal non-Hodgkin lymphoma-target definition and dose guidelines from the International Lymphoma Radiation Oncology Group*. *Int J Radiat Oncol Biol Phys*, 2014. 89(1): p. 49-58.
85. Hoskin, P.J., et al., *Recommendations for the use of radiotherapy in nodal lymphoma*. *Clin Oncol (R Coll Radiol)*, 2013. 25(1): p.

86. Koh, M.S., et al., *Is there role of additional chemotherapy after definitive local treatment for stage I/II marginal zone lymphoma?: Consortium for Improving Survival of Lymphoma (CISL) study.* *Int J Hematol*, 2015. 102(4): p. 420-5.
87. Haas, R.L., et al., *Effective palliation by low dose local radiotherapy for recurrent and/or chemotherapy refractory non-follicular lymphoma patients.* *Eur J Cancer*, 2005. 41(12): p. 1724-30.
88. Hoskin, P.J., et al., *4 Gy versus 24 Gy radiotherapy for patients with indolent lymphoma (FORT): a randomised phase 3 non-inferiority trial.* *Lancet Oncol*, 2014. 15(4): p. 457-63.
89. Williams, M.E., et al., *Rituximab extended schedule or retreatment trial for low tumour burden non-follicular indolent B-cell non-Hodgkin lymphomas: Eastern Cooperative Oncology Group Protocol E4402.* *Br J Haematol*, 2016. 173(6): p. 867-75.
90. Kang, H.J., et al., *Phase II trial of rituximab plus CVP combination chemotherapy for advanced stage marginal zone lymphoma as a first-line therapy: Consortium for Improving Survival of Lymphoma (CISL) study.* *Ann Hematol*, 2012. 91(4): p. 543-51.
91. Federico, M., et al., *R-CVP versus R-CHOP versus R-FM for the initial treatment of patients with advanced-stage follicular lymphoma: results of the FOLL05 trial conducted by the Fondazione Italiana Linfomi.* *J Clin Oncol*, 2013. 31(12): p. 1506-13.
92. Flinn, I.W., et al., *Randomized trial of bendamustine-rituximab or R-CHOP/R-CVP in first-line treatment of indolent NHL or MCL: the BRIGH2 study.* *Blood*, 2014. 123(19): p. 2944-52.
93. Rummel, M.J., et al., *Bendamustine plus rituximab versus CHOP plus rituximab as first-line treatment for patients with indolent and mantle-cell lymphomas: an open-label, multicentre, randomised, phase 3 non-inferiority trial.* *Lancet*, 2013. 381(9873): p. 1203-10.
94. Rummel, M.J., et al., *Two years rituximab maintenance vs. observation after first line treatment with bendamustine plus rituximab (B-R) in patients with marginal zone lymphoma (MZL): Results of a prospective, randomized, multicenter phase 2 study (the StiL NHL7-2008 MAINTAIN trial).* *Journal of Clinical Oncology*, 2018. 36(15).
95. Herold, M., et al., *Rituximab maintenance versus observation after immunochemotherapy (R-CHOP, R-MCP, R-FCM) in previously untreated follicular lymphoma: a randomized trial of GLSG and OSHO.* *Oncology Research and Treatment*, 2017. 40: p. 74-74.
96. Young, R.C., et al., *The treatment of indolent lymphomas: watchful waiting v aggressive combined modality treatment.* *Semin Hematol*, 1988. 25(2 Suppl 2): p. 11-6.
97. Brice, P., et al., *Comparison in low-tumor-burden follicular lymphomas between an initial no-treatment policy, prednimustine, or interferon alfa: a randomized study from the Groupe d'Etude des Lymphomes Folliculaires.* *Groupe d'Etude des Lymphomes de l'Adulte. J Clin Oncol*, 1997. 15(3): p. 1110-7.
98. Ardeschna, K.M., et al., *Long-term effect of a watch and wait policy versus immediate systemic treatment for asymptomatic advanced-stage non-Hodgkin lymphoma: a randomised controlled trial.* *Lancet*, 2003. 362(9383): p. 516-22.
99. Ardeschna, K.M., et al., *Rituximab versus a watch-and-wait approach in patients with advanced-stage, asymptomatic, non-bulky follicular lymphoma: an open-label randomised phase 3 trial.* *Lancet Oncol*, 2014. 15(4): p. 424-35.
100. Hochster, H., et al., *Maintenance rituximab after cyclophosphamide, vincristine, and prednisone prolongs progression-free survival in advanced indolent lymphoma: results of the randomized phase III ECOG1496 Study.* *J Clin Oncol*, 2009. 27(10): p. 1607-14.
101. Barta, S.K., et al., *Randomized phase 3 study in low-grade lymphoma comparing maintenance anti-CD20 antibody with observation after induction therapy: A trial of the ECOG-ACRIN Cancer Research Group (E1496).* *Cancer*, 2016. 122(19): p. 2996-3004.
102. Nieters, A., et al., *Hepatitis C and risk of lymphoma: results of the European multicenter case-control study EPILYMPH.* *Gastroenterology*, 2006. 131(6): p. 1879-86.
103. Giordano, T.P., et al., *Risk of non-Hodgkin lymphoma and lymphoproliferative precursor diseases in US veterans with hepatitis C virus.* *JAMA*, 2007. 297(18): p. 2010-7.
104. Armand, M., et al., *Hepatitis C virus – Associated marginal zone lymphoma.* *Best Pract Res Clin Haematol*, 2017. 30(1-2): p. 41-49.
105. Michot, J.M., et al., *Antiviral therapy is associated with a better survival in patients with hepatitis C virus and B-cell non-Hodgkin lymphomas, ANRS HC-13 lympho-C study.* *Am J Hematol*, 2015. 90(3): p. 197-203.
106. Arcaini, L., et al., *Antiviral treatment in patients with indolent B-cell lymphomas associated with HCV infection: a study of the Fondazione Italiana Linfomi.* *Ann Oncol*, 2014. 25(7): p. 1404-10.
107. Arcaini, L., et al., *Interferon-free antiviral treatment in B-cell lymphoproliferative disorders associated with hepatitis C virus infection.* *Blood*, 2016. 128(21): p. 2527-2532.
108. Noy, A., et al., *Targeting Bruton tyrosine kinase with ibrutinib in relapsed/refractory marginal zone lymphoma.* *Blood*, 2017. 129(16): p. 2224-2232.
109. Gopal, A.K., et al., *Idelalisib is effective in patients with high-risk follicular lymphoma and early relapse after initial chemoimmunotherapy.* *Blood*, 2017. 129(22): p. 3037-3039.
110. Wagner-Johnston, N.D., et al., *Outcomes of patients with up to 6 years of follow-up from a phase 2 study of idelalisib for*

- relapsed indolent lymphomas*. Leuk Lymphoma, 2021. 62(5): p. 1077-1087.
111. Fowler, N.H., et al., *Umbralisib, a Dual PI3Kdelta/CK1epsilon Inhibitor in Patients With Relapsed or Refractory Indolent Lymphoma*. J Clin Oncol, 2021. 39(15): p. 1609-1618.
  112. Panayiotidis, P., et al., *Efficacy and safety of copanlisib in patients with relapsed or refractory marginal zone lymphoma*. Blood Adv, 2021. 5(3): p. 823-828.
  113. Avivi, I., et al., *High-dose therapy and autologous stem cell transplantation in marginal zone lymphomas: a retrospective study by the EBMT Lymphoma Working Party and FIL-GITMO*. Br J Haematol, 2018. 182(6): p. 807-815.
  114. Villa, D., et al., *Autologous and allogeneic stem-cell transplantation for transformed follicular lymphoma: a report of the Canadian blood and marrow transplant group*. J Clin Oncol, 2013. 31(9): p. 1164-71.
  115. Al-Sarayfi, D., et al., *Successful treatment of hairy cell leukemia variant with obinutuzumab*. Ann Hematol, 2021.
  116. Fouda, G.E. and S. Bavbek, *Rituximab Hypersensitivity: From Clinical Presentation to Management*. Front Pharmacol, 2020. 11: p. 572863.
  117. Yahalom, J., et al., *Modern radiation therapy for extranodal lymphomas: field and dose guidelines from the International Lymphoma Radiation Oncology Group*. Int J Radiat Oncol Biol Phys, 2015. 92(1): p. 11-31.
  118. Haas, R.L., et al., *High response rates and lasting remissions after low-dose involved field radiotherapy in indolent lymphomas*. J Clin Oncol, 2003. 21(13): p. 2474-80.
  119. Schmelz, R., et al., *Sequential H. pylori eradication and radiation therapy with reduced dose compared to standard dose for gastric MALT lymphoma stages IE & IIE: a prospective randomized trial*. J Gastroenterol, 2019. 54(5): p. 388-395.
  120. Pinnix, C.C., et al., *Outcomes After Reduced-Dose Intensity Modulated Radiation Therapy for Gastric Mucosa-Associated Lymphoid Tissue (MALT) Lymphoma*. Int J Radiat Oncol Biol Phys, 2019. 104(2): p. 447-455.
  121. Copie-Bergman, C., et al., *Proposal for a new histological grading system for post-treatment evaluation of gastric MALT lymphoma*. Gut, 2003. 52(11): p. 1656.
  122. Capelle, L.G., et al., *Gastric MALT lymphoma: epidemiology and high adenocarcinoma risk in a nation-wide study*. Eur J Cancer, 2008. 44(16): p. 2470-6.
  123. Wundisch, T., et al., *Long-term follow-up of gastric MALT lymphoma after Helicobacter pylori eradication*. J Clin Oncol, 2005. 23(31): p. 8018-24.
  124. Copie-Bergman, C., et al., *Metachronous gastric MALT lymphoma and early gastric cancer: is residual lymphoma a risk factor for the development of gastric carcinoma?* Ann Oncol, 2005. 16(8): p. 1232-6.
  125. Palmela, C., et al., *Increased risk for metachronous gastric adenocarcinoma following gastric MALT lymphoma-A US population-based study*. United European Gastroenterol J, 2017. 5(4): p. 473-478.
  126. Di Raimondo, F., et al., *Is endoscopic ultrasound clinically useful for follow-up of gastric lymphoma?* Ann Oncol, 2007. 18(2): p. 351-6.
  127. Puspok, A., et al., *Endoscopic ultrasound in the follow up and response assessment of patients with primary gastric lymphoma*. Gut, 2002. 51(5): p. 691-4.

## Bijlagen

 [Behandeling-MALT \(136 KB\)](#)  0

 [BALT-studie \(71 KB\)](#)  0

 [Follow-up-MZL \(105 KB\)](#)  0