

Groupe 4

Age : 60-75 ans
Stades localisés (I, II)



4 ABVD



R ≥ 75%

R = 50-74%

R < 50%



2 ABVD + RT*

2 ABVD

Sortie du protocole



R ≥ 75%

R < 75%



RT*

Sortie du protocole

* SIA : Sites Initialement Atteints
Doses : 30 Gy si réponse complète
36 Gy si réponse entre 75% et 99%

Groupe 5

Age : 60-75 ans
Stades étendus (III, IV)



4 ABVD



≥ 75%

R = 50-74%

R < 50%



4 ABVD

2 ABVD

Sortie du protocole



R ≥ 75%

R < 75%



2 ABVD

Sortie du protocole

* Radiothérapie complémentaire des sites résiduels à 40 Gy

ABVD : Cycles de 28 jours

Drogue	Dose (mg/m ²)	Voie	Jours
Doxorubicine:Adriblastine®	25	IVL	J1 et J15
Bléomycine	10	IVL dans 100cc de SG 5%	J1 et J15
Vinblastine : Velbé®	06	IVL	J1 et J15
Dacarbazine : Décicène®	375	Perfusion de 1 heure dans du SG 5%	J1 et J15

BEACOPP (R): BEACOPP renforcé Niv 4 (Cycles de 21 jours)

Drogue	Dose (mg/m ²)	Voie	Jours
Cyclophosphamide (Endoxan)	1250	IV (1 heure)	J1
Etoposide (VP 16)	200	IV (2 heures)	J1 J2 J3
Doxorubicine (Adriblastine)	35	IV	J1
Procarbazine (Natulan)	100	PO	J1 à J7
Prednisone	40	PO	J1 à J 14
Bléomycine	10	IV	J8
Vincristine (Oncovin)	1.4 (max à 2)	IV	J8

* G-CSF = 5µg/kg/j à partir de J9 de la cure

BEACOPP (st) : BEACOPP Standard (Cycles de 21 jours)

Drogue	Dose (mg/m ²)	Voie	Jours
Cyclophosphamide (Endoxan)	650	IV (1 heure)	J1
Etoposide (VP 16)	100	IV (2 heures)	J1 J2 J3
Doxorubicine (Adriblastine)	25	IV	J1
Procarbazine (Natulan)	100	PO	J1 à J7
Prednisone	40	PO	J1 à J 14
Bléomycine	10	IV	J8
Vincristine (Oncovin)	1.4 (max à 2)	IV	J8

BEACOPP (Niveaux de renforcement)

Drogue	Niv 1	Niv 2	Niv 3
Adriblastine	35	35	35
Endoxan	800	950	1100
VP 16	125	150	175

Groupe d'Etude du Lymphome Hodgkinien de l'Adulte En Tunisie

MDH 2008

**PROTOCOLE PROSPECTIF
NATIONAL NON RANDOMISE DE
TRAITEMENT DU LYMPHOME
HODGKINIEN DE L'ADULTE
EN TUNISIE
(3^{ème} version)**

Coordinateur principal :

Raihane Ben Lakhal Oueslati
Service d'Hématologie Clinique
Hôpital AZIZA OTHMANA - Tunis
Tel/Fax : 71 568 228
e-mail : raihane.benlakhal@gmail.com

GRUPE 1

Age < 60 ans Groupe Favorable

Les stades I, II sus diaphragmatiques avec tous les critères suivants :

- Age < 50 ans
- ≤ 3 sites ganglionnaires
- VS < 50 (si A) ou VS < 30 (si B)
- Rapport médiastino-thoracique (IMT) < 0.35
- Absence de grosse masse tumorale ≥ 7 cm



2 ABVD



R ≥ 75%

R 50-74%

R < 50%



RT*

1 ABVD

2 BEACOPP (R)



R < 75%

R ≥ 75%

R < 75%

R ≥ 75%



Rattrapage

RT*

Rattrapage

RT*

GRUPE 2

Age < 60 ans Groupe Intermédiaire

Les stades I, II avec 1 ou plusieurs facteurs de risque :

- Age ≥ 50 ans
- Sites ganglionnaires > 3 sites
- VS ≥ 50 (si A) ou VS ≥ 30 (si B)
- Tous les stades I et II sous diaph.
- Masse tumorale ≥ 7 cm

Sont exclus de ce groupe les stades II avec gros médiastin (IMT ≥ 0.35)



2 ABVD



R ≥ 75%

R < 75%



2 ABVD + RT*

2 BEACOPP(R)



R ≥ 75%

R < 75%



RT*

Rattrapage

GRUPE 3

Age < 60 ans Groupe Défavorable

- Les stades II avec gros médiastin (IMT ≥ 0.35)
- Tous les stades III et IV.



2 BEACOPP (R)



R ≥ 75%

R < 75%



6 ABVD*

2 BEACOPP (R)



R ≥ 75%

R < 75%



4 BEACOPP (st)*

Rattrapage

* SIA : Sites Initialement Atteints.
Doses : 30 Gy si réponse complète
36 Gy si réponse entre 75% et 99%

* SIA : Sites Initialement Atteints.
Doses : 30 Gy si réponse complète
36 Gy si réponse entre 75% et 99%

* Radiothérapie complémentaire à 40 Gy des sites résiduels