



WHAT THE PAPER SAYS · WHAT IT DOESN'T · WHY IT MATTERS

Üç genç hasta deneysel T hücreleri aldıktan yıllar sonra hastalıksız ve hayattaydı. Faz 1 çalışma bu sonuçlara neyin neden olduğunu gösteremez

ReMIND, her hastanın kendi kanından laboratuvarında yetiştirilen T hücrelerini yüksek riskli beyin tümörü olan 33 çocuk ve genç yetişkine infüze etti. Hücreler, kanser hücrelerinde bulunabilen üç proteine tepki verecek şekilde çoğaltıldı. Üç hastada ilk infüzyondan itibaren 31,8, 41,2 ve 51,6 ayı aşan hastalıksız dönemler vardı; bunlardan biri görüntüleme ölçütlerine göre tam yanıtı. Agresif beyin sapı tümörü grubunda hiçbir görüntüleme çalışmanın önceden tanımlanmış yanıt eşiğini karşılayacak kadar küçülme veya kaybolma göstermedi. Aynı erken güvenlik-ve-doz çalışması, kurallarına göre doz artışının önünde sayılacak kadar ciddi bir ölüm de kaydetti. Karşılaştırma grubu olmadığından çalışma, üç sonuca T hücrelerinin neden olup olmadığını gösteremez.

Written by Cinzia Vaglio · Cross-checked by Laura Nesso and Matteo · Edited by Laura Nesso and Michele Renda
· Figures by Cinzia Vaglio and Nova Vela · AI-assisted, human-reviewed

Paper: *Multi-antigen-targeting T cells in pediatric central nervous system tumors: a phase 1 trial*, Stephanie Gomez, Rachel A. DiCioccio, Ashley E. Geiger, Melanie L. Grant, Emily Reynolds, Anushree Datar, Chase D. McCann, Jay Tanna, Divyesh Kukadiya, Fahmida Hoq, Anqing Zhang, Patrick J. Hanley, Jennifer L. Webb, Lindsay B. Kilburn, Brian R. Rood, Adriana Fonseca, Holly J. Meany, L. Gilbert Vezina, Roger J. Packer, Conrad Russell Y. Cruz, Catherine M. Bollard & Eugene I. Hwang, Nature Medicine 32, 2481-2493 (2026) · DOI: 10.1038/s41591-026-04449-9

Author Correction

Nature Medicine, çıkar çatışması açıklamasındaki ifadeyi netleştirmek için 22 Temmuz 2026'da bir Yazar Düzeltmesi yayımladı. Burada düzeltilmiş makale kullanılmıştır; klinik veriler ve sonuçlar değiştirilmemiştir.

Author Correction →

Üç genç hasta deneysel T hücreleri aldıktan yıllar sonra hastalıksız ve hayattaydı. Faz 1 çalışma bu sonuçlara neyin neden olduğunu gösteremez

31,8 aydan fazla. 41,2 aydan fazla. 51,6 aydan fazla.

Bunlar deneysel bir T hücresi tedavisinin ilk infüzyonundan itibaren belgelenmiş üç hastalıksız dönemdir. İlki, medulloblastomu birçok kez geri dönmüş 14 yaşındaki bir hastaya aitti; hasta çalışmadan ayrıldığında gözlem sona erdi. İkincisi, nadir bir astroblastomu olan 8 yaşındaki bir hastaya aitti ve makalenin veri kesiminde hâlâ devam ediyordu. Üçüncüsü, glioblastomu geri dönmüş 14 yaşındaki bir hastaya aitti ve o da devam ediyordu.

Ay sayıları klinik ve uzak gelebilir. Burada insan gerçeğini göz önünde tutmanın tek dürüst yolu budur. Makale bu yılların nasıl hissedildiğini anlatmıyor. Ama yüksek riskli beyin tümörü olan üç genç hastanın hücreleri aldıktan sonra yıllarla ölçülen süreler boyunca belgelenmiş hastalık olmadan hayatta olduğunu söylüyor.

Hücrelerin bu sonuçlara neden olduğunu **söylemiyor**.

Bu ayrım hikâyenin omurgasıdır. ReMIND açık etiketliydi; yani aileler ve klinisyenler hangi tedavinin verildiğini biliyordu. Randomize de değildi: atanmış bir karşılaştırma grubu yoktu. Ayrıca faz 1'di; çok hedefli T hücrelerinin üretilebilir, uygulanabilir ve tolere edilebilir bir dozda incelenebilir olup olmadığını test etmek üzere kurulmuş erken bir çalışmaydı — sağkalımı iyileştirip iyileştirmediğini göstermek için değil. Üç sıra dışı klinik öykü kaydetti. Bunun yanında agresif beyin sapı tümörü grubunda çalışmanın önceden tanımlanmış yanıt eşliğini karşılayacak kadar küçülme veya kaybolma gösteren hiçbir görüntüleme, tümör şişmesini içeren ve muhtemelen tedaviyle ilişkili iki ciddi olay ve çalışma kurallarına göre doz artışının önünde sayılacak kadar ciddi bir ölümcül olay da kaydetti.

Yıllar gerçektir. Nedensel atıf belirsizdir. Her iki gerçek de ana hikâyede yer almalıdır.

Her hastanın kendi kanından yapılan bir tedavi

Tedavinin adı **TAA-T tedavisi**; tümörle ilişkili antijene özgü T hücrelerinin kısaltmasıdır. T hücreleri belirli moleküler parçaları tanıyabilen bağışıklık hücreleridir. Araştırmacılar her katılımcıdan kan

topladı, ardından kişinin kendi T hücrelerini laboratuvarında, tümörle ilişkili üç proteinden alınan parçalarla karşılaştırarak çoğalttı: **WT1** (Wilms tümörü 1), **PRAME** (melanomda tercihli olarak ifade edilen antijen) ve hücre yaşamı ile bölünmesinde rol alan **survivin**. Bu proteinler çocukluk çağı beyin tümörlerinde bulunabilir ve bağışıklık hücreleri için işaret görevi görebilir, ancak kansere özgü değildir.

Bunlar **CAR-T hücreleri** değildi. CAR-T hücreleri, seçilmiş bir hedef için yeni bir sensör işlevi gören laboratuvar tasarımı bir reseptör taşıyıcıları için genetik olarak değiştirilmiş T hücreleridir. ReMIND farklı bir yaklaşım kullandı: üç protein parçası hedefe tepki veren doğal T hücrelerini genetik mühendislik uygulamadan seçip çoğalttı. Hücreler test edildi, donduruldu ve daha sonra damar içine verildi. Araştırmacılar tek hedef yerine üç hedefe yönelerek, farklı tür hücrelerden oluşan bir tümörün yalnızca bazı hücreler herhangi bir tek hedefi taşıdığı için kaçabilme olasılığını azaltmayı umdu.

Bunun CAR-T'den farkı nedir?

CAR-T üretimi T hücrelerine yeni, yapay bir reseptör verir; böylece seçilmiş bir belirteci doğrudan tanıyabilirler. TAA-T üretimi reseptör eklemeyiz. Var olan reseptörleri WT1, PRAME veya survivin ile ilişkili protein parçalarına yanıt veren, genetik olarak değiştirilmemiş karışık bir T hücresi popülasyonunu çoğaltır. Bunlar bağışıklık hücresi tedavisi üretmenin farklı yollarıdır; bir yaklaşımın belirli bir kanserde işe yaradığına dair kanıt diğerine aktarılamaz.

Bu makul bir stratejidir; gösterilmiş bir klinik mekanizma değildir. Çalışma infüze edilen hücrelerin belirli bir tümöre girdiğini, orada kalıcı olduğunu veya onu öldürdüğünü göstermedi. Birincil soruları daha temeldi: kullanılabilir bir ürün üretilebilir mi, uygulanabilir mi, hangi doz bir sonraki aşamaya taşınmalı ve hangi toksisiteler ortaya çıkıyor?

ReMIND, Children's National Hospital'da üç grup aldı. **Kol A**, yeni tanı almış **diffüz intrinsik pontin gliomu (DIPG)** içeriyordu; bu, beyin sapının bir bölümü olan pons boyunca büyüyen ve cerrahi olarak çıkarılması zor agresif bir tümördür. **Kol B**, beyin sapı dışındaki geri dönmüş, tedaviye direnmiş veya ilerlemiş beyin ve omurilik tümörlerini içeriyordu. İki grup da bağışıklık hücresi infüzyonundan önce vücuttaki bazı mevcut bağışıklık hücrelerini geçici olarak azaltan kısa kemoterapi kürü olan lenfodepleksiyon almadı. **Kol C**, geri dönmüş beyin sapı dışı tümörlerde dört hastalık bir genişletmeydi ve infüzyon öncesi fludarabin ile siklofosfamid kemoterapisi ekledi.

Three arms, two disease settings, two starting points for survival

The groups provide different kinds of information.

ARM A | 11 infused

Newly diagnosed aggressive
brainstem tumor (DIPG)

No pre-infusion
immune-cell-reducing chemo
Survival counted
from diagnosis

ARM B | 18 infused

Returned / resisted treatment /
worsened outside the brainstem

No pre-infusion
immune-cell-reducing chemo
Survival counted
from first infusion

ARM C | 4 infused

Returned outside
the brainstem

Immune-cell-reducing
chemo before first infusion
Survival counted
from first infusion

DO NOT COMPARE THE SURVIVAL ESTIMATES DIRECTLY

- arm A starts at diagnosis; arms B/C start at first infusion

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

ReMIND farklı hastalıkları ve infüzyon öncesi kemoterapi kullanımını içeren üç kol kullandı. Kol A'da sağkalım tanıdan; kol B ve C'de ise ilk TAA-T infüzyonundan itibaren ölçüldü, bu nedenle tahminler doğrudan karşılaştırılmaz.

The Clean Paper CC BY 4.0

Elli bir kişi onam verdi; otuz üçüne infüzyon yapıldı

Hasta sayısı her pratik basamakta daraldı.

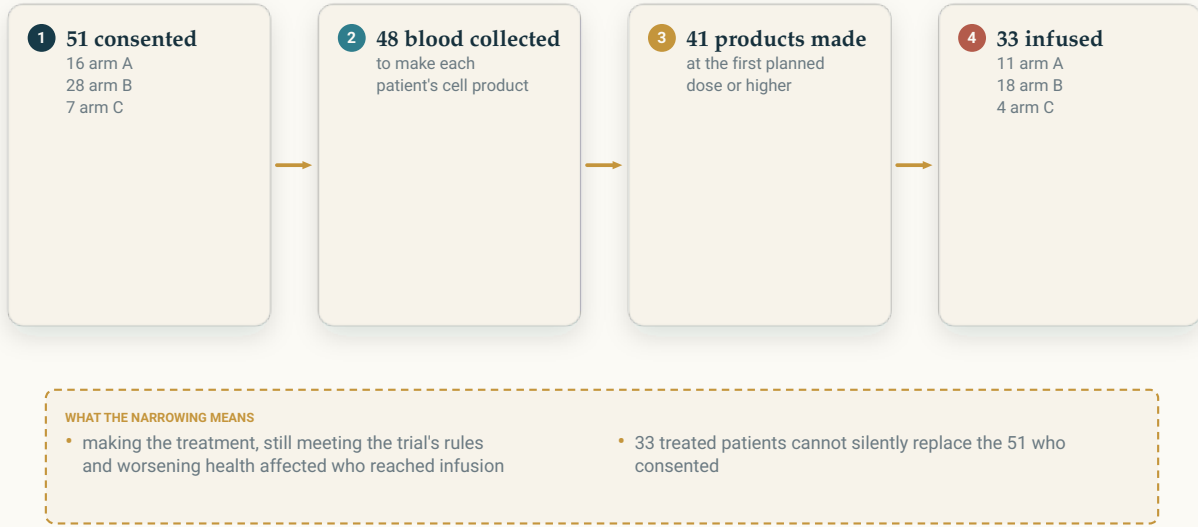
Elli bir hasta onam verdi. Kırk sekizinden kan alındı. Bu 48 kişinin 41'inde, yani %85,4'ünde, çalışmanın ilk planlanan dozunda veya üzerinde bir TAA-T ürünü üretildi. Otuz üç kişi en az bir infüzyon aldı: kol A'da 11, kol B'de 18 ve kol C'de 4.

Bazı hastalar tedaviden önce uygunluğunu kaybetti veya öldü. Kanı alınmış yedi hasta çalışmanın ilk planlanan doz düzeyinde kullanılabilir bir ürüne ulaşamadı: altısında hücreler laboratuvarı yeterince çoğalmadı, birinde ürün gerekli kalite kontrolünü geçemedi. İlk üretimi yetersiz olan dokuz hastanın daha düşük doza yeniden atanması gerekti.

Süreç çalışma boyunca iyileşti. Daha fazla kan alınması ve hücrelerin yetiştirilme biçimindeki değişikliklerden sonra, bu değişikliklerin ardından kanı alınan 14 hastanın tümünde çalışmanın ilk planlanan dozunda veya üzerinde en az bir tedavi dozu üretildi. Bu, tedaviyi üretme yeteneği hakkında gerçek bir kanıttır. Hasta sonucu değildir.

The treated group was smaller than the consented group

Every step tests whether the treatment can be made and delivered.



Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

Çalışma onam veren 51 hastayla başladı ve 33'üne infüzyon yaptı. Eksik 18 kişi kanıtın bir parçasıdır: kan alma, tedaviyi üretme, çalışma kurallarına hâlâ uygun olma ve sağlık durumunun kötüleşmesi kimin tedaviye ulaştığını birlikte şekillendirdi.

The Clean Paper CC BY 4.0

İstatistiksel doz-güvenlik modelini kullanan çalışma, **tahmini vücut yüzey alanının her metrekaresi için doz başına 80 milyon hücre (8×10^7 hücre/m²)** hedefi seçti. Vücut yüzey alanı boy ve kilodan hesaplanan genel vücut büyüklüğünün klinik tahminidir; doktorların bir deri bölgesini, beyni veya tümörü ölçtüğü anlamına gelmez. Onkoloji ve pediatri çalışmalarında farklı büyüklükteki hastalar için planlanan dozu ölçeklendirmek amacıyla kullanılır — örneğin tahmini vücut yüzey alanı 1,2 m² olan bir hastanın tek infüzyon için hedef dozu 96 milyon hücre olurdu. Model ayrıca metre kare başına 80 milyon hücre dozunu tahmini maksimum tolere edilen doz olarak etiketledi — çalışmanın kabul edilemez toksisite eşiğinin altında kalması beklenen en yüksek doz. Sözcük seçimi önemlidir: gerçekten tedavi edilen hastalarda gözlenen bir toksisite tavanına hiç ulaşılmadı. Bu, faz 2 çalışma için model temelli öneriydi; dozun genel olarak güvenli olduğunun kanıtı değildi.

Kaydedilen yan etkilerin çoğu hafif veya orta şiddetliydi. Bir ölümcül olay doz sınırlayıcı toksisite kuralını karşıladı

Advers olay, çalışma sırasında kaydedilen herhangi bir sağlık sorunudur; otomatik olarak tedaviden kaynaklanmış sayılmaz. Derece 1 ve 2 hafif veya orta şiddetli, derece 3 ağır, derece 4 yaşamı tehdit eden ve derece 5 ölüm anlamına gelir. ReMIND genelinde kaydedilen 332 advers olayın 293'ü, yani %88'i, derece 1 veya 2 idi. Yaygın olaylar arasında baş ağrısı, yorgunluk veya uyuşukluk, bulantı ve

kusma vardı. İnfüzyon alan 33 hastanın üçünde tedaviden sonra ortaya çıkan veya kötüleşen ve en azından muhtemelen TAA-T tedavisiyle ilişkili kabul edilen derece 3 veya üzeri olaylar görüldü. İki hastada ödem — beyin veya tümör içinde ya da çevresinde şişme — içeren, muhtemelen ilişkili ciddi olaylar vardı.

Bunlardan biri DIPG'li **P27** idi. İnfüzyondan on gün sonra P27'de tümör şişmesi ve solunum sıkıntısıyla birlikte, beynin içinde tehlikeli sıvı birikimi olan hidrosefali gelişti. Doktorların şant adı verilen drenaj tüpü yerleştirmesi ve şişliği azaltmak için steroid tedavisini artırmasından sonra hasta iyileşmedi. Ölümcül olay **derece 5 doz sınırlayıcı toksisite** olarak sınıflandırıldı: protokol uyarınca daha fazla doz artışının önünde sayılacak kadar ciddiydi.

Çalışmanın kendi güvenlik kaydı iki nedensel değerlendirmeyi aynı anda koruyor: olay TAA-T tedavisiyle muhtemelen ilişkili, altta yatan hastalıkla ise büyük olasılıkla ilişkili kabul edildi. Görüntüleme tümör ilerlemesiyle uyumluydu. Çalışma tek bir neden seçemez; onu anlatan bir makale de seçmemeli.

Ölüm kayıtların geçici olarak durdurulmasına yol açtı. Protokol, daha uzun bir nörolojik stabilite dönemi ve radyasyon ile ilk infüzyon arasında daha kısa aralık gerektirecek şekilde değiştirildi. Ardından kol A'daki beş hasta daha aynı veya daha yüksek planlanan dozlarda tedavi edildi ve doz sınırlayıcı kuralı karşılayan başka olay görülmeydi.

İkinci ciddi olay, beynin derin bir bölgesi olan talamusta kötüleşen diffüz orta hat gliomu bulunan **P42**'de gerçekleşti. İnfüzyondan on altı gün sonra manyetik rezonans görüntüleme (MRG), baş ağrısı ve diğer nörolojik belirtilerle birlikte beyin şişmesi gösterdi. Tümörle ilişkili şişliği azaltabilen bevacizumab sonrası belirtiler önceki düzeylerine döndü. Bu olay doz sınırlayıcı kuralı karşılamadı.

Kol C'deki dört hastanın tümünde infüzyon öncesi kemoterapiden beklenen geçici derece 3 sitopeniler — düşük kan hücresi sayıları — gelişti; bu olaylar birleşik TAA-T güvenlik analizinin dışında tutuldu. Çalışmadaki bir katılımcının geriye dönük değerlendirmede, bağışıklık hücreleri etkinleştğinde oluşabilen tüm vücudu etkileyen inflamatuvar reaksiyon olan hafif sitokin salınım sendromu ölçütlerini karşıladığı belirlendi.

Ölçülü sonuç, bu küçük faz 1 kohortunda TAA-T tedavisinin genel olarak tolere edilebilir olduğudur. Kısıtsız biçimde **güvenli** sözcüğünü kullanmak çalışmanın küçüklüğünü, iki ciddi şişme olayını ve ölümcül doz sınırlayıcı toksisiteyi silerdi.

Kohortlarda neler oldu

İki klinik popülasyon ayrı tutulmalıdır.

Kol A'da, yani DIPG grubunda, ortanca progresyonsuz sağkalım — tümör kötüleşene veya hasta ölene kadar geçen süre — **tanıdan itibaren 10,5 ay** idi. Ortanca genel sağkalım — hastaların hayatta kaldığı süre — **tanıdan itibaren 13,7 ay** idi. On hastanın görüntüleri protokolün önceden tanımlanmış yanıt kurallarıyla değerlendirilebildi: altısında stabil hastalık vardı; yani yanıt sayılacak kadar küçülme veya progresyon sayılacak kadar büyüme yoktu; dördünde ilerleyici hastalık vardı. **Hiçbir görün-**

tüleme, çalışmanın önceden tanımlanmış objektif yanıt eşliğini karşılayacak kadar küçülme veya kaybolma göstermedi.

Kol B ve C, kol C tek başına anlamlı karşılaştırma için fazla küçük olduğundan, geri dönmüş, tedaviye direnmiş veya kötüleşmiş çeşitli beyin sapı dışı tümörleri birlikte değerlendirdi. Burada sağkalım tanıdan değil **ilk infüzyondan** itibaren sayıldı. Tümör kötüleşmesi veya ölüme kadar geçen ortalama süre **5,0 ay**, ortalama hayatta kalma süresi ise **12,7 ay** idi; ikisi de infüzyondan itibaren ölçüldü. Bu tahminler kol A'nın tanıdan başlayan sayılarıyla doğrudan karşılaştırılmaz.

Kol B ve C'de ölçülebilir hastalığı olan on hasta arasında — yani görüntülerde güvenilir biçimde boyutlandırılabilen en az bir tümör alanı bulunan kişiler — beşinde stabil hastalık, beşinde ilerleyici hastalık vardı. Stabil hastalık olarak sınıflandırılan beş hastadan biri olan P37'de lezyon %90'dan fazla küçüldü, ancak ikinci bir görüntüleme bunu doğrulamadan önce hastanın durumu kötüleşti. Kısmi yanıt için küçülmenin protokolün önceden tanımlanmış eşliğini aşması ve daha sonraki bir görüntülemeyle doğrulanması gerekiyordu; bu nedenle protokol P37'nin sonucunu kısmi yanıt olarak sınıflandırmadı.

Beş ek hastada hastalık ölçülemez ancak değerlendirilebilir durumdaydı: doktorlar görüntülerde değişimi değerlendirebiliyordu, ancak hiçbir tümör alanı güvenilir boyut ölçümüne uygun değildi. En iyi yanıtları bir tam yanıt, üç stabil hastalık ve bir ilerleyici hastalıktı. Tam yanıt P41'e aitti. Protokolün görüntüleme kuralları altında “tam yanıt”, görünür hedef-dışı hastalığın kaybolduğu anlamına geliyordu; tedavinin kanıtlanmış bir kür olduğu anlamına gelmiyordu. Ölçülebilir hedef lezyonda güvenilir yüzde küçülme değildi ve on hastalık ölçülebilir-hastalık sayımına dahil edilmemelidir.

Radyologlar bir yanıtı nasıl sınıflandırır?

Tedaviden önce radyologlar tekrar tekrar ölçülebilecek kadar büyük ve net “hedef” lezyonları belirler. Diğer görünür hastalık, güvenilir bir yüzde değişimi atanmadan “hedef-dışı” hastalık olarak izlenebilir. Kısmi yanıt, ölçülen hedef lezyonlarda yeterli küçülme ve genellikle bunu doğrulayan daha sonraki görüntüleme gerektirir. Tam yanıt, geçerli görüntüleme ölçütlerine göre kaybolma gerektirir. Bu etiketler belirli zamanlardaki görüntüleri tanımlar; kendi başlarına kür kanıtlamaz veya değişime hangi tedavinin neden olduğunu belirlemez.

Üç yaşam, kanıt açısından üç farklı hikâye

Üç uzun dönem tek cümlede sıkıştırıldığında en kolay yanlış anlaşılır. Tedavi geçmişleri ve ölçüm sınırları aynı değildi.

Three documented intervals, three different histories

Not to scale. Sequence is shown; attribution is not.

P41 | age 8 | rare astroblastoma

Before: surgery, radiation,
re-irradiation, low-dose chemo

3 TAA-T infusions +
pre-infusion chemo

Complete response on scan
~1 year after final infusion

>41.2 months disease-free
ONGOING at cutoff

P35 | age 14 | medulloblastoma returned 3 times

Before: tumor returned 3 times,
17 disease-directed treatments

TAA-T infusion

No later antitumor
treatment reported

>31.8 months disease-free
FOLLOW-UP ENDED off-study

P36 | age 14 | pediatric glioblastoma that returned

Before: repeat surgery +
temozolomide

TAA-T infusion

After: 7 months of a
CDK4/6 cell-division blocker

>51.6 months disease-free
ONGOING at cutoff

No line here says the infused cells caused an outcome

Original diagram - The Clean Paper - CC BY 4.0

P41, P35 ve P36'nın her birinde ilk infüzyondan sonra uzun belgelenmiş hastalıksız dönem vardı, ancak önceki tedavileri, sonraki tedavileri, başlangıçtaki ölçülebilirlikleri ve takip durumları farklıydı. Zaman çizelgeleri sıralamayı gösterir, nedenselliği değil.

The Clean Paper CC BY 4.0

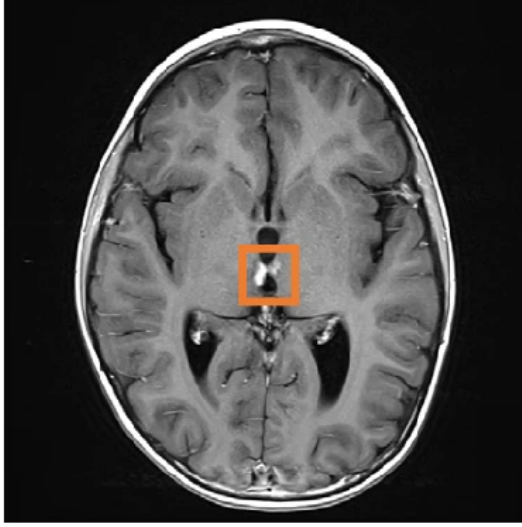
P41: zor bir başlangıç değerlendirmesiyle tam yanıt

P41 çalışmaya 8 yaşında, **geri dönmüş ve EWSR1-BEND2 gen yeniden düzenlenmesi taşıyan astroblastom** ile girdi; bu, iki genin birleştiği nadir bir tümör özelliğidir. Tümör beynin derinlerindeki sıvı dolu boşluklardan biri olan üçüncü ventrikülü tutuyordu. Çocuk cerrahi çıkarma ve odaklı radyasyon geçirmiş, ardından TAA-T'den yaklaşık yedi ay önce ikinci bir radyasyon kürü ve infüzyondan yaklaşık iki ay önce tamamlanan düşük doz kemoterapi almıştı. P41 kol C'ye girdi, infüzyon öncesi bağışıklık azaltıcı kemoterapi aldı ve ardından üç TAA-T infüzyonu gördü.

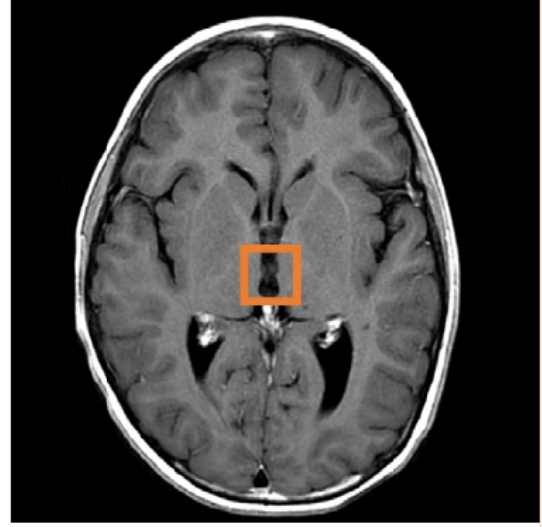
Uzmanlar beyin görüntülerini yeniden değerlendirdikten sonra başlangıç hastalığı **ölçülemez ama değerlendirilebilir** olarak sınıflandırıldı: gözle değerlendirilecek kadar görünürdü, ancak güvenilir boyut ölçümüne uygun değildi. Son infüzyondan yaklaşık bir yıl sonra hedef-dışı lezyonun kaybolması, yazarların görüntülemeye tam yanıt sınıflandırmasını destekledi. Kaynak veriler, ilk infüzyondan itibaren **41,2 aydan fazla** hastalıksız dönem gösteriyor; bu süre 1 Ocak 2026 veri kesiminde devam ediyordu.

e

Pre-infusion (P41)



Post therapy year 1 (P41)



Bu kontrast sonrası T1-ağırlıklı MRG görüntüleri P41'in beynini infüzyondan önce ve son infüzyondan bir yıl sonra gösteriyor. Çalışma yazarlarınca eklenen turuncu kareler, infüzyon öncesinde kontrastlanan bir lezyonun bulunduğu ve birinci yılda artık görülmediği aynı bölgeyi işaretliyor; yazarlar bunu tam yanıt olarak sınıflandırdı. Kaybolma gerçek ve umut verici bir gözlemdir, ancak bu tek vaka nedenini söyleyemez: P41'in başlangıç hastalığı değerlendirilebilir ama güvenilir biçimde ölçülemezdi, çocuk TAA-T'den önce yeniden radyasyon ve kemoterapi almıştı, yanıt gecikmişti ve çalışmada kontrol grubu yoktu.

Gomez et al. / Nature Medicine CC BY-NC-ND 4.0

Bu, çalışmanın en çarpıcı gözlemi ve nedensel hikâyesinin en kırılgan olanıdır. Tümörün doğal seyri eksik tanımlanmıştır. Başlangıçta canlı tümör miktarını doğrulamak zordu. Hücrelerden önce yeniden radyasyon ve kemoterapi vardı. Yanıt gecikti ve kontrol grubu yoktu.

Bağışıklık kanıtı bu boşluğu kapatmıyor. Çalışma, seçilmiş bir hedefe tepki verdiklerinde tek tek T hücrelerinin salgıladığı sinyalleri tespit eden laboratuvar testi olan **ELISpot** kullandı. P41'in üretilmiş hücreleri çalışmanın özgün analiz kuralları altında negatif test verdi. Pozitif sonuç yalnızca daha gevşek bir yeniden analizde ortaya çıktı ve daha sonra yanlış pozitif kaygıları nedeniyle çıkarıldı; test plağı çatlamıştı, sızıntı mümkündü ve yeniden test için ürün kalmamıştı. Araştırmacılar ayrıca infüze edilen hücreleri **klonotip** adı verilen benzersiz T hücresi reseptörü parmak izleriyle izleyemedi. Hangi parmak izlerinin infüzyon ürününe ait olduğunu belirlemek için ürün kalmamıştı ve daha sonraki kandan alınmış karışık bağışıklık hücresi örnekleri yalnızca geniş bir analizde kullanıldı; doğrudan ürün-kan eşleştirmesi yapılmadı. Bu nedenle mevcut örnekler, infüzyon ürününden gelen hücrelerin uzun dönem kalıcılığını veya çoğalmasını doğrudan ortaya koyamadı.

Bu bağışıklık testleri neyi gösterebilir?

ELISpot, T hücrelerinin laboratuvarında seçilmiş bir hedefe maruz bırakıldığında bir sinyal salgılayıp salgılamadığını sorar. Reseptör-parmak izi takibi ise infüzyon ürününde bulunan

aynı T hücresi ailelerinin daha sonra kan veya dokuda bulunup ölçülüp ölçülemediğini sorar. İkna edici bir sonuç hedef tanımadan kalıcılığa uzanan zinciri destekleyebilir, ancak yine de hücrelerin klinik yanıtı neden olduğunu kanıtlamaz. Burada teknik sorunlar ve eşleşmiş örneklerin eksikliği bu destekleyici zinciri bile tamamlanmamış bıraktı.

Dolayısıyla çalışma P41'in infüze edilen hücrelerinin amaçlanan hedefleri tanıdığını, vücutta kaldığını veya tam yanıtı neden olduğunu göstermedi.

P35: 31,8 aydan fazla, ardından takip sona erdi

P35 çalışmaya 14 yaşında, ilk kez 7 yaşında tanı almış yüksek dereceli beyin kanseri olan derece 4 medulloblastomla girdi. Çalışmaya alındığında hastalık üç kez geri dönmüş ve hasta **hastalığa yönelik 17 tedavi** almıştı.

TAA-T sonrasında makale ek antitümör tedavisi olmadan görüntülerde uzun süreli stabilite bildiriyor. Kaynak veriler **ilk infüzyondan itibaren 31,8 aydan fazla** hastalıksız dönem belgeliyor. Bu noktada P35 çalışmadan ayrıldı. Çalışma istatistiklerinde gözlem **sansürlendi**: sonrasında ne olduğu varsayılmadan takip burada sona erdi. Makalenin son veri kesimine kadar uzatılmamalıdır.

Başlangıçta hastalık güvenilir biçimde ölçülemiyor veya bir yanıt sınıflandırmasına yetecek kadar iyi değerlendirilemiyordu. Kapsamlı tedavi geçmişi ve randomize karşılaştırmacının olmaması, bu dönemi tek bir müdahaleye atfetmeyi imkânsız hale getiriyor.

P36: önce cerrahi ve kemoterapi, sonra hedefli tedavi

P36 çalışmaya 14 yaşında, standart kemoterapi artı radyasyon ve araştırma aşamasındaki bir **PARP inhibitörü** — tümör hücrelerinin hasarlı DNA'yı onarmak için kullandığı yollardan birini engellemesi amaçlanan ilaç — sırasında ilerledikten sonra geri dönmüş pediatrik glioblastomla girdi. Tümör ilk infüzyondan yaklaşık üç ay önce ilerledi; TAA-T'den önce tekrar cerrahi ve temozolomid kemoterapisi uygulandı.

Aktif TAA-T tedavisi sırasında hastalığa yönelik başka tedavi verilmedi, ancak son infüzyondan sonra P36 hücre bölünmesini yavaşlatmak üzere tasarlanmış hedefli ilaç olan **CDK4/6 inhibitörünü** yedi ay aldı. Kaynak veriler, çalışma veri kesiminde devam eden **ilk infüzyondan itibaren 51,6 aydan fazla** hastalıksız dönem belgeliyor.

Bu üç dönem arasındaki en uzunudur. Aynı zamanda cerrahi, kemoterapi, TAA-T ve daha sonraki hedefli tedaviyi içeren bir dizinin içindedir. Çalışma bunların etkilerini ayıramaz.

Neden “sonra” sözcüğü “çünkü”ye dönüşemez

Bu vaka öyküleri tam da sınırları yanlarında tutulduğu için önemlidir.

ReMIND randomize değildi, eşzamanlı kontrol grubu yoktu ve tedavinin işe yarayıp yaramadığını test edecek büyüklükte veya tasarımda değildi. Kol B ve C farklı tanıları, hastalık miktarlarını, önceki tedavileri ve beklenen hastalık seyirlerini birleştirdi; bunları havuzlamak araştırmacıların verileri gördükten sonra yaptığı betimleyici bir tercihti. Kol C infüzyon öncesi bağışıklık azaltıcı kemoterapi eklerken kol B eklemedi. Bazı hastalar TAA-T sonrasında ek tedavi gördü. Progresyonsuz kalan kişilerin başlangıçta çok az görünür tümörü vardı; bu durum kendi başına sonucu etkileyebilir.

ClinicalTrials.gov ile makale katılımı farklı sayıyor. Kayıt şu anda 33 kişiyi kayıtlı olarak listeliyor ve ana güvenlik ölçümünü ilk 42 güne odaklıyor. Makale ve protokol onam veren 51 kişiyle başlıyor, infüzyon alan 33 kişiyi raporluyor ve ana soruları güvenlik, tedavinin üretilip uygulanabilmesi ve hangi dozun bir sonraki aşamaya taşınması gerektiği olarak tanımlıyor. Bu makale iki sayım sistemini birleştirmek yerine makale ve protokolün tanımlarını kullanıyor.

Bu sınırlamaların hiçbiri üç dönemi önemsiz yapmaz. Kanıtın ne tür bir önem taşıyabileceğini belirler.

Sonuç bir **ön sinyaldir**: stratejiyi yararı tahmin etmek üzere tasarlanmış, daha açık biyolojik ölçümleri ve tedaviyi seçimden, zamanlamadan ve diğer bakımdan ayırabilecek bir karşılaştırma grubu olan çalışmada test etmek için nedendir. Üç çocuğun T hücreleriyle iyileştirildiğinin kanıtı değildir. Hücrelerin dolaşımdaki kan ile beyin dokusu arasındaki koruyucu sınır olan kan-beyin bariyerini geçtiği ve tümörleri öldürdüğünün kanıtı değildir. Ailelerin şu anda araştırma dışında isteyebileceği bir tedavi değildir.

Sırada ne var

ReMIND’in pratik sorusu — tedavi üretilebilir ve uygulanabilir miydi? — iki sayı gerektiriyor. Kanı alınan 48 hastanın 41’inde çalışmanın ilk planlanan dozunda veya üzerinde TAA-T ürünü üretildi; onam veren 51 hastanın 33’ü ise en az bir infüzyon aldı. Tedaviyi üretme süreci de çalışma sırasında iyileşti. Klinik öyküler daha fazla çalışmayı haklı çıkarıyor, ancak sonraki çalışma farklı bir soru sormalı.

Araştırmacıların hücrelerin hedeflerini güvenilir biçimde tanıyıp tanımadığını, nereye gittiklerini, ne kadar kaldıklarını ve sonuçların diğer bakıma kıyasla iyileşip iyileşmediğini ortaya koyması gerekecek. Seyrek zararları tanımlamak için de daha büyük çalışmalar gerekli olacak. Yarar test etmek üzere tasarlanmış gelecekteki bir çalışma, bu faz 1 çalışmanın çözemediği ayrımları korumalı: tümör türü, hastalık miktarı, infüzyon öncesi kemoterapi, önceki tedavi ve sonrasında verilen tedavi.

Pediyatrik beyin tümörleriyle karşı karşıya kalan aileler için belirsizlik boşlukla aynı şey değildir. Üç uzun dönem bir vaade dönüştürülmeden de dikkate değer olabilir. Umudun en saygılı biçimi, ne kadar çok şeyin bilinmediğini doğru söyleyendir.

Editöryal not: sayıların taşıyamadığı şeyler

Bu hikâyenin her çocuğun iyileşmesiyle bitmesini istemek doğaldır. Bitmiyor. ReMIND, ailelerin korkunç seçimlerle karşı karşıya kalabildiği ve klinisyenlerin deneysel tedavinin yardımcı mı olacağını, etkisiz mi kalacağını yoksa zarar mı vereceğini bilmeden hareket etmek zorunda olduğu hastalıklarda yürütüldü.

Çalışma uzun hastalıksız dönemler kaydetti. Ağır advers olayları ve P27'nin ölümünü de kaydetti. Araştırmacılar bu ölümcül olayı TAA-T ile muhtemelen ilişkili, altta yatan hastalıkla ise büyük olasılıkla ilişkili değerlendirdi; görüntüleme progresyonla uyumluydu. Bu belirsizlik geriye dönük çözülemez ve suça dönüştürülmemelidir.

P27 kodu bir çocuğun mahremiyetini korur. Çocuğu soyut hale getirmemelidir. Her hasta numarasının arkasında genç bir insan, baskı altında karar veren bir aile ve hiçbir seçeneğin kesinlik sunmadığı koşullarda bakımdan sorumlu bir klinik ekip vardı. Katılım hiç kimseyi umut verici veya “kahramanca” bir sonuç üretmekle yükümlü kılmadı ve daha sonraki araştırmalar ondan bir şey öğrenebilir diye bir ölüm kabul edilebilir bir bedele dönüşmez.

Tıbbi ilerleme yalnızca iyileştiren tedavilerle olmaz. Bir faz 1 çalışma neyin üretilip uygulanabildiğini de ortaya koyabilir, daha ileri testler için doz belirleyebilir, hangi zararların dikkat gerektirdiğini gösterebilir ve protokolün nasıl değişmesi gerektiğine işaret edebilir. Bu bilgi acıyı telafi etmez. Onu dürüstçe bildirme, sonraki çalışmaları daha güvenli hale getirmek için kullanma ve bunu mümkün kılan insanları hatırlama yükümlülüğü yaratır.

Kısa özet

ReMIND, her katılımcının kendi kanından yetiştirilen ve kanser hücrelerinde bulunabilen üç proteine tepki verecek şekilde laboratuvarında çoğaltılan T hücrelerinin erken faz 1 çalışmasıydı. Onam veren yüksek riskli beyin veya omurilik tümürlü 51 çocuk ve genç yetişkinden 48'inden kan alındı, 41'inde ilk planlanan dozda veya üzerinde ürün üretildi ve 33'ü en az bir infüzyon aldı. Kaydedilen sağlık sorunlarının çoğu hafif veya orta şiddetliydi, ancak infüzyon alan üç hastada en azından muhtemelen ilişkili kabul edilen ağır veya daha kötü olaylar görüldü; ikisinde beyin veya tümör şişmesiyle ilgili muhtemelen ilişkili ciddi olaylar vardı ve bunlardan biri çalışmanın doz sınırlayıcı kuralını karşılayan ölümdü. Agresif beyin sapı tümörü grubunda hiçbir görüntüleme çalışmanın önceden tanımlanmış yanıt eşiğini karşılayacak kadar küçülme veya kaybolma göstermedi. Beyin sapı dışı gruplarda üç genç hastanın ilk infüzyondan itibaren 31,8, 41,2 ve 51,6 ayı aşan hastalıksız dönemleri vardı; bunlardan biri görüntüleme ölçütlerine göre tam yanıtı. Bir hasta çalışmadan ayrılınca takibi sona erdi; diğer iki dönem veri kesiminde devam ediyordu. Çalışmada kontrol grubu yoktu, yararı ortaya koymak üzere tasarlanmamıştı ve deneysel T hücresi tedavisinin bu sonuçlara neden olduğunu gösteremez.

Abartısız değerlendirme

Makale neyi gösteriyor: Tümörle ilişkili üç proteini hedefleyen kişiye özgü bir T hücresi ürünü, kanı alınan 48 hastanın 41’inde çalışmanın ilk planlanan dozunda veya üzerinde üretildi; onam veren 51 hastanın 33’ü en az bir infüzyon aldı. İstatistiksel model daha sonraki testler için doz seçti. Çalışma ortaya çıkan sağlık sorunlarını belgeledi ve infüzyondan sonra üç uzun hastalısız dönem kaydetti.

Umut verici ama kanıtlanmamış olan: Deneysel T hücrelerinin bazı hastalarda, özellikle başlangıçta çok az görünür tümörü olanlarda, hastalık kontrolüne katkıda bulunmuş olabileceği ve kontrollü testlerden sonra klinik olarak yararlı hale gelebileceği.

Ne göstermiyor: Tedavinin üç çocuğu iyileştirdiğini; tam yanıtı veya uzun dönemlere neden olduğunu; P41’in infüze edilen hücrelerinin amaçlanan hedefleri tanıdığı veya vücutta kaldığının gösterildiğini; yaklaşımın bu agresif beyin sapı tümöründe işe yaradığını; ya da tedavinin mevcut veya genel olarak güvenli olduğunu.

Başlıca sınırlamalar: Bu, herkesin hangi tedaviyi aldığını bildiği ve kimsenin rastgele bir karşılaştırma grubuna atanmadığı erken güvenlik-ve-doz çalışmasıydı; farklı tanıları olan 33 hastaya infüzyon yapıldı; erken yarar işaretleri ana soru değildi; sağkalım gruplar arasında farklı başlangıç noktalarından ölçüldü; kol C yalnızca dört infüzyon alan hastadan oluşuyordu ve infüzyon öncesi bağışıklık azaltıcı kemoterapi kullandı; bazı hastalar başka tedaviler aldı; üç sıra dışı vaka görüntülerde güvenilir biçimde ölçülebilen bir tümör alanıyla başlamadı — P41’de doktorların izleyebildiği görünür hastalık hâlâ vardı, P35 ve P36 ise yanıt sınıflandırmasına yetecek kadar iyi değerlendirilemedi; laboratuvar kanıtı infüze edilen hücreleri sonraki sonuçlara doğrudan bağlayamadı; ayrıca bir ölümcül olay çalışmanın en ağır toksisite kuralını karşıladı.

Genel bir okuyucu ne kadar güvenmeli: Bu grupta tedavinin üretilip uygulanmasına ve kaydedilen sağlık sorunlarına ilişkin dar bulgulara yüksek güven. Belgelenen üç dönemin infüzyondan sonra gerçekleştiğine yüksek güven. Deneysel T hücresi tedavisinin bu sonuçlara neden olduğuna düşük güven; çünkü çalışma bu soruyu yanıtlamak üzere tasarlanmamıştı.

Kaynaklar

Gomez et al., Multi-antigen-targeting T cells in pediatric central nervous system tumors: a phase 1 trial, Nature Medicine 32, 2481-2493 (2026)

<https://doi.org/10.1038/s41591-026-04449-9>

Author Correction, Nature Medicine (22 July 2026), DOI 10.1038/s41591-026-04593-2

<https://www.nature.com/articles/s41591-026-04593-2>

ClinicalTrials.gov, NCT03652545

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT03652545>