



A.O. S. Croce e Carle di Cuneo

Titolo:	Studio osservazionale REALFed – Evidenza nella real-world dell'efficacia di fedratinib nella mielofibrosi (Studio GIMEMA MPN0123)
Patologia:	MF
Tipo di Studio:	Osservazionale
Fase:	N/A
Principali criteri di inclusione:	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pazienti con diagnosi di mielofibrosi primaria in base alla 5^a versione della classificazione WHO o in base alla classificazione ICC – International Consensus Conference, entrambe pubblicate nel 2022, o pazienti con mielofibrosi post- policitemia vera o post-trombocitopenia essenziale in base alla classificazione ICC del 2022 2. Pazienti che soddisfano i criteri per la rimborsabilità del fedratinib secondo AIFA dopo giugno 2022 3. Pazienti eleggibili o non eleggibili a trapianto di cellule staminali o pazienti già sottoposti a trapianto 4. Pazienti in trattamento con farmaci citoriduttivi non JAK-inibitori 5. Pazienti con una splenomegalia palpabile all'inizio del trattamento con fedratinib
Principali criteri di esclusione:	<ol style="list-style-type: none"> 1. Diagnosi di malattia mieloproliferativa/mielodisplastica non classificabile, sindrome mielodisplastica, trombocitemia essenziale, policitemia vera 2. MF in fase blastica 3. Pazienti con piastrine <50 x10⁹/L all'inizio del trattamento con fedratinib 4. Pazienti esposti a ruxolitinib per altre patologie
Sede e contatti	<p>A.O. S. Croce e Carle, Cuneo – S.C. Ematologia PI: Davide Rapezzi (rapezzi.d@ospedale.cuneo.it - 0171642229) Study Coordinator: Davide Bisogno (bisogno.d@ospedale.cuneo.it - 0171641571)</p>