PROTOCOLOS DE QUIMIOTERAPIA

Manual de tratamento clínico de pacientes pediátricos com tumores cerebrais

PROTOCOLOS DE QUIMIOTERAPIA

Manual de tratamento clínico de pacientes pediátricos com tumores cerebrais

Editado por

FRANCISCO H. C. FÉLIX

Centro Pediátrico do Câncer, Hospital Infantil Albert Sabin

JUVENIA B. FONTENELE

Faculdade de Farmácia, Odontologia e Enfermagem, Universidade Federal do Ceará - Fortaleza - CE

> 2018 OVERLEAF http://bit.ly/fhcflxJI

Dedicado a nossos filhos, Lucas, Beatriz e Sofia, sem cujo su	porte e paciência nada teria sido realizado

COLABORADORES

FRANCISCO HELDER CAVALCANTE FELIX, Centro Pediátrico do Câncer, Hospital Infantil Albert Sabin, Fortaleza, Ceará

JUVENIA BEZERRA FONTENELE, Curso de Farmácia, Faculdade de Farnácia, Odontologia e Enfermgem, Universidade Federal do Ceará, Fortaleza, Ceará

Sumário

Su	mário	O		6
Li	sta de	Figura	s	9
Li	sta de	Tabela	s	9
1	Intro	odução		3
	1.1	Tumor	es cerebrais na infância e adolescência	3
	1.2	Qual o	objetivo desta obra	7
	1.3	Como	esta obra foi feita	7
		1.3.1	Revisão da literatura	7
		1.3.2	Protocolos de tratamento utilizados no HIAS	8
2	O tr	atamen	to de tumores cerebrais em crianças	9
	2.1	Tumor	es neuro-epiteliais de baixo grau	9
		2.1.1	Avaliação crítica de ensaios clínicos	9
		2.1.2	O panorama molecular dos gliomas de baixo grau	13
		2.1.3	Questões importantes ainda por responder	14
		2.1.4	Conclusões	15
	2.2	Tumor	es embrionários e pineoblastoma	16
3	Esqu	ıemas d	e tratamento	21
	3.1		ıção	21
	3.2	O que	são estes protocolos	21
	3.3	Como	utilizar estes protocolos	21
	3.4	Declar	ação ética	22
	3.5	Forma	to e contribuições	22
	3.6	Uso nã	o padronizado (off-label) de medicamentos	22
Re	ferên	cias Bil	oliográficas	25
A	Quir	niotera	pia de primeira linha	31
	A. 1	Glioma	a de baixo grau	33

		A.1.1	Quimioterapia adjuvante: 52 semanas ou 1 ano	
		A.1.2	Modificações de dose:	
	A.2		oblastoma - Risco padrão – Adaptado dos ensaios CCG-9961 e ACNS0331	
		A.2.1	Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)	
		A.2.2	Manutenção: 04 ciclos A e 04 ciclos B	
		A.2.3	Modificações de dose:	
	A.3	Tumor	res malignos do SNc em menores de 3 anos – Adaptado do ensaio CCG 9921	
		A.3.1	Indução: 5 ciclos (VCEC)	
		A.3.2	Manutenção: 08 ciclos	
		A.3.3	Modificações de dose:	
	A.4	-	imoma – Adaptado dos ensaios do COG e SIOP e de dados combinados da literatura .	
	A.5	Tumor	res embrionários – Adaptado dos ensaios COG-A99701 e ACNS0332	
		A.5.1	Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)	
		A.5.2	Manutenção: 06 ciclos	58
		A.5.3	Modificações de dose:	
	A.6	Gliom	a de alto grau – Adaptado do ensaio ACNS0423	61
		A.6.1	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	
		A.6.2	Manutenção: 06 ciclos	62
		A.6.3	Modificações de dose:	64
В	Quir	miotera	pia de resgate (doença recorrente/progressiva)	67
	B.1	Tumor	res do SNC recorrentes	69
		B.1.1	Quimioterapia: 10 ciclos	69
		B.1.2	Modificações de dose:	74
	B.2	Ifosfar	mida/Etoposido	75
		B.2.1	Resgate: 03 ciclos - repetir enquanto não houver progressão	75
		B.2.2	25 110 7 1 1	7.
		D.2.2	Modificações de dose:	76
	B.3		Modificações de dose:	
	B.3			79
	В.3	Ifosfar	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79
С		Ifosfar B.3.1 B.3.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79
С		Ifosfar B.3.1 B.3.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79 80 83
С	Quir	Ifosfar B.3.1 B.3.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79 80 83 85
С	Quir	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79 80 83 85 85
С	Quir	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79 80 83 85 85 88
С	Quir C.1	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE)	79 79 80 83 85 85 88 89
С	Quir C.1	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE) Resgate: 02 ciclos - repetir enquanto não houver progressão Modificações de dose: pia neoadjuvante astina neoadjuvante Esquema: 6 semanas Modificações de dose: mida, carboplatina e etoposido neoadjuvante	79 79 80 83 85 85 88 89
C	Quir C.1	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2 Ifosfar C.2.1 C.2.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE) Resgate: 02 ciclos - repetir enquanto não houver progressão Modificações de dose: pia neoadjuvante astina neoadjuvante Esquema: 6 semanas Modificações de dose: mida, carboplatina e etoposido neoadjuvante Dois ciclos - repetir uma vez se necessário e não houver progressão	79 79 80 83 85 85 88 89
	Quir C.1	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2 Ifosfar C.2.1 C.2.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE) Resgate: 02 ciclos - repetir enquanto não houver progressão Modificações de dose: pia neoadjuvante astina neoadjuvante Esquema: 6 semanas Modificações de dose: mida, carboplatina e etoposido neoadjuvante Dois ciclos - repetir uma vez se necessário e não houver progressão Modificações de dose:	79 79 80 83 85 85 88 89 90
	Quir C.1 C.2	Ifosfar B.3.1 B.3.2 miotera Vimbla C.1.1 C.1.2 Ifosfar C.2.1 C.2.2	mida, carboplatina e etoposido (ICE) Resgate: 02 ciclos - repetir enquanto não houver progressão Modificações de dose: pia neoadjuvante astina neoadjuvante Esquema: 6 semanas Modificações de dose: mida, carboplatina e etoposido neoadjuvante Dois ciclos - repetir uma vez se necessário e não houver progressão Modificações de dose:	79 79 80 83 85 85 88 89 90 91 93

		D.1.3	Modificações de dose:	. 97
E	Qun	nioterap	pia alternativa (substituídos por atualizações)	99
	E.1	Glioma	a de baixo grau – Adaptado do ensaio COG-A9952	. 101
		E.1.1	Indução: 10 semanas	. 101
		E.1.2	Manutenção: 48 semanas (08 blocos de 6 semanas)	. 102
		E.1.3	Modificações de dose:	. 106
	E.2	Glioma	a de alto grau – Adaptado do ensaio ACNS0126	. 107
		E.2.1	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	. 107
		E.2.2	Manutenção: 10 ciclos	. 108
		E.2.3	Modificações de dose:	. 112
	E.3	Glioma	a de alto grau – Adaptado do ensaio HIT-GBM-D	. 113
		E.3.1	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	. 113
		E.3.2	Manutenção: 08 ciclos	. 115
		E.3.3	Modificações de dose:	. 117
	E.4	Ependi	imoma não metastático – Adaptado dos ensaios ACNS0121 e ACNS0831	. 119
		E.4.1	Indução: 2 ciclos (pré-radioterapia)	. 120
		E.4.2	Manutenção: 04 ciclos (VCEC)	. 120
		E.4.3	Modificações de dose:	. 122
F	Tera	pia alv	o, imunoterapia, terapia biológica	125
	F.1	Interfe	ron para craniofaringiomas	. 127
		F.1.1	Esquema: 4 semanas - repetir 2 a 6 vezes	. 127
	F.2	Interfe	ron para histiocitose não Langerhans	. 129
		F.2.1	Esquema: 4 semanas - continuar até progressão	. 129
	F.3	Everol	imo para astrocitoma subependimário de células gigantes	. 131
		F.3.1	Esquema: contínuo até progressão	. 131
	F.4	Sirolin	no para anomalias vasculares	. 132
		F.4.1	Esquema: contínuo até progressão	. 132
G	Prot	ocolos e	experimentais (estudos clínicos)	133
	G.1	VALQ	UIRIA (VALPROATO, QUIMIOTERAPIA E RADIOTERAPIA - protocolo experi-	
		mental	cancelado	. 135
		G.1.1	Resumo do tratamento:	. 136
		G.1.2	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	. 136
		G.1.3	Manutenção: 08 ciclos	. 138
		G.1.4	Modificações de dose:	. 140

Lista de Figuras

	Tratamento de crianças com tumores cerebrais, com histologia	
2.1	Tratamento de crianças com gliomas e outros tumores neuroepiteliais de baixo grau	17
2.2	Tratamento de crianças com ependimomas	18
2.3	Tratamento de crianças com meduloblastomas.	19

Lista de Tabelas

	NI = não informado	4
	ICCC. A última coluna mostra dados não publicados de nosso serviço. P = Tinho et al, 2011; R = Rosemberg et al, 2007; H = HIAS, não publicado;	
1.1	incidência relativa de grupos histológicos de tumores cerebrais em criança e adolescentes relatada no Brasil. A classificação está de acordo com a	

Prefácio

Introdução

1.1 Tumores cerebrais na infância e adolescência

Os tumores cerebrais são um grupo heterogêneo de doenças neoplásicas de comportamento variável, com as características comuns de relativa raridade, elevada morbidade e elevada mortalidade. Dentre as neoplasias infantis, no entanto, constituem (como um grupo) o primeiro tumor sólido e a segunda neoplasia maligna mais frequente nas crianças, atrás apenas das leucemias, perfazendo em torno de 20% das neoplasias pediátricas. A sua incidência varia de acordo com a região do mundo. Nos EUA, a incidência anual ajustada para a idade de tumores cerebrais malignos primários na população de 0 – 15 anos foi de 3, 4 por 10⁵ pessoas-ano entre 2004 – 2008 [1]. Já na Europa, entre 1988 – 1997, a incidência reportada foi de 2,99 por 10⁵ [2]. Esta incidência é mais alta do que a usualmente reportada na Ásia, onde relatos indicam entre 1,8 – 2,2 casos por 10⁵ [3]. No Brasil, o primeiro relato do Registro de Câncer de Base Populacional indicou uma incidência de 0,9 a 3,2 por 10⁵, semelhante à estatística do mundo desenvolvido ocidental [4]. Fortaleza teve uma das menores incidências relatadas, 1,3 casos por 10⁵, o que pode indicar subdiagnóstico. Hoje em dia, no entanto, já não é apropriado falar em "tumores cerebrais" infantis, sem separar as diversas entidades patológicas entre si, as quais têm incidência, tratamento e prognóstico muito díspares.

Os tumores cerebrais mais frequentes em crianças são os astrocitomas pilocíticos, tumores de comportamento incerto, ora classificados como benignos, ora como malignos. Eles representam em torno de 18% dos tumores cerebrais infantis. Em seguida, vem os tumores embrionários, a maior parte dos quais meduloblastomas, os tumores malignos mais comuns da infância, que representam em torno de 15% dos diagnósticos de tumor cerebral em crianças [1]. Astrocitomas pilocíticos são tumores indolentes, de crescimento lento, tratados principalmente pela ressecção cirúrgica, a qual é curativa na maioria dos casos, com pouca probabilidade de disseminação e virtualmente ausência de transformação maligna [5]. Já os meduloblastomas são tumores indiferenciados, com elevado índice mitótico, com acentuada propensão à disseminação e recidiva, necessitando de terapia adjuvante com radioquimioterapia após ressecção cirúrgica [6]. Estes dois tipos tumorais, que juntos correspondem a mais de 30% dos casos de tumores cerebrais em crianças, têm hoje um excelente prognóstico quando comparado ao passado. Outros tipos tumorais menos frequentes, todavia, têm resultados menos brilhantes com o tratamento atualmente disponível. Tumores de

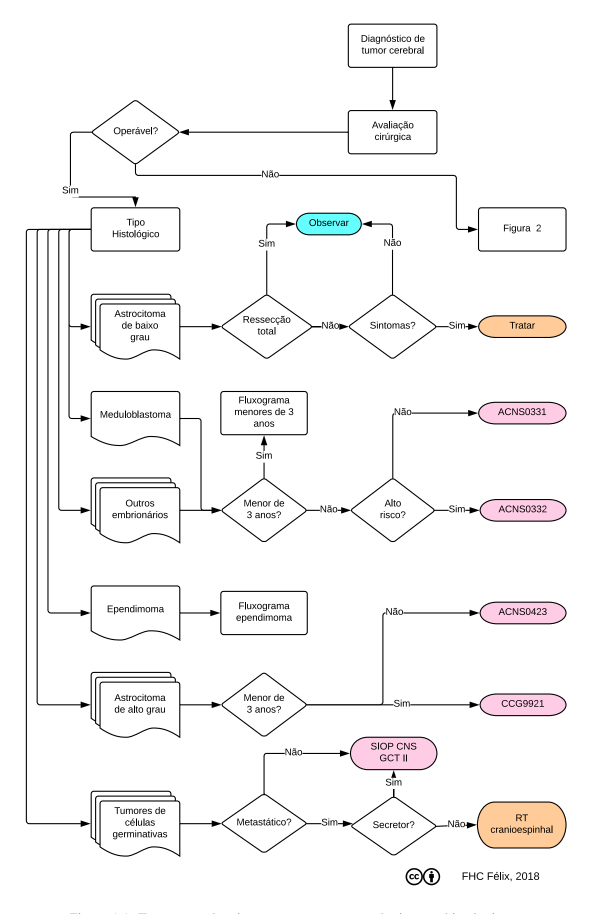


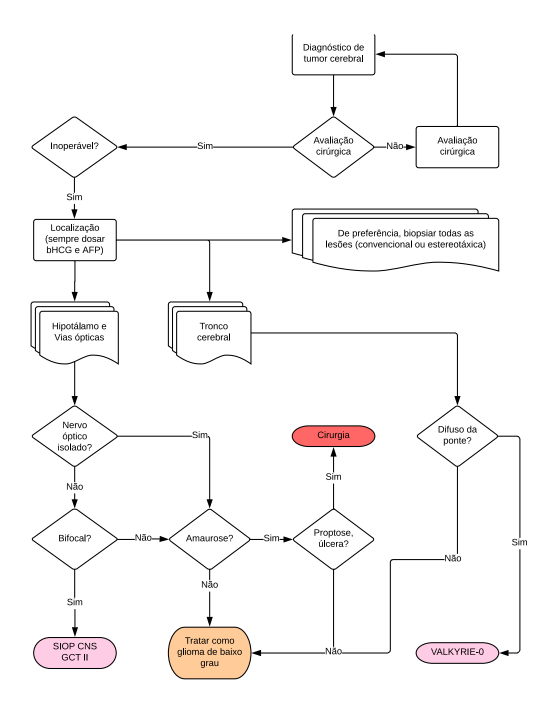
Figura 1.1: Tratamento de crianças com tumores cerebrais, com histologia

	Tipos tumorais (histologia)				R	Н
			Pilocítico		18,2%	10,6%
		Astrocitomas	Difuso	37%	6,2%	7%
			Anaplásico		4,4%	2,2%
	Gliomas	Oligodend	lrogliomas	NI	0,9%	0,9%
		Ependimomas	Clássico	6,8%	7,4%	7,9%
		Ependimonias	Anaplásico	0,670	1,470	4%
		Glioblastoma		NI	3,7%	3,5%
Neuroepiteliais	Embrionários	Meduloblastomas	Clássico	13,6%	11,2%	21%
			Desmoplásico			3,5%
			Anaplásico			0,4%
		Pineoblastomas			NI	0,4%
		PNET	Supratentorial	3,9%	2,7%	1,3%
			Outros		2,770	0,9%
	Neural	Ganglioglioma		NI	4,6%	0,8%
	reurar	Neurocitoma, DNET, ganglioneuroma			3%	0%
Meninges		Meningioma		NI	3%	NI
Endócrino		Craniofaringioma	a	10,5%	11%	NI
TCG	Tun	nores de células germ	ninativas	6,1	3,6%	NI

Tabela 1.1: incidência relativa de grupos histológicos de tumores cerebrais em criança e adolescentes relatada no Brasil. A classificação está de acordo com a ICCC. A última coluna mostra dados não publicados de nosso serviço. P = Tinho et al, 2011; R = Rosemberg et al, 2007; H = HIAS, não publicado; NI = não informado.

tronco cerebral, normalmente não biopsiados na sua maioria, constituem cerca de 10% dos tumores cerebrais infantis, e têm um prognóstico extremamente reservado, com apenas um subgrupo pequeno de pacientes com tumores neste sítio alcançando sobrevida prolongada.

O tratamento de tumores cerebrais em crianças e adolescentes evoluiu significantemente nas últimas décadas. Dos anos 80 até hoje, o conhecimento sobre o papel das várias modalidades de terapia (cirurgia, radioterapia e quimioterapia) ficou mais claro e programas terapêuticos específicos para cada tipo de doença puderam ser desenvolvidos. Hoje em dia, a maioria das crianças com um diagnóstico de tumor cerebral conseguirá ser adequadamente tratada e alcançará sobrevida prolongada. O manejo dos efeitos colaterais a longo prazo da terapia e das sequelas da doença são as principais preocupações na neuro-oncologia pediátrica moderna [7]. No Brasil, estudos de sobrevida de pacientes pediátricos com tumores cerebrais são raros. Nosso grupo publicou recentemente uma análise de sobrevida de 103 pacientes pediátricos diagnosticados com tumores cerebrais entre 2000 e 2006 num único centro hospitalar, mostrando resultados que se assemelham aqueles dos registros populacionais dos EUA e Europa para as principais patologias [8].



Se não for possível a biópsia das lesões de tronco e do tálamo, solicitar estudos especiais de RNM: perfusão e espectroscopia.



Figura 1.2: Tratamento de crianças com tumores cerebrais, sem histologia

1.2 Qual o objetivo desta obra

O Hospital Infantil Albert Sabin (HIAS) é uma instituição hospitalar da administração direta da saúde da Secretaria de Saúde do Estado do Ceará, habilitado como unidade de assistência de alta complexidade em neurologia/neurocirurgia, UNACON exclusiva de oncologia pediátrica, UTI pediátrica nível II e hospital de ensino, nível de atenção de alta complexidade, atendendo pelo SUS [9]. O Centro Pediátrico do Câncer é o anexo do HIAS onde o tratamento oncológico clínico é realizado, contando ainda com equipe multiprofissional de atenção às crianças com câncer. Tem 22 leitos de internação em enfermaria (2 isolamentos), 06 leitos de UTIP, e 05 consultórios para atendimento ambulatorial. O ambulatório e a enfermaria contam com material para atendimento às urgências e emergências, incluindo carrinho de emergência completo com drogas e equipamento para reanimação. O CPC conta com plantão médico 24h por dia.

O HIAS-CPC é referência estadual para o tratamento de crianças com tumores cerebrais, servindo uma população de 8,8 milhões de habitantes (um e meio milhão de crianças e jovens até 18 anos) [10]. A incidência ajustada para a idade de tumores cerebrais pediátricos no Ceará foi estimada em 1,3 casos por 10^5 , entre 1998 e 2002 [11]. Seu papel é fundamental para o diagnóstico, tratamento e acompanhamento de centenas de crianças com câncer, incluindo tumores cerebrais. O HIAS-CPC recebeu cerca de 35 novos pacientes com tumores cerebrais ao ano entre 2007 e 2013 (um total de 250). Isto indica que a esmagadora maioria das crianças com esta doença no estado do Ceará são tratadas no HIAS-CPC. Dessa forma, torna-se imprescindível que a qualidade da atenção à saúde dispensada a estes pequenos pacientes em nosso serviço hospitalar seja continuamente revisada, avaliada e padronizada.

1.3 Como esta obra foi feita

1.3.1 Revisão da literatura

Os autores utilizaram uma estratégia de busca de mapeamento (mapping review) a fim de estabeler o panorama do conhecimento atual sobre o tratamento de tumores cerebrais em crianças (revisão da literatura, revisão narrativa) [?, 12]. Uma busca foi realizada no PubMed com os termos "low grade glioma", "medulloblastoma", "high-grade glioma", "brainstem tumor", "combined treatment" e os filtros "all children" e "clinical trial" (busca original: http://bit.ly/fhcflx-2DIR). O número total de entradas conseguidas com esta estratégia foi de 271 publicações. Uma atualização da busca foi realizada logo antes da publicação da última versão desta obra, com o acréscimo de mais 41 trabalhos http://bit.lv/fhcflx-2pnA. Foram excluídas aquelas sobre adultos ou outras patologias fora do interesse da revisão e também aqueles com mais de 2 décadas e incluídos preferencialmente os ensaios clínicos fase 1, 2 e 3 e as revisões sistemáticas. A bibliografia dos trabalhos selecionados foi checada para identificar trabalhos dentro do escopo do projeto. Os trabalhos incluídos no final são os citados na bibliografia da revisão, nesta obra. Os trabalhos foram revisados e qualificados segundo a nova classificação de níveis de evidência da OCEBM [13]. De acordo com a classificação 2011 da OCEBM, os ensaios controlados e randomizados são considerados evidência de nível 2, enquanto os estudos não controlados e séries de casos (equivalentes) são considerados evidência de nível 4 (tratamento). Nenhum trabalho com nível 3 de evidência (controlados, porém não randomizados) foi encontrado. Alguns ensaios foram desenhados para obter informações sobre história natural da doença. Grandes coortes para estudo de prognóstico (inception cohort) são consideradas nível 2 de evidência, enquanto coortes de qualidade menor ou grupos controle de ensaios randomizados são nível 3.

A partir deste mapeamento, foram selecionados os tratamentos com maior qualidade de evidência. Lacunas no conhecimento atual foram listadas (não exaustivamente). Esta evidência foi usada para esboçar um plano ótimo de tratamento para os pacientes. As dúvidas em relação a indicação de modalidades específicas de tratamento foram discutidas e possíveis implementações práticas foram sugeridas. O resultado é um texto cujo objetivo é esclarecer quais as opções de tratamento disponíveis, quais são amplamente aceitas como padrão, onde existe controvérsia e onde a evidência está faltando para indicar um determinado tratamento. O intuito não é ser uma diretriz ou protocolo (vide definições), mas embasar a análise crítica dos protocolos utilizados no serviço do Hospital Infantil Albert Sabin (HIAS), para o tratamento de crianças e adolescentes portadores de tumores cerebrais.

1.3.2 Protocolos de tratamento utilizados no HIAS

Na segunda parte desta obra, os protocolos utilizados para tratar os pacientes com tumores do sistema nervoso central no HIAS foram listados e apresentados. Avaliamos todos os protocolos de tratamento utilizados no nosso serviço hospitalar para tratar crianças e adolescentes com tumores do sistema nervoso central, atraveés de revisão de prontuários. O período avaliado foi os últimos 16 anos. Um total de 262 pacientes foram tratados com quimioterapia antineoplásica citotóxica sistêmica nesse período. Destes, 105 (40%) estavam vivos até a última atualização desta obra. Os protocolos de tratamento clínico usados em nosso serviço foram: COG-A9952 [14] (107 pacientes), SOBOPE 1998 (52 pacientes), HIT-GBM-C ou D [15] (22 pacientes), SLAOP 1993 [16] (21 pacientes), ACNS-0126 [17] ou DUMC-1703 (16 pacientes), SIOP CNS GCT I ou II (14 pacientes), CCG-9961 [18] (10 pacientes), CCG-9921 [19] (6 pacientes), COG-A99701 [20] (6 pacientes), outros (5 pacientes).

Nos anexos desta obra, colocamos as fichas de tratamento que são usadas nos prontuários dos pacientes com tumores do sistema nervoso central tratados no HIAS. O tratamento apenas inicia depois que os pais ou responsáveis legais são informados sobre a proposta de tratamento e as opções disponíveis. Dividimos os anexos de acordo com o tipo de tratamento proposto para os pacientes: quimioterapia de primeira linha (protocolos usados via de regra como primeira escolha no tratamento, baseados na melhor evidência disponível modernamente), quimioterapia de resgate (usados para tratar doenças recorrentes, muitas vezes baseados em evidência mais limitada), quimioterapia neoadjuvante (realizada antes do tratamento cirúrgico definitivo) e quimioterapia metronômica (tem efeito anti-angiogênico e um esquema de doses pequenas e frequentes, em geral paliativo). Além disso, acrescentamos mais 3 seções para protocolos alternativos (substituídos por novos esquemas ou abandonados), terapia biológica, imunoterapia e terapia-alvo (usando anticorpos monoclonais, inibidores de tirosina quinase ou drogas imunomoduladoras), e protocolos experimentais (não usados na rotina de tratamento dos pacientes, apenas ensaios clínicos).

No capítulo sobre os protocolos usados no HIAS, forencemos maiores detalhes sobre como foram elaborados e como são usados no nosso serviço.

O tratamento de tumores cerebrais em crianças

2.1 Tumores neuro-epiteliais de baixo grau

2.1.1 Avaliação crítica de ensaios clínicos

Esse grupo inclui os astrocitomas, oligodendrogliomas, gangliogliomas e tumores neurogliais mistos ou variantes (grupos IIIa, b e d da ICCC3) [21]. A denominação de baixo grau refere-se à classificação da OMS para tumores do sistema nervoso central, a qual divide as neoplasias em 4 grupos, baseada em critérios histológicos. A classificação da OMS para tumores do sistema nervoso central constitui uma "escala de malignidade", mais do que um esquema de estadiamento convencional [22]. Os tumores classificados como Grau I ou II são coletivamente denominados tumores de baixo grau de malignidade, enquanto aqueles classificados como Grau III ou IV são designados tumores de alto grau de malignidade. Os tumores de baixo grau são comumente tratados apenas cirurgicamente, com elevados índices de cura e sobrevida prolongada. Tumores astrocíticos e oligodendrogliais de baixo grau têm bom prognóstico associado à ressecção cirúrgica como única terapia. Todavia, a possibilidade de ressecção cirúrgica completa varia muito de acordo com o sítio tumoral [23].

Gliomas cerebelares são passíveis de ressecção completa em 60-70% dos casos, a maioria são astrocitomas pilocíticos (grau I) e seu comportamento é praticamente benigno [5]. A recidiva após ressecção e a progressão para tumores de maior grau de malignidade são muito raras. Mesmo tumores incompletamente ressecados mostram uma baixa propensão a progredir. A sobrevida livre de progressão em 5 anos após a cirurgia é de 84-91%. A sobrevida livre de progressão em 5 anos em pacientes com doença residual é de 54-63% [23].

Gliomas da via óptica e hipotálamo (e demais tumores diencefálicos ou da linha média) são lesões difusas, infiltrativas, em sua maioria astrocitomas de baixo grau (pilocítico ou difuso), com maior chance de disseminação e metástase no neuro-eixo, com maior incidência em pacientes com neurofibromatose tipo 1. Devido a sua natureza infiltrativa e ao risco de sequelas visuais e neuro-endócrinas, a ressecção cirúrgica não é realizada na maioria dos casos e a biópsia somente está indicada nos casos de imagem atípica. A maioria dos pacientes é tratada com base apenas em imagens sugestivas. Apesar de sua histologia, têm um prognóstico mais reservado do que os pacientes com lesões cerebelares [5]. A sobrevida livre de progressão em 5 anos é de 47% [23].

Oligodendrogliomas, tumores mistos e variantes de tumores astrocíticos são raros em crianças (1% ou menos de todos os tumores cerebrais). São tumores da substância branca supratentorial, infiltrativos, e o controle cirúrgico é curativo na maioria. Terapia adjuvante não está bem definida para estes tumores [5]. A sobrevida livre de progressão em 5 anos é de 67% [23].

O papel da cirurgia no controle dos gliomas de baixo grau está bem estabelecido. O estudo prospectivo multi-institucional do Children's Oncology Group (COG) CCG9891 avaliou uma coorte de 518 pacientes diagnosticados com tumores de origem glial, tratados inicialmente com ressecção cirúrgica. Ocorreu revisão central da histologia de todos os casos incluídos. Do total, 64% dos pacientes não tinha evidência de doença residual após a cirurgia, 20% tinha doença residual limitada ($<1,5cm^3$) e 16% tinha doença residual significante ($>1,5cm^3$). A maioria dos pacientes (76%) tinha astrocitoma pilocítico, 6% astrocitoma difuso, 8% ganglioglioma e 10% oligodendroglioma, tumores mistos ou variantes. A maioria dos pacientes (73%) tinha 5 anos ou mais. A maioria (57%) tinha tumores cerebelares, 24% de hemisférios cerebrais, 14% da linha média e 4% das vias ópticas ou hipotálamo.

A sobrevida livre de progressão (SLP) em 5 anos de toda a coorte foi de 80%, sendo 84~a~91% para tumores cerebelares, 78% para hemisférios cerebrais, 65% para a linha média e 47% para vias ópticas ou hipotálamo (p < 0,001) (nível 2). A SLP em 5 anos foi de 83% para astrocitomas pilocíticos, 88% para gangliogliomas, 66% para astrocitomas difusos e 67% para outros tumores (p = 0,64) (nível 2). Finalmente, a ressecção cirúrgica completa foi o fator isolado de maior impacto na progressão nesta coorte, 94% dos pacientes com ressecção completa estavam livres de progressão após 5 anos, enquanto 59% dos pacientes com doença residual limitada e 53% dos pacientes com doença residual significante alcançaram sobrevida livre de progressão prolongada (p < 0,01) (nível 2).

A conclusão é de que a ressecção completa deve ser tentada sempre que possível (ou seja, desde que não acarrete comprometimento funcional) para os pacientes pediátricos com gliomas de baixo grau (nível 4). Além disso, o fato de que mais de 50% dos pacientes com doença residual não progrediram em 5 anos indica que as intervenções terapêuticas adjuvantes devem ser postergadas até que ocorra progressão objetiva da doença. No entanto, apesar de sua histologia aparentemente benigna, 44% dos pacientes progrediram mesmo com doença residual muito limitada, o que indica a necessidade de monitorização dos pacientes com ressecção incompleta, independente da quantidade de tumor residual (nível 2) [23].

Fica evidente que um número significativo de pacientes pediátricos com gliomas de baixo grau sofre recidiva após controle cirúrgico ou não pode ter seu tumor ressecado. Nestes casos, indica-se terapia adjuvante com a intenção de evitar a progressão da doença. Vários estudos exploraram a contribuição da radioterapia e quimioterapia no tratamento de gliomas de baixo grau progressivos.

Um ensaio fase II não controlado estudou 78 crianças com gliomas de baixo grau tratadas com radioterapia conformacional. Os pacientes tinham astrocitoma pilocítico (n=50), tumores de via óptica ou hipotálamo sem biópsia (n=13), astrocitoma difuso (n=4), ganglioglioma (n=3) e oligodendroglioma, tumores mistos ou variantes (n=8). A maioria dos tumores localizava-se no diencéfalo (47), 17 no cerebelo e 3 nos hemisférios cerebrais. Treze pacientes tinham NF-1, 25 receberam QT previamente e 65 sofreram cirurgia (biópsia ou ressecção incompleta). O tratamento foi indicado nos pacientes sintomáticos na avaliação inicial ou com evidência radiológica de progressão ou, ainda, com uma lesão residual numa área de risco para progressão. Dentre os pacientes cujo tratamento primário foi radioterapia, mais da metade iniciou o tratamento em menos de 90 dias após o diagnóstico.

A SLP em 5 anos do grupo foi de 87%. Treze pacientes apresentaram progressão com uma mediana de

tempo de 83 meses. Quatro pacientes apresentaram falha terapêutica, desenvolvendo doença metastática. Não ocorreu diferença digna de nota entre os tipos histológicos (nível 2). Nenhum dos pacientes com NF-1 teve progressão ou malignização. Um paciente da série desenvolveu um glioma de alto grau na região do campo de irradiação, 78 meses após o tratamento. A incidência cumulativa de vasculopatia na série foi de cerca de 5% em 7 anos e o principal fator de risco para esta complicação foi a idade menor que 5 anos (nível 2) [24]. Em relação aos efeitos cognitivos, um declínio de 10 pontos de QI foi estimado para crianças com 5 anos de idade ao tratamento, 5 anos após a radioterapia. O risco cumulativo de desenvolver insuficiência tireoidiana foi de 64% e de deficiência de GH foi de 49%, em 10 anos. A incidência cumulativa de déficit auditivo foi de cerca de 6% em 10 anos. A presença de NF-1 foi um fator de risco para vasculopatia e déficit cognitivo (nível 2) [25].

Em conclusão, esta série mostrou inequivocamente que a radioterapia pode controlar adequadamente os gliomas de baixo grau pediátricos não controlados cirurgicamente, com uma elevada proporção de pacientes tendo sobrevida prolongada sem progressão (nível 4). No entanto, isso ocorre às custas de frequentes efeitos colaterais, provavelmente permanentes. A radioterapia para gliomas de baixo grau deve ser evitada em pacientes com menos de 5 anos, devido ao risco de vasculopatia (nível 2). Apesar do risco cumulativo de déficit auditivo ser baixo e do fato do declínio cognitivo ser menor com o avançar da idade, adiar a radioterapia o quanto for possível parece razoável.

Com o intuito de atrasar o início da radioterapia, vários estudos foram realizados com diferentes esquemas de quimioterapia em crianças com gliomas de baixo grau recorrentes ou progressivos. As combinações mais utilizadas foram: carboplatina e vincristina [26, 27]; procarbazina, tioguanina, lomustina e vincristina (TPCV) [28]; cisplatina e etoposido [29].

Packer et~al trataram 78 pacientes até 15 anos (idade média 3 anos, variando de 3 meses a 16 anos) com gliomas de baixo grau confirmados por histologia ou imagem típica, progressivos, reportando 56% de resposta radiológica objetiva e $68\pm7\%$ de SLP em 3 anos (nível 4). A maioria dos pacientes (n=32) tinha astrocitoma fibrilar (difuso), 17 tinham astrocitoma pilocítico e 26 não tinham histologia. A maioria dos pacientes tinha tumores diencefálicos (n=58), 12 tinham no tronco e 6 em outros locais. Somente pacientes que sofreram ressecção de 50% ou menos das lesões foram admitidos. Não ocorreu revisão central de histologia ou imagens. Este ensaio clínico não avaliou se o esquema conseguia adiar o início da radioterapia, principal motivo do tratamento, devido ao curto tempo de seguimento [26].

A carboplatina fora testada pelo Pediatric Oncology Group (POG), em comparação com a iproplatina, num ensaio fase II, randomizado. Um grupo de pacientes pediátricos com tumores cerebrais histologicamente verificados, recorrentes ou progressivos, foi avaliado. O subgrupo de pacientes com astrocitoma de baixo grau (12 pacientes, agregando pacientes de um ensaio não randomizado prévio do POG) não mostrou resposta radiológica objetiva, mas a maioria dos pacientes apresentou estabilização prolongada da doença com a carboplatina, o que motivou os pesquisadores a testá-la num grupo maior [30].

Prados $et\ al$ trataram 42 crianças até 18 anos com gliomas de baixo grau histologicamente confirmados (exceto tumores de diencéfalo em pacientes com NF-1 ou de vias ópticas), com doença progressiva, utilizando a combinação TPCV. A SLP foi de 45% em 3 anos, com mediana de 2,5 anos para progressão (nível 4). A maioria dos pacientes tinha astrocitoma pilocítico (n=23), 11 tinham astrocitoma (sem outra especificação), 6 não tinham histologia e 2 tinham oligodendroglioma ou ganglioglioma. A maioria dos pacientes tinham tumores hipotalâmicos ou quiasmáticos (n=33), 4 talâmicos e 5 em outras localizações. A maioria dos pacientes sofreu ressecção parcial ou subtotal. Este esquema foi derivado de experimentos pré-clínicos que

mostraram que a combinação das drogas utilizadas tinha efeitos sinérgicos nas células neoplásicas [28].

O ensaio não randomizado HIT-LGG 1996, do grupo de pediatria oncológica dos países de língua alemã (GPOH) utilizou um esquema de carboplatina e vincristina diferente daquele do COG. Um relato do subgrupo com gliomas hipotalâmico-quiasmáticos que recebeu quimioterapia (n=123) mostrou SLP de 61% em 5 anos [27] (nível 4). Os resultados completos do ensaio foram publicados em 2012 [31]. Um total de 1031 pacientes foram recrutados, em um braço sem intervenção pós-cirurgia (ressecção total ou parcial, n=668), e outro braço (não cirúrgico ou ressecção parcial) estratificado de acordo com a idade para receber vincristina-carboplatina (n=216) ou radioterapia/braquiterapia convencional (n=147). A idade média foi 6.9 anos, 40% dos pacientes tinha tumores de linha média e 68% tinha astrocitoma pilocítico.

A sobrevida livre de eventos (SLE) em 5 e 10 anos relatada foi de 47% e 44% para o grupo tratado com quimioterapia e 65% e 62% para o grupo tratado com radioterapia. Entre os fatores afetando adversamente o prognóstico foram observados: ressecção cirúrgica imcompleta, idade < 1 ano ou > 11 anos, sítio tumoral de linha média (nível 4 para tratamento e nível 2 para prognóstico). Sessenta e um dos pacientes tratados com quimioterapia receberam radioterapia 0,3-8,7 anos após o primeiro tratamento. O ensaio não comparou o braço tratado apenas com cirurgia com aquele tratado com terapia adjuvante [31].

Com o intuito de tentar melhorar estes resultados, a SIOP e o GPOH iniciaram conjuntamente o ensaio SIOP-LGG 2004, o qual terminou de cadastrar pacientes em 2012. Este ensaio randomizado comparou carboplatina e vincristina com carboplatina, vincristina e etoposido [32]. Um total de 497 pacientes com glioma de baixo grau foram randomizados em dois grupos (249 e 248). A sobrevida livre de eventos em 5 anos foi de 45-46

Concluiu-se que a adição de etoposido ao esquema de vincristina e carboplatina não mostrou nenhuma vantagem. Neste ensaio, a síndrome diencefálica e a idade ao diagnóstico foram fatores que afetaram adversamente o prognóstico. Os autores também questionaram o benefício real da quimioterapia para pacientes pediátricos com lesões do sistema óptico, pois neste ensaio não se demonstrou proteção da visão com a quimioterapia. A recidiva ou progressão nas primeiras 24 semanas correlacionou-se com elevada probabilidade de morte[?].

Em 2002, um grupo italiano relatou um grupo de 34 crianças com gliomas de baixo grau não ressecáveis, a maior parte hipotalâmico-quiasmáticos (n=29), tratadas com cisplatina e etoposide. Eles mostraram uma SLP de 78% em 3 anos, com 11 pacientes obtendo remissão parcial e 1 completa (nível 4). No entanto, uma quantidade significativa de pacientes apresentou toxicidade auditiva, um efeito colateral conhecido da cisplatina [29].

Apesar da aparente superioridade da combinação carboplatina e vincristina, os ensaios tinham grandes diferenças entre si quanto aos diagnósticos histológicos e topográficos dos pacientes, além de diferenças na terapia prévia. Para definir qual o melhor dentre os dois esquemas, um ensaio fase III randomizado foi levado a cabo pelo COG e seus resultados publicados recentemente [14]. O estudo avaliou 274 pacientes com 10 anos ou menos, com gliomas de baixo grau e com doença residual (mais de 5% da lesão inicial ou $1,5cm^2$) ou progressiva. Ocorreu revisão central das imagens e da patologia. Pacientes com tumores hipotalâmico-quiasmáticos foram incluídos com base nas imagens.

A SLP em 5 anos foi de 45% para todo o grupo, sendo de 39% para o esquema carboplatina-vincristina e 52% para o esquema TPCV. Esta diferença não foi significante num teste de log-rank, mas mostrou-se significante num modelo de sobrevida com fração de cura (cure rate model), onde parte desta diferença deveu-se a pacientes com sobrevida prolongada (p < 0,05) (nível 2). O ensaio encontrou dois preditores

independentes da SLP: idade (menor risco entre 1 e 5 anos) e doença residual (menor risco se $< 3cm^2$) (nível 2).

Em 2016, o grupo de neuro-oncologia pediátrica do Canadá publicou os resultados de um ensaio fase II que testou a monoterapia com vimblastina semanal para pacientes pediátricos com tumores neuroepiteliais de baixo grau progressivos [33]. Cinquenta e quatro pacientes (idade média 8 anos, variando de 0,7 a 17), a maioria (50%) com tumores da linha média anterior (quiasma óptico e hipotálamo) e astrocitoma pilocítico foram tratados com vimblastina semanal. Quarenta e sete pacientes (87%) obtiveram pelo menos estabilização da doença. A SLP em 5 anos foi de 53% (intervalo ce confiança 95% 41-68). Pacientes com NF-1 (17 pacientes) mostraram melhor sobrevida livre de progressão, 85% (IC9568-100), do que pacientes sem NF-1 (42%, IC9529-60, p=0.01). Não ocorreu diferença em relação à presença de alterações genéticas de BRAF (nível 4).

O resultado destes ensaios deve ser encarado com senso crítico. Apesar de todos os regimes terapêuticos aparentemente terem conseguido adiar a progressão nos pacientes estudados, nenhum estudo comparou os resultados com um grupo controle randomizado ou não. O fato de que o subgrupo com doença residual do ensaio CCG9891 também ter apresentado SLP equivalente indica que se deve ter cautela na indicação de tratamentos adjuvantes. Uma comparação entre os regimes e com um grupo controle não tratado parece estar justificada. Além disso, uma melhor caracterização dos subgrupos onde o tratamento farmacológico tem utilidade é necessário.

2.1.2 O panorama molecular dos gliomas de baixo grau

Até 2016, a classificação dos tumores do sistema nervoso central agregava o conhecimento anátomopatológico e clínico acumulado em 130 anos de neuropatologia desde o trabalho pioneiro de Santiago de
Ramón y Cajal [34]. Neste ano, a Organização Mundial da Saúde (OMS) publicou a revisão de sua quarta
edição da Classificação dos Tumores do Sistema Nervoso Central [35]. Pela primeira vez, a classificação
incluiu dados moleculares oriundos de estudos genômicos empreendidos nos últimos 15 anos, desde a
conclusão do Projeto Genoma Humano. Dessa forma, o conhecimento sobre as alterações moleculares mais
frequentes em gliomas de baixo grau foram agregadas à avaliação clínico-patológica destes tumores, com
valor prognóstico já demonstrado. Este novo conhecimento ainda não originou mudanças na prática clínica,
tanto em termos de estratificação de grupos de risco, quanto em relação à terapia. No entanto, isso será
somente questão de tempo. Até o momento, acumulam-se relatos de casos publicados mostrando resposta de
pacientes com gliomas de baixo grau com alterações moleculares bem definidas à terapia alvo direcionada a
estas alterações moleculares. Desa forma, é provável que os ensaios clínicos do futuro passem a estratificar
os pacientes de acordo com a classificação molecular e que eles sejam tratados de acordo com medicações
sem citotoxidade geral, como os inibidores de tirosina quinase [36].

A principal doença desse grupo a ter seu panorama molecular definido também é a mais comum em crianças e adolescentes: astrocitoma pilocítico. Em 2008, foi descrita uma duplicação gênica em tandem no locus 7q34, a qual criava um gene quimérico pela fusão KIAA1549:BRAF em 29 de 44 casos de pacientes com astrocitoma pilocítico. O produto gênico é uma proteína com atividade proteína quinase constitutiva capaz de transformar células gliais [37]. Essa foi a primeira mutação deste tipo (rearranjo gênico) afetando a via RAS/RAF documentada em um tumor esporádico. Uma avaliação de 64 casos pediátricos de astrocitoma pilocítico mostrou a presença da mutação pontual V600E do gene BRAF em 6 pacientes e uma mutação B-Raf^{insT}(inserção causando duplicação da treonina 599) em mais 2 pacientes[38]. Somando-se o número de

pacientes com astrocitoma pilocítico que comumente têm NF-1 ou fusões mais raras com RAF1, pode-se concluir que cerca de 80-90% dos pacientes com esse tumor apresentam uma mutação da via MAPK/ERK (*mitogen-activated protein kinase/extracellular signal-regulated kinase*, caracterizando esta via de sinalização celular como crítica para a gênese deste tumor [39]. Aparentemente, as diversas mutações são mutuamente excludentes no astrocitoma pilocítico, ou seja os pacientes negativos para a fusão KIAA1549:BRAF ou têm o gene não mutado ou BRAF^{V600E} (ou ainda uma outra mutação mais rara de BRAF). O perfil molecular também influencia a localização dos tumores: NF1 e mutações pontuais de BRAF são mais comuns em tumores de linha média, já as fusões envolvendo BRAF ou RAF1 são mais encontradas no cerebelo [39].

A fusão KIAA1549:BRAF nunca foi demonstrada de forma incontroversa em outros gliomas que não o astrocitoma pilocítico, o que parece indicar que é uma alteração genética praticamente exclusiva deste tumor. Isso dá valor diagnóstico importante em casos de dúvida. De fato, a tendência é considerar os raros casos de "outros gliomas"positivos para esta fusão como sendo, na verdade, variantes histológicas incomuns do astrocitoma pilocítico [39]. Em contraste, a mutação BRAF^{V600E} não é exclusiva de um tipo tumoral apenas, ocorrendo em mairo frequência em casos de melanoma, carcinoma de cólon e de tireóide. Além de uma pequena porcentagem de astrocitomas pilocíticos, essa mutação é encontrada em vários gliomas de baixo grau menos comuns. Uma análise de 1320 casos de tumores primários do sistema nervoso central mostrou positividade de BRAF^{V600E} em 42 de 64 (66%) de xantoastrocitomas pleomórficos, 15 de 23 (65%) de xantoastrocitomas pleomórficos anaplásicos, 14 de 77 (18%) de gangliogliomas e 9 de 97 (9%) de astrocitomas pilocíticos. Neste último tumor, um terço foram detectados em tumores diencefálicos [40]. Dessa forma, a via MAPK/ERK de sinalização celular surge como a principal envolvida na gênese dos gliomas de baixo grau de uma forma em geral, especialmente astrocitoma pilocítico, ganglioglioma e xantoastrocitoma pleomórfico.

Outras alterações genéticas têm sido descritas neste grupo de tumores, sendo que uma das mais recentes é a presença de mutações dos genes MYB e MYBL1 no glioma angiocêntrico e astrocitoma difuso [41]. Uma avaliação genômica de 91 tumores neuroepiteliais de baixo grau menos comuns identificou um marcador genético único em 84% dos casos. Uma fusão MYB-QKI foi identificada em 87% dos gliomas angiocêntricos e rearranjos envolvendo MYB/MYBL1 foram encontradas em 41% dos astrocitomas difusos. Esses dados comprovam alterações destes genes como as mais importantes nestes dois tipos de tumores gliais [42]. Mutações pontuais de FGFR1 são as mais comuns em gliomas de baixo grau depois da mutação BRAF^{V600E} [36]. Uma alteração genética de FGFR1, incluindo mutações pontuais, duplicações internas do domínio quinase e fusões foram encontradas em 82% de DNET (*dysembrioplastic neuroepithelial tumors*) e 40% de tumores oligodendrogliais, na mesma avaliação genômica.

Fica claro pelos dados de pesquisa genômica associada com clínica nos últimos 10-15 anos que as alterações moleculares mais frequentes em tumores neuroepiteliais de baixo grau ocorrem em 3 genes: BRAF, MYB e FGFR1 [36, 42]. Outras alterações moleculares descritas parecem girar em torno das vias de sinalização molecular representadas por estes mesmos genes. Isso abre uma nova era de possibilidades para diagnóstico e terapia baseadas em biologia molecular. Os ensaios clínicos do futuro vão rapidamente agregar estes dados para definir subgrupos de prognóstico bem definido e validar o tratamento com terapia-alvo.

2.1.3 Questões importantes ainda por responder

A evidência apresentada até o momento deixa uma série de lacunas em nosso conhecimento sobre o tratamento clínico de tumores neuroepiteliais de baixo grau em crianças e adolescentes. Entre as diversas

questões que podemos levantar, algumas podem ser apontadas como mais evidentes:

- 1. Pacientes com tumor residual maior que $1,5cm^2$ e menor que $3,0cm^2$ serão melhor seguidos com conduta expectante?
- 2. Para pacientes com mais de 5 anos e mais de $3,0cm^2$ de tumor residual, deve-se indicar radioterapia precocemente?
- 3. A quimioterapia tem papel restrito aos pacientes menores de 5 anos com progressão documentada e naqueles com gliomas hipotalâmico-quiasmáticos?
- 4. Deve-se adaptar a estratégia terapêutica de acordo com o sítio tumoral?
- 5. A vimblastina semanal deve ser a primeira escolha de tratamento quimioterápico?
- 6. Qual o melhor tratamento após falha terapêutica múltipla (progressão após dois tratamentos com quimioterapia e/ou radioterapia)?

A ausência de ensaios comparativos entre as abordagens terapêuticas e de ensaios com controles não tratados impede a resposta destas questões com certeza. A realização de ensaios clínicos com desenho e poder estatístico para responder estas questões com a maior certeza possível vai exigir uma inédita colaboração internacional, com a participação ativa de centros de tratamento ao redor do mundo. A partir desse esforço, será possível oferecer o melhor e mais eficiente tratamento a todas as crianças e adolescentes com esta patologia.

2.1.4 Conclusões

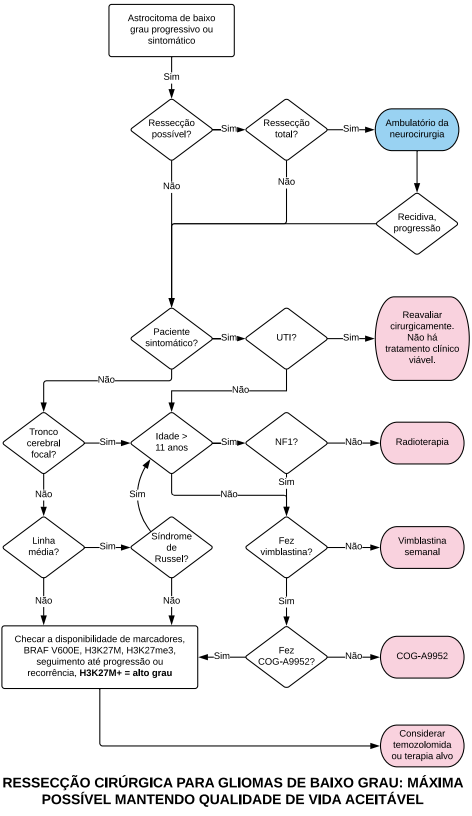
A conclusão sobre a terapia dos tumores neuroepiteliais de baixo grau é de que, hoje em dia, temos evidência de relativa boa qualidade documentando a história natural deste grupo de tumores, mas a ausência de adequados estudos controlados e randomizados ainda suscita dúvidas quanto à melhor conduta em cada situação. A partir dos dados que temos até o momento, um esquema racional de tratamento para gliomas de baixo grau pediátricos inclui:

- A A melhor ressecção cirúrgica possível (mantendo ao máximo a função) (nível 2)
- B Seguimento de todos os pacientes com doença residual (independente da quantidade) (nível 2)
- C Aguardar a progressão (ou piora sintomática) para indicar terapia adjuvante (mesmo quando doença residual) (nível 2)
- D Evitar radioterapia em menores de 5 anos e portadores de NF-1 através do uso de quimioterapia (TPCV um pouco superior a carboplatina-vincristina, vimblastina parece ser equivalente) (nível 4)
- E Tratar com radioterapia lesões progressivas após cirurgia e/ou quimioterapia, em maiores de 8-10 anos (nível 4)

Infelizmente, mesmo com essa abordagem baseada em evidência, uma quantidade significativa de pacientes terá doença progressiva apesar da melhor terapia, mostrando que o tratamento ótimo dos tumores neuro-epiteliais de baixo grau pediátricos ainda não foi atingido. A incorporação de marcadores moleculares e melhor definição de subgrupos de risco devem ser prioridades na agenda da pesquisa clínica.

2.2 Tumores embrionários e pineoblastoma

Tumores embrionários incluem o meduloblastoma (mais comum deste grupo e o tumor cerebral maligno mais frequente em crianças e adolescentes), tumor teratóide-rabdóide atípico, tumor embrionário formador de rosetas em multicamadas, tumor embrionário sem outra especificação (SOE) e outros tumores mais raros.



(i) FHC Félix, 2018

Figura 2.1: Tratamento de crianças com gliomas e outros tumores neuroepiteliais de baixo grau.

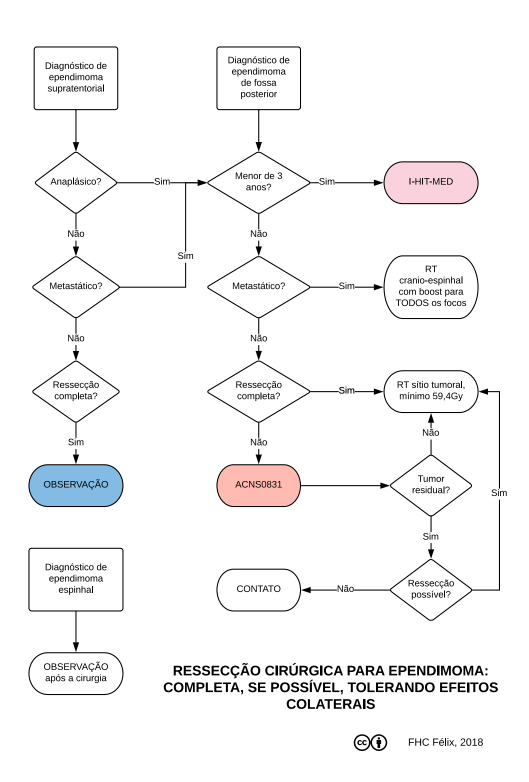
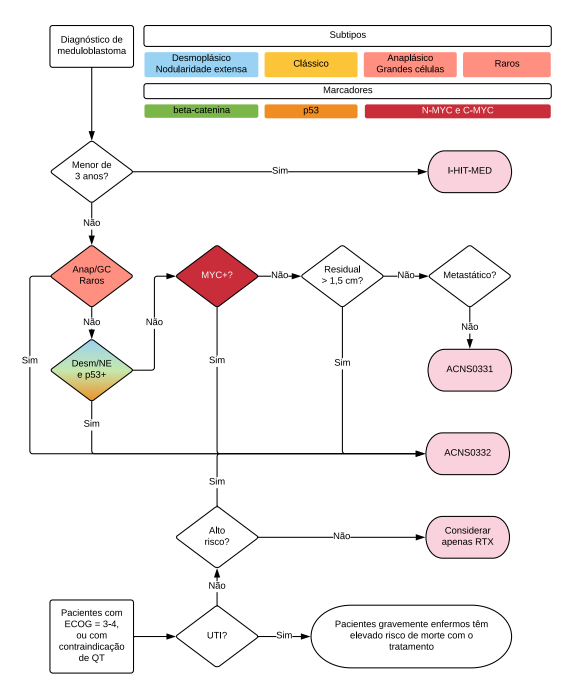


Figura 2.2: Tratamento de crianças com ependimomas.



RESSECÇÃO CIRÚRGICA PARA MEDULOBLASTOMA: MÁXIMA POSSÍVEL MANTENDO QUALIDADE DE VIDA ACEITÁVEL

FHC Félix, 2018

Figura 2.3: Tratamento de crianças com meduloblastomas.

Esquemas de tratamento

3.1 Introdução

No Centro Pediátrico do Câncer do Hospital Infantil Albert Sabin, utilizamos um total de 16 (dezesseis) protocolos de tratamento farmacológico para tumores cerebrais em crianças e adolescentes, baseados na literatura que foi citada neste manual. Estes protocolos foram adaptados a partir dos racionais dos ensaios clínicos descritos, com modificações pertinentes à realidade e disponibilidade de recursos em nosso serviço hospitalar. Além disso, quaisquer conclusões oriundas dos resultados destes ensaios clínicos, bem como informações de outros trabalhos e de outras fontes, foram usadas para adaptar os esquemas de tratamento à luz da melhor evidência disponível no momento em que este manual foi escrito. Alguns dos ensaios clínicos utilizados como modelo para parametrizar nossos protocolos ainda estão em andamento. Neste caso, apenas a parte não randomizada, não experimental dos esquemas foi adaptada e utilizada, mas não os braços de tratamento experimental ou não comprovado por evidências científicas.

3.2 O que são estes protocolos

Protocolo aqui significa um esquema de tratamento baseado em um ensaio clínico patrocinado por grandes grupos cooperativos de tratamento do câncer infantil. Nenhum destes protocolos inclui o texto completo ou trechos dos protocolos originais de pesquisa. Os pacientes tratados em nosso centro seguindo estes protocolos não estão sendo recrutados para pesquisa clínica. Estes protocolos também não constituem diretrizes terapêuticas, nem protocolos clínicos no sentido estrito, pois não foram elaborados por instituições ou grupos organizados, usando metodologia explícita. Nossos protocolos podem ser encarados como rotinas de manuseio dos pacientes e suas patologias, utilizados em nosso serviço hospitalar e baseados em evidências.

Pacientes com condições patológicas que não têm nenhum tratamento amplamente aceito, ou sobre as quais recaem controvérsias importantes quanto à terapêutica, são tratados com protocolos baseados em evidências preliminares, como ensaios clínicos piloto ou fase I-II, ou ainda revisões de evidências observacionais. Não existem, no momento, ensaios clínicos experimentais abertos em nosso serviço.

3.3 Como utilizar estes protocolos

Este manuscrito tem fins educativos e é voltado para falantes da língua portuguesa. Embora este documento seja usado pelo responsável deste projeto como rotina de tratamento dos seus pacientes, o autor

não pode responsabilizar-se pelo seu uso em outros locais e para o tratamento de outros pacientes, que não aqueles sob sua estrita supervisão. Os procedimentos e doses de medicamentos descritos no documento são no máximo possível fiéis ao empregado na literatura científica utilizada. No entanto, o autor não pode se responsabilizar por estas doses e seu uso, incluindo o manuseio não criterioso por profissional não habilitado para prescrever e administrar tais medicamentos.

Apenas médicos registrados de acordo com a legislação vigente em seu país e devidamente habilitados por sociedades de cancerologia (hemato-oncologia) pediátrica devem usar este documento, em parte, ou no todo, e segundo seu juízo, para o tratamento de pacientes. Neste caso, o autor isenta-se de responsabilidade legal sobre quaisquer resultados, incluindo complicações, eventos adversos, prejuízos ou custos, advindos do uso deste documento, ou parte dele, por qualquer outro que não ele mesmo. Ao obter este documento a partir deste projeto, o usuário dele (o documento) está tacitamente concordando com estes e outros termos explicitados aqui.

3.4 Declaração ética

Este manuscrito não necessariamente representa os pontos de vista ou é endossado pelo Hospital Infantil Albert Sabin ou pela Secretaria de Saúde do Estado do Ceará, sendo de iniciativa do responsável pela sua elaboração.

Apesar de tratados conforme os racionais de ensaios clínicos conhecidos, os pacientes não estão sendo recrutados para pesquisa, e isso é deixado claro antes do início do tratamento. Quaisquer esquemas alternativos de tratamento aceitáveis do ponto de vista de chances de sucesso e risco de efeitos adversos são informados aos responsáveis pelos pacientes. Estes podem escolher livremente entre os protocolos propostos ou tratamentos alternativos aceitáveis.

3.5 Formato e contribuições

Nas páginas que se seguem, apresentamos as folhas de acompanhamento ambulatorial dos pacientes que estão em tratamento quimioterápico em nosso serviço hospitalar. Estas folhas são anexadas a cada prontuário do paciente e são preenchidas de acordo com o andamento do tratamento, anotando doses administradas, principais complicações, atrasos, modificações de doses, atualização de informações, entre outros dados. As versões aqui mostradas são as mais atuais quando da publicação deste manual.

O manual foi escrito em LaTeX, usando ShareLatex (depois Overleaf) e programas para desktop (Texmaker). Todo o código do projeto está disponível num repositório público do GitHub, que pode ser acessado neste endereço: https://github.com/fhcflx/cpc-neuro.git. O arquivo *.tex contém o código correspondente. Contribuições são bem-vindas. Se você ainda não tem uma conta no GitHub (gratuita), inscreva-se, abra uma pendência (*issue*) ou faça uma cópia (*fork*), modifique o que achar necessário e peça para integrar (*pull request*) suas mudanças ao projeto. O sítio do projeto pode ser visitado neste endereço: https://fhcflx.github.io/cpc-neuro.

3.6 Uso não padronizado (off-label) de medicamentos

A definição da ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária) para uso *off-label* de medicamentos é a utilização de um medicamento aprovado para uma determinada indicação em um tratamento não previsto

na bula (não aprovado). Isso inclui estudos *a posteriori* que ampliam o uso de um medicamento para outras indicações e também o uso em outras doenças com base em similaridade fisiopatológica. Ainda de acordo com a ANVISA, o "uso *off-label* é, por definição, não autorizado por uma agência reguladora, mas isso não implica que seja incorreto".

Na legislação brasileira atual, não existe regulamentação ou normatização sobre o uso não padronizado de medicamentos. O Conselho Federal de Medicina (CFM), em resposta a um processo-consulta, emitiu o parecer 2/16, no qual define que "os procedimentos médicos *off label* são aqueles em que se utilizam materiais ou fármacos fora das indicações em bula ou protocolos, e sua indicação e prescrição são de responsabilidade do médico. Não compete às Comissões de Ética emitir juízo de valor sobre o uso de *off label*."[43]

Para o CFM, o papel das Comissões de Ética Médica e Comitê de Ética em Pesquisa deve ser educativo, uma vez que a responsabilidade do uso não padronizado é toda do médico prescritor. Assim, não há obrigação de reportar o uso não padronizado de medicamentos a nennuma instituição, da mesma forma que não existe exigência de consentimento informado por escrito no território nacional brasileiro para esse uso.

A utilização não padronizada de medicamentos é especialmente frequente na pediatria, uma vez que inexiste incentivo para que empresas que já tem produtos aprovados para adultos arquem com o dispendioso processo de registro da ampliação de seu uso para crianças. [44] Uma avaliação mostrou mais de 80% de prescrições *off-label* em uma UTI neonatal. [45] Na oncologia pediátrica, existem poucas avaliações semelhantes, mas o uso não padronizado de medicamentos é potencialmente maior ainda. [46, 47]

No caso dos esquemas de tratamento aqui descritos, praticamente todas as medicações têm indicações não padronizadas, seja por faixa etária (etoposido, vincristina, carboplatina, etc) ou por indicação não prevista em bula (vimblastina, cisplatina, ifosfamida e outros). De todas as medicações citadas nesta obra, apenas a ciclofosfamida, a lomustina e a temozolomida (quando usada para tratar gliomas de alto grau) são utilizadas de acordo com a aprovação da ANVISA.

Diversos autores já frisaram a necessidade de mais estudos a fim de validar as indicações, apresentações e vias de administração próprias da pediatria de todas as drogas utilizadas na prática clínica. Uma iniciativa como essa não pode esperar a iniciativa privada, que têm baixa probabilidade de investir em um processo dispendioso e sem retorno financeiro. Seria papel dos governos regular e fomentar o desenvolvimento das aplicações pediátricas de drogas. Infelizmente, em nosso país não existe programa governamental que contemple esse problema.

Referências Bibliográficas

- [1] Quinn T. Ostrom, Haley Gittleman, Peter Liao, Chaturia Rouse, Yanwen Chen, Jacqueline Dowling, Yingli Wolinsky, Carol Kruchko, and Jill Barnholtz-Sloan. Cbtrus statistical report: Primary brain and central nervous system tumors diagnosed in the united states in 2007–2011. *Neuro-Oncology*, 16(suppl 4):iv1–iv63, 2014.
- [2] Rafael Peris-Bonet, Carmen Martínez-García, Brigitte Lacour, Svetlana Petrovich, Begoña Giner-Ripoll, Aurora Navajas, and Eva Steliarova-Foucher. Childhood central nervous system tumours incidence and survival in europe (1978–1997): Report from automated childhood cancer information system project. *European Journal of Cancer*, 42(13):2064–2080, 2006.
- [3] Tai-Tong Wong, Donald M. Ho, Kai-Ping Chang, Sang-Hue Yen, Wan-You Guo, Feng-Chi Chang, Muh-Lii Liang, Hung-Chi Pan, and Wen-Yuh Chung. Primary pediatric brain tumors. *Cancer*, 104(10):2156–2167, 2005.
- [4] Beatriz de Camargo, Marceli de Oliveira Santos, Marise Souto Rebelo, Rejane de Souza Reis, Sima Ferman, Claudio Pompeaino Noronha, and Maria S. Pombo-de Oliveira. Cancer incidence among children and adolescents in brazil: First report of 14 population-based cancer registries. *International Journal of Cancer*, 126(3):715–720, 2010.
- [5] Gregory Gan and Daphne Haas-Kogan. Low-grade gliomas. In Nalin Gupta, Anuradha Banerjee, and Daphne Haas-Kogan, editors, *Pediatric CNS Tumors*, Pediatric Oncology, pages 1–35. Springer Berlin Heidelberg, 2010.
- [6] Sonia Partap and PaulGraham Fisher. Embryonal tumors. In Nalin Gupta, Anuradha Banerjee, and Daphne Haas-Kogan, editors, *Pediatric CNS Tumors*, Pediatric Oncology, pages 89–114. Springer Berlin Heidelberg, 2010.
- [7] Thomas E Merchant, Ian F Pollack, and Jay S Loeffler. Brain tumors across the age spectrum: Biology, therapy, and late effects. *Seminars in Radiation Oncology*, 20(1):58–66, 2010.
- [8] Orlandira L Araujo, Karinne M Trindade, Nadia M Trompieri, Juvenia B Fontenele, and Francisco Helder C Felix. Analysis of survival and prognostic factors of pediatric patients with brain tumor. *Jornal de Pediatria (Rio J)*, 87(5):425–432, 2011.
- [9] Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde. http://bit.ly/1rrj62P, 2014. Acessado: 26-12-2014.

- [10] Anuário Estatístico do Ceará 2013. http://bit.ly/1wt5ZtA, 2013. Acessado: 26-12-2014.
- [11] Instituto Nacional de Caâncer (Brasil). Coordenação de Prevencção e Vigilância de Caâncer. *Câncer da criança e adolescente no Brasil: dados dos registros de base populacional e de mortalidade*. INCA, 2008.
- [12] Dilmeire Sant'Anna Ramos Vosgerau and Joana Paulin Romanowski. Estudos de revisão: implicações conceituais e metodológicas. *Revista Diálogo Educacional*, 14(41):165–189, 2014.
- [13] Jeremy Howick, Iain (on behalf of the James Lind Library) Chalmers, Paul Glasziou, Trish Greenhalgh, Carl Heneghan, Alessandro Liberati, Ivan Moschetti, Bob Phillips, Hazel Thornton, Olive Goddard, and Mary Hodgkinson. The Oxford 2011 Levels of Evidence. Technical report, Oxford Centre for Evidence-Based Medicine, 2011. http://www.cebm.net/index.aspx?o=5653.
- [14] Joann L. Ater, Tianni Zhou, Emiko Holmes, Claire M. Mazewski, Timothy N. Booth, David R. Freyer, Ken H. Lazarus, Roger J. Packer, Michael Prados, Richard Sposto, Gilbert Vezina, Jeffrey H. Wisoff, and Ian F. Pollack. Randomized study of two chemotherapy regimens for treatment of low-grade glioma in young children: A report from the children's oncology group. *Journal of Clinical Oncology*, 30(21):2641–2647, 2012.
- [15] Johannes E. Wolff, Rolf-Dieter Kortmann, Birte Wolff, Torsten Pietsch, Ove Peters, Hans-Joerg Schmid, Stefan Rutkowski, Monika Warmuth-Metz, and Christoph Kramm. High dose methotrexate for pediatric high grade glioma: results of the hit-gbm-d pilot study. *Journal of Neuro-Oncology*, 102(3):433–442, May 2011.
- [16] S Epelman, S Aguia, J Quintana, R Melaragno, V Moraes, MZ Fernandes, E Morinaka, FM Torres, MN Alvares, MC Dondonis, and P Azevedo. Intensive chemotherapy after surgery and pre-radiation in children with high-risk medulloblastoma. results of the latin american study group slaop. *Medical and Pediatric Oncology*, 25(4):240, 1995.
- [17] Kenneth J. Cohen, Ian F. Pollack, Tianni Zhou, Allen Buxton, Emiko J. Holmes, Peter C. Burger, Daniel J. Brat, Marc K. Rosenblum, Ronald L. Hamilton, Robert S. Lavey, and Richard L. Heideman. Temozolomide in the treatment of high-grade gliomas in children: a report from the children's oncology group. *Neuro-Oncology*, 13(3):317–323, 2011.
- [18] Roger J. Packer, Amar Gajjar, Gilbert Vezina, Lucy Rorke-Adams, Peter C. Burger, Patricia L. Robertson, Lisa Bayer, Deborah LaFond, Bernadine R. Donahue, MaryAnne H. Marymont, Karin Muraszko, James Langston, and Richard Sposto. Phase iii study of craniospinal radiation therapy followed by adjuvant chemotherapy for newly diagnosed average-risk medulloblastoma. *Journal of Clinical Oncology*, 24(25):4202–4208, 2006. PMID: 16943538.
- [19] J. Russell Geyer, Richard Sposto, Mark Jennings, James M. Boyett, Richard A. Axtell, David Breiger, Emmett Broxson, Bernadine Donahue, Jonathan L. Finlay, Joel W. Goldwein, Linda A. Heier, Dennis Johnson, Claire Mazewski, Douglas C. Miller, Roger Packer, Diane Puccetti, Jerilynn Radcliffe, May Lin Tao, and Tania Shiminski-Maher. Multiagent chemotherapy and deferred radiotherapy in infants with malignant brain tumors: A report from the children's cancer group. *Journal of Clinical Oncology*, 23(30):7621–7631, 2005. PMID: 16234523.

- [20] Regina I. Jakacki, Peter C. Burger, Tianni Zhou, Emiko J. Holmes, Mehmet Kocak, Arzu Onar, Joel Goldwein, Minesh Mehta, Roger J. Packer, Nancy Tarbell, Charles Fitz, Gilbert Vezina, Joanne Hilden, and Ian F. Pollack. Outcome of children with metastatic medulloblastoma treated with carboplatin during craniospinal radiotherapy: A children's oncology group phase i/ii study. *Journal of Clinical Oncology*, 30(21):2648–2653, 2012. PMID: 22665539.
- [21] Eva Steliarova-Foucher, Charles Stiller, Brigitte Lacour, and Peter Kaatsch. International classification of childhood cancer, third edition. *Cancer*, 103(7):1457–1467, 2005.
- [22] David N. Louis, Hiroko Ohgaki, OtmarD. Wiestler, WebsterK. Cavenee, PeterC. Burger, Anne Jouvet, BerndW. Scheithauer, and Paul Kleihues. The 2007 who classification of tumours of the central nervous system. *Acta Neuropathologica*, 114(2):97–109, 2007.
- [23] Jeffrey H Wisoff, Robert A Sanford, Linda A Heier, Richard Sposto, Peter C Burger, Allan J Yates, Emiko J Holmes, and Larry E Kun. Primary neurosurgery for pediatric low-grade gliomas: A prospective multi-institutional study from the children's oncology group. *Neurosurgery*, 68(6), 2011.
- [24] Thomas E. Merchant, Larry E. Kun, Shengjie Wu, Xiaoping Xiong, Robert A. Sanford, and Frederick A. Boop. Phase ii trial of conformal radiation therapy for pediatric low-grade glioma. *Journal of Clinical Oncology*, 27(22):3598–3604, 2009.
- [25] Thomas E. Merchant, Heather M. Conklin, Shengjie Wu, Robert H. Lustig, and Xiaoping Xiong. Late effects of conformal radiation therapy for pediatric patients with low-grade glioma: Prospective evaluation of cognitive, endocrine, and hearing deficits. *Journal of Clinical Oncology*, 27(22):3691–3697, 2009.
- [26] Roger J. Packer, Joanne Ater, Jeffrey Allen, Peter Phillips, Russell Geyer, H. Stacy Nicholson, Regina Jakacki, Elizabeth Kurczynski, Michael Needle, Jonathan Finlay, Gregory Reaman, and James M. Boyett. Carboplatin and vincristine chemotherapy for children with newly diagnosed progressive low-grade gliomas. *Journal of Neurosurgery*, 86(5):747–754, 1997. PMID: 9126887.
- [27] A K Gnekow, R-D Kortmann, T Pietsch, and A Emser. Low grade chiasmatic-hypothalamic glioma-carboplatin and vincristin chemotherapy effectively defers radiotherapy within a comprehensive treatment strategy report from the multicenter treatment study for children and adolescents with a low grade glioma hit-lgg 1996 of the society of pediatric oncology and hematology (gpoh). *Klin Padiatr*, 216(6):331–342, Nov-Dec 2004.
- [28] M D Prados, M S Edwards, J Rabbitt, K Lamborn, R L Davis, and V A Levin. Treatment of pediatric low-grade gliomas with a nitrosourea-based multiagent chemotherapy regimen. *J Neurooncol*, 32(3):235– 241, May 1997.
- [29] Maura Massimino, Filippo Spreafico, Graziella Cefalo, Riccardo Riccardi, John David Tesoro-Tess, Lorenza Gandola, Daria Riva, Antonio Ruggiero, Laura Valentini, Elena Mazza, Lorenzo Genitori, Concezio Di Rocco, Piera Navarria, Michela Casanova, Andrea Ferrari, Roberto Luksch, Monica Terenziani, Maria Rosa Balestrini, Cesare Colosimo, and Franca Fossati-Bellani. High response rate to cisplatin/etoposide regimen in childhood low-grade glioma. J Clin Oncol, 20(20):4209–4216, Oct 2002.

- [30] H S Friedman, J P Krischer, P Burger, W J Oakes, B Hockenberger, M D Weiner, J M Falletta, D Norris, A H Ragab, and D H Jr Mahoney. Treatment of children with progressive or recurrent brain tumors with carboplatin or iproplatin: a pediatric oncology group randomized phase ii study. *J Clin Oncol*, 10(2):249–256, Feb 1992.
- [31] Astrid K. Gnekow, Fabian Falkenstein, Stephan von Hornstein, Isabella Zwiener, Susanne Berkefeld, Brigitte Bison, Monika Warmuth-Metz, Pablo Hernáiz Driever, Niels Soerensen, Rolf-D. Kortmann, Torsten Pietsch, and Andreas Faldum. Long-term follow-up of the multicenter, multidisciplinary treatment study hit-lgg-1996 for low-grade glioma in children and adolescents of the german speaking society of pediatric oncology and hematology. *Neuro-Oncology*, 14(10):1265–1284, 2012.
- [32] Astrid K. Gnekow, Fabian Falkenstein, David Walker, Giorgio Perilongo, Sue Picton, Jacques Grill, Rolf-Dieter Kortmann, Tore Stokland, Antoinette Schouten van Meeteren, Irene Slavc, Andreas Faldum, and Gian Luca de Salvo. SIOP-LGG 2004 Cohort description of a comprehensive treatment strategy for low grade glioma in children and adolescents including a randomised chemotherapy trial and a radiotherapy trial. *Neuro-Oncology*, 14(suppl 1):i74, 2012.
- [33] Astrid K. Gnekow, David A. Walker, Daniela Kandels, Susan Picton, Giorgio Perilongo, Jacques Grill, Tore Stokland, Per Eric Sandstrom, Monika Warmuth-Metz, Torsten Pietsch, Felice Giangaspero, René Schmidt, Andreas Faldum, Denise Kilmartin, Angela De Paoli, Gian Luca De Salvo, Astrid K. Gnekow, Irene Slavc, Giorgio Perilongo, Sue Picton, David Walker, Tore Stokland, Per Erik Sandstrom, Niels Clausen, Mikko Arola, Olafur Gisli Jonsson, Ofelia Cruz, Aurora Navajas, Anna Teijeiro, Jacques Grill, Chantal Kalifa, Marie-Anne Raquin, Joris Verlooy, Volkmar Hans, Torsten Pietsch, Wolfram Scheurlen, Johannes Hainfellner, Felice Giangaspero, James Ironside, Keith Robson, Kari Skullerud, David Scheie, NN, Marie-Madeleine Ruchoux, Anne Jouvet, Dominique Figarella-Branger, Arielle Lellouch-Toubiana, Monika Warmuth-Metz, Daniela Prayer, Milena Calderone, Tim Jaspan, Soren Jacob Bakke, Eli Vazquez, Dominique Couanet, Rolf D. Kortmann, Karin Diekmann, Giovanni Scarzello, Roger Taylor, Knut Lote, Jordi Giralt, Christian Carrie, Jean Louis Habrand, Niels Soerensen, Thomas Czech, Paul Chumas, Bengt Gustavson, Michel Zerah, Bettina Wabbels, Maria Luisa Pinello, Alistair Fielder, Ian Simmons, Terje Christoffersen, Gabriele Calaminus, Knut Brockmann, Ronald Straeter, Friedrich Ebinger, Pablo Hernaiz-Driever, Herwig Lackner, Colin Kennedy, Adam Glaser, Bo Stromberg, Jose Ma Indiano, Chantal Rodary, Eric Bouffet, Didier Frappaz, Andreas Faldum, Angela Emser, Gian Luca De Salvo, Suzanne Stephens, David Machin, Marie-Cécile Le Deley, Thore Egeland, Carolyn Freemann, Martin Schrappe, and Richard Sposto. A european randomised controlled trial of the addition of etoposide to standard vincristine and carboplatin induction as part of an 18-month treatment programme for childhood (<16 years) low grade glioma – a final report. European Journal of Cancer, 81:206–225, aug 2017.
- [34] Alvaro Lassaletta, Katrin Scheinemann, Shayna M. Zelcer, Juliette Hukin, Beverley A. Wilson, Nada Jabado, Anne Sophie Carret, Lucie Lafay-Cousin, Valerie Larouche, Cynthia E. Hawkins, Gregory Russell Pond, Ken Poskitt, Daniel Keene, Donna L. Johnston, David D. Eisenstat, Rahul Krishnatry, Matthew Mistry, Anthony Arnoldo, Vijay Ramaswamy, Annie Huang, Ute Bartels, Uri Tabori, and Eric Bouffet. Phase ii weekly vinblastine for chemotherapy-naïve children with progressive low-grade glioma: A canadian pediatric brain tumor consortium study. *Journal of Clinical Oncology*, 34(29):3537–3543, 2016.

- [35] J.M.L. Piñero. Santiago Ramón y Cajal:. Biografías (Universidad de Valencia). Editorial UOC, 2014.
- [36] David N. Louis, Arie Perry, Guido Reifenberger, Andreas von Deimling, Dominique Figarella-Branger, Webster K. Cavenee, Hiroko Ohgaki, Otmar D. Wiestler, Paul Kleihues, and David W. Ellison. The 2016 world health organization classification of tumors of the central nervous system: a summary. *Acta Neuropathologica*, 131(6):803–820, Jun 2016.
- [37] Roger J. Packer, Stephan Pfister, Eric Bouffet, Robert Avery, Pratiti Bandopadhayay, Miriam Bornhorst, Daniel C. Bowers, David Ellison, Jason Fangusaro, Nicholas Foreman, Maryam Fouladi, Amar Gajjar, Daphne Haas-Kogan, Cynthia Hawkins, Cheng-Ying Ho, Eugene Hwang, Nada Jabado, Lindsay B. Kilburn, Alvaro Lassaletta, Keith L. Ligon, Maura Massimino, Schouten-van Meeteren, Sabine Mueller, Theo Nicolaides, Giorgio Perilongo, Uri Tabori, Gilbert Vezina, Katherine Warren, Olaf Witt, Yuan Zhu, David T. Jones, and Mark Kieran. Pediatric low-grade gliomas: implications of the biologic era. *Neuro-Oncology*, 19(6):750–761, 2017.
- [38] David T.W. Jones, Sylvia Kocialkowski, Lu Liu, Danita M. Pearson, L. Magnus Bäcklund, Koichi Ichimura, and V. Peter Collins. Tandem duplication producing a novel oncogenic braf fusion gene defines the majority of pilocytic astrocytomas. *Cancer Research*, 68(21):8673–8677, 2008.
- [39] Anja E. Eisenhardt, Heike Olbrich, Michael Röring, Wibke Janzarik, Ton Nu Van Anh, Huriye Cin, Marc Remke, Hendrik Witt, Andrey Korshunov, Stefan M. Pfister, Heymut Omran, and Tilman Brummer. Functional characterization of a braf insertion mutant associated with pilocytic astrocytoma. *International Journal of Cancer*, 129(9):2297–2303, 2011.
- [40] David T. W. Jones, Jan Gronych, Peter Lichter, Olaf Witt, and Stefan M. Pfister. Mapk pathway activation in pilocytic astrocytoma. *Cellular and Molecular Life Sciences*, 69(11):1799–1811, Jun 2012.
- [41] Genevieve Schindler, David Capper, Jochen Meyer, Wibke Janzarik, Heymut Omran, Christel Herold-Mende, Kirsten Schmieder, Pieter Wesseling, Christian Mawrin, Martin Hasselblatt, David N. Louis, Andrey Korshunov, Stefan Pfister, Christian Hartmann, Werner Paulus, Guido Reifenberger, and Andreas von Deimling. Analysis of braf v600e mutation in 1,320 nervous system tumors reveals high mutation frequencies in pleomorphic xanthoastrocytoma, ganglioglioma and extra-cerebellar pilocytic astrocytoma. Acta Neuropathologica, 121(3):397–405, Mar 2011.
- [42] Ruth G. Tatevossian, Bo Tang, James Dalton, Tim Forshew, Andrew R. Lawson, Jing Ma, Geoff Neale, Sheila A. Shurtleff, Simon Bailey, Amar Gajjar, Suzanne J. Baker, Denise Sheer, and David W. Ellison. Myb upregulation and genetic aberrations in a subset of pediatric low-grade gliomas. *Acta Neuropathologica*, 120(6):731–743, Dec 2010.
- [43] Ibrahim Qaddoumi, Wilda Orisme, Ji Wen, Teresa Santiago, Kirti Gupta, James D. Dalton, Bo Tang, Kelly Haupfear, Chandanamali Punchihewa, John Easton, Heather Mulder, Kristy Boggs, Ying Shao, Michael Rusch, Jared Becksfort, Pankaj Gupta, Shuoguo Wang, Ryan P. Lee, Daniel Brat, V. Peter Collins, Sonika Dahiya, David George, William Konomos, Kathreena M. Kurian, Kathryn McFadden, Luciano Neder Serafini, Hilary Nickols, Arie Perry, Sheila Shurtleff, Amar Gajjar, Fredrick A. Boop, Paul D. Klimo, Elaine R. Mardis, Richard K. Wilson, Suzanne J. Baker, Jinghui Zhang, Gang Wu, James R. Downing, Ruth G. Tatevossian, and David W. Ellison. Genetic alterations in uncommon

- low-grade neuroepithelial tumors: Braf, fgfr1, and myb mutations occur at high frequency and align with morphology. *Acta Neuropathologica*, 131(6):833–845, Jun 2016.
- [44] Brasil. Conselho Federal de Medicina. Parecer consulta 2/16 prescrição de medicamentos off label e resolução 1.982/12, 2016.
- [45] Shah SS, Hall M, Goodman DM, and et al. Off-label drug use in hospitalized children. *Archives of Pediatrics & Adolescent Medicine*, 161(3):282–290, 2007.
- [46] Clarissa G. Carvalho, Mariana R. Ribeiro, Mariana M. Bonilha, Mauro Fernandes Jr, Renato S. Procianoy, and Rita C. Silveira. Uso de medicamentos off-label e não licenciados em unidade de tratamento intensivo neonatal e sua associação com escores de gravidade. *Jornal de Pediatria*, 88:465 470, 12 2012.
- [47] H. van den Berg and N. Tak. Licensing and labelling of drugs in a paediatric oncology ward. *Br J Clin Pharmacol*, 72(3):474–481, Sep 2011.
- [48] M. M. Saiyed, P. S. Ong, and L. Chew. Off-label drug use in oncology: a systematic review of literature. *Journal of Clinical Pharmacy and Therapeutics*, 42(3):251–258, 2017.

Apêndice A

Quimioterapia de primeira linha

A.1 Glioma de baixo grau

Racional: num estudo piloto de 2003, o grupo de Eric Bouffet mostrou a viabilidade e boa resposta do uso de vimblastina semanal em pacientes com reação à carboplatina. No estudo fase II do The Hospital for Sick Children, a vimblastina foi eficaz em induzir remissão parcial ou completa em 36% de 51 pacientes com gliomas de baixo grau recorrentes ou progressivos, após esquemas prévios de quimioterapia e/ou radioterapia ¹. Um estudo fase II que incluiu 54 pacientes com gliomas de baixo grau progressivos usou a vimblastina como primeira linha, mostrando resultados aparentemente semelhantes a outros estudos (como o COG-A9952) ².

Elegível: astrocitoma de baixo grau (pilocítico, difuso, outros), oligodendroglioma, ganglioglioma, tumores mistos (oligoastrocitomas, outros), tumores de vias ópticas/hipotálamo (imagem típica, mesmo sem biópsia). Incluir tumores focais de tronco, excluir DIPG, ou tumores difusos de linha média H3K27M+. Pacientes com reação ou contraindicação ao uso de carboplatina; doença recorrente após prévio tratamento com quimioterapia e/ou radioterapia. Alternativa como primeira linha de tratamento. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a conduta expectante é uma opção, uma vez que, via de regra, o crescimento destes tumores é lento e sua progressão demora anos, ou mesmo décadas. Pacientes de maior risco, como aqueles com lesões de vias ópticas ou hipotálamo, síndrome diencefálica ou com lesões de crescimento rápido devem ser tratados sem grande demora. Se possível, uma nova ressecção cirúrgica deve ser avaliada. O protocolo baseado no estudo COG-A9952 (carboplatina e vincristina) pode ser usado como primeira linha. A principal alternativa adjuvante para pacientes com mais de 5 anos e sem NF-1 é a RT local. Pacientes com astrocitomas difusos têm maior risco de transformação maligna após RT.

Nome:	
Peso:	Estatura:

A.1.1 Quimioterapia adjuvante: 52 semanas ou 1 ano

D1	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D8	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Do	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Versão Abril/2018

¹Lafay-Cousin et al, 2003; Bouffet et al, 2012

²Lassaletta et al, 2016

D15	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D22	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Ruoricu
	, 0,		
D29	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg) Data:		
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D36	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Ruoricu
	, 0,	<u> </u>	
D43	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D50	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Kubiica
	EV cm boto (max romg)	Data.	
D.55	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D57	EV em bolo (max 10mg) Data:		
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D64	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D71	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Rubilea
D78	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
<i>D</i> /6	EV em bolo (max 10mg) Data:		
	Xr. 11 (* 0.0 (*)	A1 1 () 2. () 2.	D 1 :
D85	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
<u>L'Adiffes.</u>	1,0 × 10).	1144(> 10).	100.
D02	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D92	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D99	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D106	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Ruoricu
		1	1
D113	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:

Nome:				
Peso:		Estatura:		
D120	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D127	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D134	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D141	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:	
D148	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D155	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D162	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D169	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:	
D176	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D183	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D190	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
D197	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:	
D204	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica	

D211	Vimblastina 6, 0mg/m ² Administrado: () Sim () Nã EV em bolo (max 10mg) Data:		Rubrica
D218	Vimblastina 6, 0mg/m ² Administrado: () Sim () Não EV em bolo (max 10mg) Data:		Rubrica
225	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D232	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D239	Vimblastina 6, 0mg/m ² Administrado: () Sim () Não EV em bolo (max 10mg) Data:		Rubrica
D246	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D253	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D260	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D267	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D274	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D281	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D288	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D295	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D302	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D309	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:

Nome.					
Peso:		Estatura:			
D316	Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica		
	2 v em core (max romg)	- Dutui			
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
D323	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
D330	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
D330	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
D337	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
DSST	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:		
D344	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
D351	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
EV em bolo (max 10mg)		Data:			
-					
D358	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
D365	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica		
	EV em bolo (max 10mg)	Data:			
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:		

Final de Protocolo Solicitar imagem (RNM)

A.1.2 Modificações de dose:

Se $750 \ge \text{Neut} \ge 500/\text{mm}^3$, reduzir dose para 5mg/m^2 . Se Neut $< 500\text{mm}^3$, interromper até subir para 750 ou mais. Se toxicidade hematológica recorrente, reduzir dose para 4mg/m^2 .

ATENÇÃO: o objetivo deste protocolo é ADIAR O USO DA RT (se não tiver sido feita) até a criança atingir uma idade onde os efeitos adversos da radiação sejam reduzidos, ou controlar doença recidivada após a RT. A principal resposta deste protocolo é ESTABILIZAÇÃO DA DOENÇA. Logo, é inadequado iniciar este esquema de QT em crianças em regime de internação prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar"sua condição clínica. Igualmente, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

A.2 Meduloblastoma - Risco padrão – Adaptado dos ensaios CCG-9961 e ACNS0331

Racional: no estudo do COG, a QT possibilitou a redução da dose da RT para o neuro-eixo para 2340 cGY, com *boost* para o sítio tumoral completando 54 Gy de dose total³. O COG está testando agora uma nova redução da RT, com o ensaio fase III ACNS0331. O COG fez modificações na manutenção do protocolo. Utilizamos o esquema de QT segundo o braço controle do ensaio ACNS0331, derivado do CCG-9961.

Elegível: apenas meduloblastoma (fossa posterior), com menos de 1,5cm² de tumor residual (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); sem metástases (RNM de neuro-eixo e PL/MO); excluir tumores com anaplasia ou positivos para N-MYC/C-MYC. Tratamento precisa iniciar até 31 dias após cirurgia. Excluir pacientes com menos de 3 anos. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a principal alternativa é a RT para neuro-eixo sem redução de dose (36 Gy) com boost para a fossa posterior de 18-20 Gy, completando 54-56 Gy de dose total. Essa estratégia, na ausência de QT adjuvante, é capaz de evitar recidivas em pacientes de risco padrão.

Nome:	
Peso:	Estatura:

A.2.1 Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)

	SEMANA 1						
Dia	Dose RT		- Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimioterapia	Ruonca		
D 1		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D2		1,8 Gy					
D3		1,8 Gy					
D4		1,8 Gy					
D5		1,8 Gy					
Exames	Neut (> 7, 5	$\times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Exames	BT(<1,9mg/d	1):	BD(< 1	l,5mg/dl):			

	SEMANA 2						
Dia	Dose RT		Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rubitea		
D8		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D9		1,8 Gy					
D10		1,8 G y					
D11		1,8 G y					
D12		1,8 Gy					
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):			
Ladilles	BT(<1,9mg/d	l):	BD(< 1	, 5mg/dl):			

Versão Abril/2018

³Packer et al, 2006

	SEMANA 3						
Dia	Dose RT		Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rubiica		
D15		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D16		1,8 Gy					
D17		1,8 Gy					
D18		1,8 Gy					
D19		1,8 Gy					
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):			
Laines	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1	, 5mg/dl):			

	SEMANA 4						
Dia	Dose	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quinnoterapia	Rubiica		
D22		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D23		1,8 Gy					
D24		1,8 Gy					
D25	1,8 Gy						
D26	1,8 Gy						
Exames	Neut (> 7, 5 ×	(10^2) :	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Laines	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1				

	SEMANA 5						
Dia	Dose	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rubiica		
D29	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D30	$1,8 \mathrm{Gy}$						
D31	1,8 Gy						
D32	1,8 Gy						
D33	1,8 Gy						
Exames	Neut (> 7, 5 ×	(10^2) :	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Lailles	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1, 5mg/dl):				

	SEMANA 6						
Dia	Dose	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Ruonea		
D36	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D37	1,8 Gy						
D38	1,8 Gy						
D39	1,8 Gy						
D40	1,8 Gy						
Exames	Neut (> 7, 5 >	< 10 ²):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Ladilles	BT(<1,9mg/dl	l):	BD(< 1				

Nome:							
Peso: Estatura:							
	SEMANA 7						
Dia	Dose RT		Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quilinoterapia	Ruonea		
D43	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²			
Exames	Neut (> 7, 5 >	(10^2) :	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Exames	BT(<1.9mg/d)).	BD(< 1	5mg/dl)·			

Intervalo de 28 dias

Máximo de 8 doses de VCR, máximo de 20 dias recebendo RT cranioespinhal, máximo de 51 dias de RT no total

A.2.2 Manutenção: 04 ciclos A e 04 ciclos B

	CICLO A					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D71	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
D72	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
Exames	Neut(> 10^3):	'	Plaq(> 10^5):			
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):					
				•		
D78	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			
D85	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			

Intervalo de 28 dias

CICLO B					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D113	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D114	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D120	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

CICLO A						
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D141	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
D142	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):			
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):					
D148	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
D155	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			

Intervalo de 28 dias

CICLO B					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D183	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D184	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D190	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

	CICLO A					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D211	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
D212	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):			
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):					
D218	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			
				•		
D225	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			
	·		·			

Intervalo de 28 dias

Peso:		Es	tatura:			
CICLO B						
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D253	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
D254	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
Ewannes	Neut(> 10^3):	<u> </u>	Plaq(> 10^5):			
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):					
D260	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			

Intervalo de 21 dias

CICLO A					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D281	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D282	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D288	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
D295	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		

Intervalo de 28 dias

CICLO B					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D323	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D324	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut (> 10^3):		Plaq (> 10^5):		
Exames	ClearCreat Neut (> $7,5 \times 10^2$):				
D330	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		

FIM DE PROTOCOLO

A.2.3 Modificações de dose:

Se tiver que adiar a CTX por neutropenia, reduzir em 50% a dose, mesmo após recuperação.

Toxicidade grau 3-4 pela VCR, suspender dose seguinte. Reiniciar com dose normal. Recorrência: reduzir dose. Se ocorrer redução de 20dB ou mais em frequências auditivas baixas (500-2000Hz), reduzir CDDP em 50%. Se ocorrer redução de 30dB na faixa de 4000-8000 Hz), reduzir CDDP em 50%. Ototoxicidade grau

IV: interromper CDDP até nível de lesão retornar ao grau II.

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo.

ATENÇÃO: o objetivo deste protocolo é REDUZIR A DOSE DA RT PARA O NEURO-EIXO, visando reduzir os efeitos adversos da radiação, sem aumentar a taxa de recidiva. Logo, é inadequado iniciar este esquema de QT em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

A.3 Tumores malignos do SNc em menores de 3 anos – Adaptado do ensaio CCG 9921

Racional: no estudo do COG, a QT foi capaz de adiar e até tornar desnecessária a RT. Essa tem sido a principal estratégia de tratamento na maioria dos ensaios clínicos em crianças com esse perfil⁴. Pacientes com sPNET e ATRT têm prognóstico bem inferior que os outros.

Elegível: gliomas de alto grau, ependimoma, tumores embrionários, tumores de células germinativas. Independente se metástase. Estadiamento: citologia LCR e imagem do neuro-eixo (RNM) para ependimomas e tumores embrionários (meduloblastoma, PNET, ATRT, pineoblastoma, outros); marcadores para TCG. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe tratamento padrão para crianças menores de 3 anos com tumores cerebrais malignos. Os pacientes com ressecção incompleta têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida livre de progressão prolongada reduzida.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

A.3.1 Indução: 5 ciclos (VCEC)

			Ciclo 1			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Vincristina 0, 05 mg/kg	$> 10^3/mm^3$	$> 10^5/mm^3$	() Sim () Não	
1		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina $3,5mg/kg$			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
2		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
3		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1$ e 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
4-13		G-CSF 5μg/kg/dia			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
15		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Versão Abril/2018

⁴Geyer, 2005

			Ciclo 2			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Vincristina 0,05 mg/kg	$> 10^3/mm^3$	$> 10^5/mm^3$	() Sim () Não	
22		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina $3,5mg/kg$,	() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
23		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
24		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
25-34		G-CSF 5μg/kg/dia			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
29		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
36		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

			Ciclo 3			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Vincristina 0,05 mg/kg	$> 10^3/mm^3$	$> 10^5/mm^3$	() Sim () Não	
43		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina $3,5mg/kg$			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
44		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
45		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
46-55		G-CSF 5μg/kg/dia			() Sim () Não	
		166				

Dia	Data		Administrado	Rubrica
50		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
57		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Nome: _						
Peso: _			Esta	itura:		
			Ciclo 4			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
64		Cisplatina $3,5mg/kg$		I	() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
65		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1 e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim() Não	
66		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1 e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
67-76		G-CSF 5μg/kg/dia			() Sim () Não	

			Ciclo 5			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
85		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
03		Cisplatina $3,5mg/kg$			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
86		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5h$			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
87		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5h$			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
88-97		G-CSF 5μg/kg/dia			() Sim () Não	

REAVALIAR

Menos de 36 meses de idade ao terminar indução: Sem doença residual – ir para manutenção. Doença residual: considerar *second look surgery*.

Mais de 36 meses de idade ao terminar a indução: Sem doença residual, nem metástase – manutenção. Doença residual/metástase – RT antes da manutenção. Reiniciar QT 4 semanas após o fim da RT e completar a manutenção.

A.3.2 Manutenção: 08 ciclos

			Ciclo 1			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
1		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
2		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
15		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	
22		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
29		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
30		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

	Ciclo 2							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica		
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não			
50		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não			
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia		1	() Sim () Não			
51		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não			

Dia	Data		Administrado	Rubrica
57		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	
64		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
71		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
78		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
79		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

Nome	:					
Peso:			Es	tatura:		
			Ciclo 3			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não	
99		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia		,	() Sim () Não	
100		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
Dia	Data				Administrado	Rubrica
106		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
113		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
120		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia		1	() Sim () Não	
127		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0$, 1 e 5h		I	() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
128		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	
Dia	Data	Carboniating 10 mg/kg	Ciclo 4 Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
148		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
1.10		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
149		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
Dia	Data				Administrado	Rubrica
155		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
162		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
169		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
176		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1e$ 5h		1	() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
177		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	
			Ciclo 5			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
197		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
198		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
204		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
211		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	
218		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
225		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
226		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

	Ciclo 6						
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não		
246		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não		
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não		
247		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia	1		() Sim () Não	1	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
253		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
260		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
267		Vincristina 0, 05 mg/kg	() Sim () Não	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
274		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1 e 5 \text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
275		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

Peso:			Es	tatura:		
			Ciclo 7			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não	
295		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
296		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
Dia	Data				Administrado	Rubrica
302		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
309		Vincristina 0, 05 mg/kg			() Sim () Não	
		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
316		Vincustina 0, 05 mg/kg			()3111 ()1440	
	Data	Vincristina 0, 05 mg/kg	Leuco	Plag		Rubrica
	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
Dia	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia	Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não	Rubrica
Dia	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h	Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não () Sim () Não	Rubrica
Dia 323	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia	Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não	Rubrica
Dia 323	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h	Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não () Sim () Não	Rubrica
Dia 323	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia	Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não	Rubrica
Dia 323 324		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)	Ciclo 8		Administrado () Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não	
Dia 323 324	Data	Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)	Ciclo 8 Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não	
Dia 323 324 Dia		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia Etoposido 1, 5 mg/kg/dia) Carboplatina 10 mg/kg	Ciclo 8		Administrado () Sim () Não Administrado () Sim () Não	Rubrica
Dia 323 324 Dia		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia Etoposido 1, 5 mg/kg/dia) Carboplatina 10 mg/kg Vincristina 0, 05 mg/kg	Ciclo 8 Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não Administrado () Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não	
Dia 323 324 Dia 344 345		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia MESNA 55 mg/kg/dia ×0, 1 e 5h Etoposido 1, 5 mg/kg/dia Etoposido 1, 5 mg/kg/dia) Carboplatina 10 mg/kg	Ciclo 8 Leuco	Plaq	Administrado () Sim () Não Administrado () Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
351		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
358		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	
365		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
372		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1$ e 5 h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
373		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

Reavaliar com imagem – Re-operação se possível Encaminhar para Radioterapia Final de Protocolo

A.3.3 Modificações de dose:

Adiar se L < 1000/mm³ ou P < 100000/mm³. Se atraso maior que 7 dias, reduzir dose de ciclofosfamida em 20Toxicidade grau 3-4 pela VCR, suspender dose seguinte. Reiniciar com dose normal. Recorrência: reduzir dose. Bilirrunina total de 1,5-1,9 mg/dl, reduzir VCR para 1,0 mg/m²; se bilirrubina > 1,9 mg/dl, suspender uma dose de VCR.

G-CSF: se ocorrer atraso maior que 1 semana no início do próximo ciclo, fazer G-CSF imediatamente após a droga que causou neutropenia. Se ocorrer infecção grave com neutropenia, tratar a infecção e iniciar G-CSF imediatamente e fazer no próximo ciclo. Se novo episódio infeccioso ocorrer apesar de usar G-CSF, reduzir dose em 25% da droga causadora da neutropenia.

Se o clearance de creatinina <50% basal ou <60, suspender CDDP. No ciclo seguinte, se exames normalizados, fazer 50% da dose de CDDP. Aumente novamente para 100% somente no terceiro ciclo, se exames mantiverem-se normais. Se ocorrer redução de 20dB ou mais em freqüências auditivas baixas (500-2000Hz), reduzir carboplatina em 50%. Se ocorrer redução de 30dB na faixa de 4000-8000 Hz), reduzir carboplatina em 50%. Ototoxicidade grau IV: interromper carboplatina até nível de lesão retornar ao grau II.

ATENÇÃO: objetivo deste protocolo é ADIAR O USO DA RT até a criança atingir uma idade onde os efeitos adversos da radiação sejam toleráveis (3 anos). Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

A.4 Ependimoma – Adaptado dos ensaios do COG e SIOP e de dados combinados da literatura

Racional: nos estudos do COG, os pacientes foram estratificados em 4 grupos ⁵:

- Estrato 1 Paciente com ependimomas clássicos supratentoriais com ressecção microscopicamente completa.
- Estrato 2 Pacientes com ressecção parcial.
- Estrato 3 Pacientes com ressecção total macroscópica ou subtotal (até 5 mm de tumor residual).
- Estrato 4 Pacientes com ependimomas anaplásicos supratentoriais com ressecção total ou infratentoriais (qualquer histologia) com ressecção total.

Dados combinados da literatura Ramaswamy *et al*, 2016 confirmam o impacto da ressecção tumoral e da radioterapia no tratamento do ependimoma, mas relativizam a importância do grau da OMS. Os resultados dos estudos do SIOP parecem indicar uma pequena influência da anaplasia no prognóstico, porém eles não levaram em conta os novos dados moleculares ⁶. Até o momento, não existem dados comprovando a eficácia do uso rotineiro de QT adjuvante pré ou pós-RT. Além disso, os resultados do ensaio ACNS0121 parecem indicar que a RT não deve ser postergada após a cirurgia, nem mesmo para tentar a realização de *second-look surgery* para diminuir o tumor residual.

Assim, o principal tratamento para pacientes com ependimoma mantém-se a ressecção mais ampla possível e RT logo em seguida, idealmente até 30 dias depois. Da mesma forma, os dados combinados da literatura sugerem que a dose de RT deve ser idealmente não menor que 59.4 Gy em crianças maiores que 3 anos ⁷. Um consenso de conduta clínica baseado nas novas informações moleculares sugere o seguinte para pacientes com ependimoma intracraniano ⁸:

- 1 . O tratamento não deve se basear no grau histológico da OMS, exceto em ensaios clínicos.
- 2 . Ependimomas supratentoriais e da fossa posterior são doenças molecularmente diferentes (mas isso não impacta na clínica ainda).
- 3 . Revisão central de imagens e histologia e estadiamento molecular devem ser componentes centrais em ensaios clínicos.
- 4 . O padrão de tratamento fora de ensaios clínicos é a máxima ressecção segura para o paciente, seguida de RT focal.

Elegível:Estadiamento pré-tratamento: até 0,5cm de tumor residual (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); sem metástases (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar até 56 dias após cirurgia. Apenas EPENDIMOMA (excluindo espinhal). Pacientes com mais de 3 anos de idade. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com ependimoma. O tratamento padrão é RT no leito tumoral. Os pacientes com ressecção incompleta têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida livre de progressão prolongada reduzida.

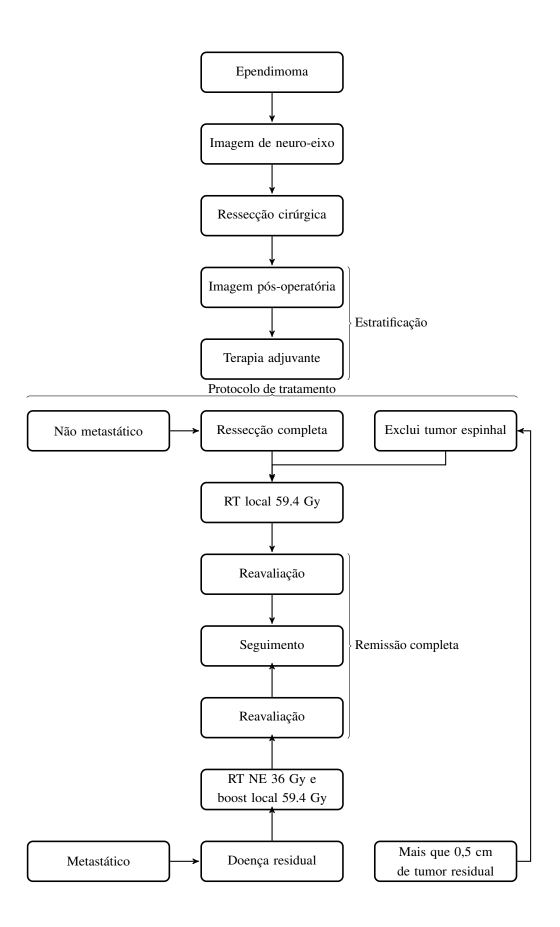
Versão Abril/2018

⁵Merchant et al, 2015

⁶Massimino et al, 2016

⁷Merchant *et al*, 2017

⁸Pajtler et al, 2017



A.5 Tumores embrionários – Adaptado dos ensaios COG-A99701 e ACNS0332

Racional: no estudo piloto do COG⁹, a QT durante a RT possibilitou a melhora da sobrevida de pacientes com tumor residual ou metástase. O COG está testando agora essa estratégia no ensaio fase III ACNS0332. Não existe tratamento quimioterápico padrão para estes pacientes, porém os resultados do COG são os melhores publicados até o momento. Reforço deve ser feito também sobre as metástases espinhais, até 45Gy dose total acima do cone medular e 50,4 Gy abaixo dele. Reavaliar com imagens 4 semanas após terminar RT.

Elegível: meduloblastoma (fossa posterior) e PNET, com mais de 1,5cm² de tumor residual (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); e/ou com metástases (RNM de neuro-eixo e PL/MO); incluir tumores com anaplasia ou positivos para N-MYC/C-MYC. Excluir pacientes com marcador INI-1 negativo ou menores de 3 anos. Tratamento precisa iniciar até 31 dias após cirurgia. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe alternativa de QT amplamente aceita para este grupo de pacientes. Invariavelmente, os pacientes com doença metastática e fatores de risco molecular têm prognóstico insatisfatório, com reduzida sobrevida livre de progressão prolongada.

Nome:	
Peso:	Estatura:

A.5.1 Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)

SEMANA 1					
Dia	Dos	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quillioterapia	Rublica
D1		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²	
				Carboplatina 35mg/m ²	
D2		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²	
D3		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²	
D4		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²	
D5		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²	
Exames	Neut (> 7, 5 >	$< 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):		
LAdilles	BT(<1,9mg/d)	l):	BD(< 1	, 5mg/dl):	

Versão	Abril	1/2018	

⁹Jakacki et al, 2012

	SEMANA 2						
Dia	Dos	se RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quinnoterapia	Rubitea		
D8		1,8 Gy		Vincristina 1, 5 mg/m ²			
				Carboplatina 35mg/m ²			
D9		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²			
D10		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²			
D11		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²			
D12		1,8 Gy		Carboplatina 35mg/m ²			
Exames	Neut (> 7, 5	$\times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Exames	BT(<1,9mg/d	1):	BD(< 1	, 5mg/dl):			

	SEMANA 3					
Dia	Dos	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica	
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rubitea	
D15	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²		
				Carboplatina 35mg/m ²		
D16	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D17	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D18	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D19	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
Exames	Neut (> 7, 5 >		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):			
L'Adilles	BT(<1,9mg/dl	l):	BD(< 1	.,5mg/dl):		

	SEMANA 4						
Dia	Dose	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rubitea		
D22	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²			
				Carboplatina 35mg/m ²			
D23	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²			
D24	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²			
D25	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²			
D26	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²			
Exames	Neut (> 7, 5 >	< 10 ²):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
Laines	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1	, 5mg/dl):			

Nome:	
Peso:	Estatura:

	SEMANA 5					
 Dia	Dos	se RT	Data	Quimioterapia	Rubrica	
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Ruonca	
D29	1,8 G y			Vincristina 1, 5 mg/m ²		
				Carboplatina 35mg/m ²		
D30	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D31	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D32	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
D33	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²		
Exames	Neut (> 7, 5	$\times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):			
Lailles	BT(<1,9mg/d	1):	BD(< 1	l,5mg/dl):		

	SEMANA 6				
Dia	Dos	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quillioterapia	Ruonca
D36	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²	
				Carboplatina 35mg/m ²	
D37	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
D38	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
D39	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
D40	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
Exames	Neut (> 7, 5 >	(10^2) :	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):		
L'Adilles	BT(<1,9mg/dl	l):	BD(< 1,5mg/dl):		

SEMANA 7						
Dia	Dose RT		Data	Quimioterapia	Rubrica	
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quillioterapia	Rubiica	
D43	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²		
Evamos	Neut (> 7, 5 >	(10^2) :	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):		
Exames	BT(<1,9mg/dl):		BD(< 1,5mg/dl):			

A.5.2 Manutenção: 06 ciclos

CICLO 1					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D85	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D86	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D92	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

CICLO 2						
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D113	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
D114	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não			
	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não			
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):			
Lxames	ClearCreat Neut (> $7,5 \times 10^2$):					
D120	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			

Intervalo de 21 dias

CICLO 3					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
141	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D142	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D148	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		

Nome:					
Peso:		Es	Estatura:		
	CIC	LO 4			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D169	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D170	Ciclofosfamida 1, 0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):	<u>'</u>	Plaq(> 10^5):		
	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D176	Vincristina 1.5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

CICLO 5				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D197	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não	
D198	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não	
	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10^3):	•	Plaq(> 10^5):	
Exames	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):			
D204	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	

Intervalo de 21 dias

CICLO 6					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D225	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D226	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1,5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
	ClearCreat Neut (> $7, 5 \times 10^2$):				
D232	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		

FIM DE PROTOCOLO

A.5.3 Modificações de dose:

Se tiver que adiar a CTX por neutropenia, reduzir em 25% a dose, mesmo após recuperação. Toxicidade grau 3-4 pela VCR, suspender dose seguinte. Reiniciar com dose normal. Recorrência: reduzir dose.

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo.

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

A.6 Glioma de alto grau – Adaptado do ensaio ACNS0423

Racional: no estudo do COG, a temozolomida (TMZ) associada à lomustina mostraram superioridade em relação ao controle histórico (ACNS0126)¹⁰. Deve-se levar em conta a disponibilidade e custo do esquema. Não foi realizada comparação com os dados do estudo CCG-945.

Elegível: extensão da ressecção cirúrgica (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); não é necessário pesquisar metástases de rotina (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar até 42 dias após cirurgia. Inclui glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, gliossarcoma, gliomas difusos de linha média H3K27M+ (DIPG). Pacientes com mais de 3 anos de idade. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrínsecos difusos (DIPG). O tratamento padrão é RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

A.6.1 Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)

Semana	Dose	Data	Neut	Plaq	Administrado	Rubrica
1	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
2	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
3	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
4	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
5	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
6	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	

Intervalo de 28 dias.

CC-BY 4.0 FHC Felix 2014-2018

Versão Abril/2018 ¹⁰Jakacki *et al*, 2016

A.6.2 Manutenção: 06 ciclos

	CICLO 1					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D1	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não			
D2	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D5	Temozolomida 160 mg/m²		() Sim () Não			
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:		
exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:		

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 28 dias.

CICLO 2					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 160 mg/m²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Nome:		
_	<u>_</u>	
Peso:	Estatura:	

CICLO 3					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Intervalo de 28 dias.

	CICLO 4					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D1	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não			
D2	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
D5	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não			
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:		
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:		

Intervalo de 14 dias.

Exames (uata): $ 1 \text{ (cut } (> 1, 0 \times 10))$.	Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
--	----------------	-------------------------------	-------------------------------

	CICLO 5						
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica			
D1	Temozolomida 160 mg/m²		() Sim () Não				
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não				
D2	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não				
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não				
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não				
D5	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não				
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:			
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:			

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 28 dias.

CICLO 6				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não	
	Lomustina 90 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 160 mg/m²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 160 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7,5 \times 10^4$):	TGO:
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

$\frac{1}{1} \frac{1}{1} \frac{1}$	Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
--	----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 28 dias.

A.6.3 Modificações de dose:

Se atraso maior que 7 dias por toxicidade, reduzir os ciclos subsequentes para 150 mg/m²/dia

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo.

APRESENTAÇÕES DE TEMOZOLOMIDA NO HIAS: cápsulas de 100mg

APRESENTAÇÕES DE LOMUSTINA NO HIAS: cápsulas de 10mg

ADVERTÊNCIA: SMZ+TMP não deve ser administrada juntamente com a temozolomida!

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Apêndice ${\it B}$

Quimioterapia de resgate (doença recorrente/progressiva)

B.1 Tumores do SNC recorrentes

Racional: em 2007, Nicholson et al publicaram um ensaio fase II do COG de pacientes pediátricos com tumores recorrentes tratados com ciclos mensais de temozolomida. A série incluía 104 pacientes com tumores cerebrais, sendo que 25 tinham tumores embrionários, 22 tinham astrocitomas de baixo grau recorrentes e 8 tinham outros tumores de baixo grau. Dentre as respostas objetivas (parcial ou completa), 4 de 6 pacientes respondedores tinham tumores embrionários. No subgrupo de tumores de baixo grau, os pacientes mostraram uma sobrevida livre de progressão prolongada, com cerca de 40% dos pacientes mostrando estabilidade de doença. Um estudo fase II mostrou sobrevida global de 43% em 1 ano após o tratamento de pacientes com tumores embrionários recorrentes com temozolomida (Cefalo, 2014).

Elegível: pacientes com glioma de baixo grau (astrocitoma pilocítico, pilomixóide, difuso (ou fibrilar), oligodendroglioma, ganglioglioma, tumores mistos, tumores de vias ópticas/hipotálamo, tumores focais de tronco). Todos os pacientes devem ter feito, pelo menos, 2 (dois) esquemas de QT previamente (recorrência múltipla). Pacientes com contra-indicação à RT (menores de 5 anos e portadores de NF-1) podem ser incluídos. Paciente com tumores embrionários (meduloblastoma, pineoblastoma, ATRT, outros) na primeira recidiva. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: para pacientes com tumores de baixo grau, a conduta expectante é uma opção, uma vez que, via de regra, o crescimento destes tumores é lento e sua progressão demora anos, ou mesmo décadas. Pacientes de maior risco, como aqueles com lesões de vias ópticas ou hipotálamo, síndrome diencefálica ou com lesões de crescimento rápido devem ser tratados sem grande demora. Se possível, uma nova ressecção cirúrgica deve ser avaliada. A principal alternativa adjuvante para pacientes com mais de 5 anos e sem NF-1 é a RT local. Pacientes com astrocitomas difusos têm maior risco de transformação maligna após RT. Pacientes com tumores embrionários recorrentes não tem alternativa estabelecida de tratamento.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

B.1.1 Quimioterapia: 10 ciclos

		CICLO	1	
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Lames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias

Versão Abril/2018

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

CICLO 2				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

Intervalo de 14 dias.

CICLO 3				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Nome:		
n.	T	
Peso:	Estatura:	

CICLO 4				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 5				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

CICLO 6				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 7				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Ladilles	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Nome:	
D.	7
Peso:	Estatura:

CICLO 8				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 9				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

CICLO 10				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Lames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

FIM DE PROTOCOLO

B.1.2 Modificações de dose:

Se atraso maior que 7 dias por toxicidade, reduzir os ciclos subsequentes para 150 mg/m²/dia.

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo.

APRESENTAÇÕES DE TEMOZOLOMIDA NO HIAS: cápsulas de 100mg

ADVERTÊNCIA: SMZ+TMP não deve ser administrada juntamente com a temozolomida!

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um estudo observacional não comparativo e em um ensaio fase II com número limitado de pacientes. Logo, é inadequado iniciar este esquema de QT em crianças em regime de internação prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar"sua condição clínica. Igualmente, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

B.2 Ifosfamida/Etoposido

Racional: o Pediatric Oncology Group (POG) publicou os resultados de um ensaio fase II que incluiu 294 pacientes com tumores sólidos previamente tratados (mais de 70% metastáticos) que receberam uma mediana de 4 ciclos, dos quais 30% obtiveram resposta parcial ou completa. Este ensaio não incluiu pacientes com tumores cerebrais ¹. No entanto, esta combinação tem sido usada em vários protocolos no tratamento de pacientes pediátricos com tumores cerebrais, em vários cenários diferentes.

Elegível: Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionários, ependimoma clássico ou anaplásico, gliomas difusos de linha média H3K27M+ (DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, tumores malignos raros do SNC. Pacientes com doença recorrente e/ou progressiva após 1 ou mais esquemas de tratamento. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com tumores malignos do SNC recorrentes e/ou progressivos. Verificar a possibilidade de incluir o paciente em algum estudo investigacional. Outra alternativa é repetir RT craniana.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

B.2.1 Resgate: 03 ciclos - repetir enquanto não houver progressão

CICLO 1				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
D2	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
D3	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(<1,5 vezes):	TGP:

Interva	1.	4.	11	21	diac
interva	uo	ae	14-	21	anas.

Versão Abril/2018

¹Kung *et al*, 1993

CICLO 2				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
D2	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
D3	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m²		() Sim () Não	
	$\rm MESNA~1500~mg/m^2$		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Lames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(<1,5 vezes):	TGP:

	CICLO 3			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não	
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não	
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Ifosfamida 2000 mg/m ²		() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não	
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(<1,5 vezes):	TGP:

REAVALIAR A CADA 3 CICLOS

B.2.2 Modificações de dose:

Se atraso maior que 7 dias por toxicidade, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (ambas as drogas). **Avaliação:** imagem a cada 3 ciclos, se progressão, interromper protocolo.

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

B.3 Ifosfamida, carboplatina e etoposido (ICE)

Racional: o Children's Cancer Group (CCG) publicou os resultados de alguns ensaios fase II que incluíram, conjuntamente, 229 pacientes com tumores previamente tratados (43 com tumores cerebrais) que receberam uma mediana de 1 ciclo. Dos pacientes com sarcomas, cerca de 50% obtiveram resposta parcial ou completa ².

Elegível: Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionários, ependimoma clássico ou anaplásico, gliomas difusos de linha média H3K27M+ (DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, tumores malignos raros do SNC. Pacientes com doença recorrente e/ou progressiva após 1 ou mais esquemas de tratamento. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com tumores malignos do SNC recorrentes e/ou progressivos. Verificar a possibilidade de incluir o paciente em algum estudo investigacional. Outra alternativa é repetir RT craniana.

Nome:	
Peso:	Estatura:

B.3.1 Resgate: 02 ciclos - repetir enquanto não houver progressão

	CICLO 1						
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica			
D1	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não				
	Carboplatina 400 mg/m ²		() Sim () Não				
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não				
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não				
D2	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não				
	Carboplatina 400 mg/m ²		() Sim () Não				
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não				
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não				
D3	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não				
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não				
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não				
D4	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não				
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não				
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não				

Versão Abril/2018

²Davenport et al, 2000; Winkle et al, 2005

D5	Ifosfamida 1800 mg/m ²	() Sim () Não	
	Etoposido 100 mg/m ²	() Sim () Não	
	MESNA 1500 mg/m^2	() Sim () Não	
D6 até recuperar	Filgrastima 0, 01 mg/m ²	() Sim () Não	
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	

CICLO 2					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não		
	Carboplatina 400 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não		
	Carboplatina 400 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 1500 mg/m^2		() Sim () Não		
D 5	Ifosfamida 1800 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 100 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 1500 mg/m ²		() Sim () Não		
D6 até recuperar	Filgrastima 0, 01 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):		

REAVALIAR A CADA 2 CICLOS

B.3.2 Modificações de dose:

Se recuperação hematológica não ocorrer até o D21, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (todas as drogas). Caso não ocorra recuperação após o D35, o protocolo deve ser interrompido.

Avaliação: imagem a cada 4 ciclos, se progressão, interromper protocolo.

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Apêndice ${\cal C}$

Quimioterapia neoadjuvante

C.1 Vimblastina neoadjuvante

Racional: Um estudo fase II piloto que incluiu 33 pacientes pediátricos com tumores sólidos recorrentes usou a vimblastina como terapia metronômica, associada ou não à ciclofosfamida, mostrando resultados objetivos num subgrupo pequeno 1 . Um outro estudo tratou 64 pacientes pediátricos com tumores sólidos recorrentes (incluindo 9 pacientes com tumor cerebral) com vimblastina metronômica e radioterapia, obtendo resposta objetiva em quase 50% 2 . Os esquemas variam na dose $(1-6mg/m^2)$, na frequência (1 a 3 vezes por semana) e na associação com outras terapias (celecoxibe, quimioterapia convencional, radioterapia).

Um estudo fase II que incluiu 54 pacientes com gliomas de baixo grau progressivos usou a vimblastina como primeira linha, mostrando resultados aparentemente semelhantes a outros estudos (como o COG-A9952)³.

Os tumores cerebrais primários mais frequentes no cerebelo são astrocitoma pilocítico, meduloblastoma e ependimoma. A ressecção cirúrgica é um fator importante para o prognóstico em todos estes tipos tumorais. Um dos fatores que pode associar-se a maior morbimortalidade pós-operatória em tumores cerebelares é o tamanho do tumor ⁴. Dados iniciais já davam conta de um possível benefício da quimioterapia em pacientes com meduloblastoma e doença mais extensa na apresentação ⁵. Mais recentemente, a QT neoadjuvante em crianças jovens mostrou potencial de reduzir a vascularização tumoral e melhorar a identificação da interface cérebro-tumor ⁶.

Elegível: pacientes pediátricos com tumores cerebelares estadiamento de Chang T4 com > 5 cm de tumor, *antes da cirurgia (sem histologia)*. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: O tratamento padrão é a cirurgia com ressecção máxima possível, mantendo com segurança uma mínima incidência de complicações.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

C.1.1 Esquema: 6 semanas

Solicitar imagem (RNM com perfusão se disponível)

Versão Junho/2018

¹Stempak et al, 2006

²Ali *et al*, 2016

³Lassaletta et al, 2016

⁴Harisiadis et al, 1977

⁵Evans *et al*, 1990

⁶Iwama et al, 2015

D1	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DI	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D3	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
		-	
D5	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D8	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

	I		
D10	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DIO	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D12	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D12	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D15	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D15	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D17	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D17	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D19	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D22	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D22	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D24	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D24	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
		,	-
D26	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D26	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
		,	
D20	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D29	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
		1	1
D31	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica

Peso:		Estatura:	
D33	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DSS	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D36	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D30	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D38	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D 30	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exame	s: Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
			•
D40	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D40	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Reavaliar e encaminhar à cirurgia Solicitar imagem (RNM com perfusão se disponível)

C.1.2 Modificações de dose:

Se $750 \ge \text{Neut} \ge 500/\text{mm}^3$, reduzir dose para 5mg/m^2 . Se $\text{Neut} < 500\text{mm}^3$, interromper até subir para 750 ou mais. Se toxicidade hematológica recorrente, reduzir dose para 4mg/m^2 .

ATENÇÃO: o objetivo deste protocolo é permitir a máxima ressecção possível em tumores cerebelares de difícil abordagem. Seu desfecho principal mensurável é a quantidade de pacientes com ressecção total ou subtotal. Logo, deve-se considerar caso a caso a possibilidade de iniciar este esquema de QT em crianças em regime de internação prolongada, dependentes de cuidados hospitalares intensivos, ou com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

C.2 Ifosfamida, carboplatina e etoposido neoadjuvante

Racional: crianças jovens com tumores cerebrais grandes e altamente vascularizados t6em uma elevada morbimortalidade perioperatória. Carcinomas de plexo coróide são modelos desse perfil de apresentação. São tumores cerebrais raros, mais frequentes em lactentes e criança jovens e altamente vascularizados. Recentemente, estudos observacionais sugeriram a vantagem de realizar quimioterapia intensiva com esquema ICE (ifosfamida, carboplatina e etoposide) neoadjuvante em pacientes com carcinoma de plexo coróide ⁷.

Mais recentemente, a QT neoadjuvante em crianças jovens mostrou potencial de reduzir a vascularização tumoral e melhorar a identificação da interface cérebro-tumor em pacientes com outras histologias ⁸.

Elegível: Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionários, ependimoma clássico ou anaplásico, gliomas difusos de linha média H3K27M+ (menos DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, carcinoma do plexo coróide, outros tumores malignos raros do SNC. Pacientes com menos de cinco anos e doença inoperável ou com elevado risco cirúrgico ao diagnóstico. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: O tratamento padrão é a cirurgia com ressecção máxima possível, mantendo com segurança uma mínima incidência de complicações.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

C.2.1 Dois ciclos - repetir uma vez se necessário e não houver progressão

CICLO 1					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 150 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Ifosfamida 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
	Etoposido 150 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Carboplatina 600 mg/m ²		() Sim () Não		
D4 até recuperar	Filgrastima 0, 01 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> $7,5 \times 10^4$):		

Versão Junho/2018

⁷lafay-Cousin et al, 2010; Schneider et al, 2015

⁸Iwama et al, 2015

CICLO 2					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 3000 mg/m²		() Sim () Não		
	Etoposido 150 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Ifosfamida 3000 mg/m²		() Sim () Não		
	Etoposido 150 mg/m ²		() Sim () Não		
	MESNA 3000 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Carboplatina 600 mg/m ²		() Sim () Não		
D4 até recuperar	Filgrastima 0, 01 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $1, 0 \times 10^3$):		Plaq (> 7.5×10^4):		

REAVALIAR A CADA 2 CICLOS

C.2.2 Modificações de dose:

Se recuperação hematológica não ocorrer até o D28, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (todas as drogas). Caso não ocorra recuperação após o D35, o protocolo deve ser interrompido.

Avaliação: imagem a cada 4 ciclos, se progressão, interromper protocolo.

ATENÇÃO: este protocolo teve sua eficácia comparada com tratamento padrão sem QT através de estudos preliminares, ou pilotos, ou ainda não completamente conclusivos. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Apêndice ${\cal D}$

Quimioterapia metronômica

D.1 Vimblastina metronômica

Racional: Estudos mostraram a utilidade da vimblastina como monoterapia ou associada à terapia convencional em pacientes pediátricos com linfoma anaplásico de grandes células, na primeira linha ou após recorrência. ¹. Um estudo fase II piloto que incluiu 33 pacientes pediátricos com tumores sólidos recorrentes usou a vimblastina como terapia metronômica, associada ou não à ciclofosfamida, mostrando resultados objetivos num subgrupo pequeno ². Um outro estudo tratou 64 pacientes pediátricos com tumores sólidos recorrentes (incluindo 9 pacientes com tumor cerebral) com vimblastina metronômica e radioterapia, obtendo resposta objetiva em quase 50% ³. Os esquemas variam na dose $(1-6mq/m^2)$, na frequência (1 a 3 vezes por semana) e na associação com outras terapias (celecoxibe, quimioterapia convencional, radioterapia).

Elegível: pacientes pediátricos com tumores solidos recorrentes ou progressivos após múltiplos tratamentos. Este protocolo não tem objetivo curativo e somente deve ser utilizado em pacientes para os quais se contraindica QT de resgate ou se os pais ou responsáveis do paciente preferirem. Radioterapia concomitante a critério clínico. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: Não existe alternativa amplamente aceita para este perfil de paciente. Apenas paliação é uma alternativa aceitável.

Peso:		Estatura:	
D.1.1 E	squema 1: 6 semanas - usa	ar esquema 1 ou 2, não amb	00S
D1	Vimblastina 6, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D8	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Do	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D15	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D22	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D22	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

Nome: _

Versão Abril/2018

¹Le Deley et al, 2010; Brugières et al, 2009

²Stempak et al, 2006

³Ali *et al*, 2016

D29	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D36	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Reavaliar e repetir se resposta objetiva

D43	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D.50	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D50	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D57	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Д5/	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D64	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D04	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D71	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D78	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Nome:		
Peso:	Estatura:	
1 CSU	Estatura	

D.1.2 Esquema 2: 6 semanas - usar esquema 1 ou 2, não ambos

D1	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D3	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DS	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D5	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DS	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D8	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Do	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			'
D10	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DIU	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D12	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D12	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D15	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D17	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
υ 1/	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

D19	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D22	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D22	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D24	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D26	Vimblastina 1, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D26	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D20	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D29	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D31	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D31	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	1		
D22	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D33	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D26	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D36	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			'
D20	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D38	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:

D40	Vimblastina 1, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D40	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Reavaliar e repetir se resposta objetiva Solicitar imagem (RNM)

D.1.3 Modificações de dose:

Se $750 \ge \text{Neut} \ge 500/\text{mm}^3$, reduzir dose para 5mg/m^2 . Se $\text{Neut} < 500\text{mm}^3$, interromper até subir para 750 ou mais. Se toxicidade hematológica recorrente, reduzir dose para 4mg/m^2 .

ATENÇÃO: o objetivo deste protocolo é controlar doença recidivada após diversos tratamentos anteriores, quando não existem outras alternativas. A principal resposta esperada deste protocolo é ESTABILIZAÇÃO DA DOENÇA. Logo, é inadequado iniciar este esquema de QT em crianças em regime de internação prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar"sua condição clínica. Igualmente, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Apêndice E

Qumioterapia alternativa (substituídos por atualizações)

E.1 Glioma de baixo grau – Adaptado do ensaio COG-A9952

Racional: no estudo fase III do COG, a QT possibilitou adiar a RT em pacientes com gliomas de baixo grau recorrentes ou progressivos. Dois esquemas foram comparados: o TPCV, mais antigo, e carboplatina-vincristina. Embora o esquema TPCV tenha mostrado resultados algo superiores (não estatisticamente significantes), o segundo esquema ainda é o preferido pelo menor risco de efeitos a longo prazo.

Elegível: pacientes com menos de 12 anos ou portadores de NF-1, com astrocitoma de baixo grau (pilocítico, difuso, outros), oligodendroglioma, ganglioglioma, tumores mistos (oligoastrocitomas, outros), tumores de vias ópticas/hipotálamo (imagem típica, mesmo sem biópsia). Incluir tumores focais de tronco, excluir DIPG, ou tumores difusos de linha média H3K27M+. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a conduta expectante é uma opção, uma vez que, via de regra, o crescimento destes tumores é lento e sua progressão demora anos, ou mesmo décadas. Pacientes de maior risco, como aqueles com lesões de vias ópticas ou hipotálamo, síndrome diencefálica ou com lesões de crescimento rápido devem ser tratados sem grande demora. Se possível, uma nova ressecção cirúrgica deve ser avaliada. O tratamento com vimblastina semanal também pode ser usado como primeira linha. A principal alternativa adjuvante para pacientes com mais de 5 anos e sem NF-1 é a RT local. Pacientes com astrocitomas difusos têm maior risco de transformação maligna após RT.

Nome:	
Peso:	Estatura:

E.1.1 Indução: 10 semanas

Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D1	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DI	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Ъ	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D15	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DIS	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D22	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D22	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:

¹Ater *et al*, 2012 Versão Outubro/2017

D29	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
		Data:	
D36	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D30		Data:	
D43	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D43	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D50	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D30	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D57	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DST	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D64	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	

E.1.2 Manutenção: 48 semanas (08 blocos de 6 semanas)

D85	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D92	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D72	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D99	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D99	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D106	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D100		Data:	

Nome:			
Peso:	Estatura:		
D127	Carboplatina 175mg/m ² Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D134	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
D141	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D141	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D148	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D146		Data:	

D169	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D176	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D170	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D183	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D103	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D190	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D190		Data:	

D211	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D218	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D210	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D225	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D223	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D232	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
		Data:	

D252	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D253	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D260	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D200	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D267	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D207	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D274	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
<i>D214</i>		Data:	

Peso:		Estatura:	
D295	Carboplatina 175mg/m ² Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
D302	Carboplatina 175mg/m ² Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D309	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	Kubiica
D316	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica

D337	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D337	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D344	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D344	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D351	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D331	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D358	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
		Data:	

Nome: __

D379	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DS19	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D386	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D300	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D393	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DSFS	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D400	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D-100		Data:	

Final de Protocolo Solicitar imagem (RNM)

E.1.3 Modificações de dose:

Iniciar a manutenção se Neut > 1000/mm³ e Plaq > 100 mil/mm³. Adiar ciclo 1 semana se Neut < 500mm³ ou Plaq > 50 mil/mm³. Qualquer paciente com febre ou neutropenia e/ ou infecção localizada terão tratamento in- terrompido até que estas complicações sejam resolvidas. Para os pacientes com mais do que um atraso de 2 semanas de tratamento, associados com sepse, neutropenia ou uma contagem de plaquetas inferior a 20000, a próxima dose de carboplatina será diminuída em 50%. Para aqueles pacientes que desenvolverem neurotoxicidade significativa relacionada à vincristina (queda do pé, fleo), a administração de vincristina será suspensa até que haja evidência de melhora neurológica e a próxima dose de vincristina será reduzida em 50%.

ATENÇÃO: o objetivo deste protocolo é ADIAR O USO DA RT até a criança atingir uma idade onde os efeitos adversos da radiação sejam reduzidos. A principal resposta deste protocolo é ESTABILIZAÇÃO DA DOENÇA. Logo, é inadequado iniciar este esquema de QT em crianças em regime de internação prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar"sua condição clínica. Igualmente, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

E.2 Glioma de alto grau – Adaptado do ensaio ACNS0126

Racional: no estudo do COG, a temozolomida (TMZ) não mostrou aumento de sobrevida em relação ao controle histórico (CCG-945), porém é proposta como alternativa principal por suas vantagens ². Deve-se levar em conta a disponibilidade e custo do esquema. Este protocolo foi substituído em 2017 pelo ACNS-0423, que mostrou resultados superiores.

Elegível: extensão da ressecção cirúrgica (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); não é necessário pesquisar metástases de rotina (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar até 42 dias após cirurgia. Inclui glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, gliossarcoma. Pacientes com mais de 3 anos de idade. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTI-MENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrínsecos difusos (DIPG). O tratamento padrão é RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

E.2.1 Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)

Semana	Dose	Data	Neut	Plaq	Administrado	Rubrica
1	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
2	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
3	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
4	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
5	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	
6	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () Não	

Versão Outubro/2017

²Cohen et al, 2011

E.2.2 Manutenção: 10 ciclos

CICLO 1					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7,5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	------------------------------	-------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 2					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Nome:	
D.	7
Peso:	Estatura:

CICLO 3					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 4					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):

CICLO 5					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
LAdilles	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 6				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):

Nome:		
_	<u>_</u>	
Peso:	Estatura:	

CICLO 7				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
Lailles	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

Intervalo de 14 dias.

CICLO 8				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
L'Adilles	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data): Neut $(> 7, 5 \times 10^2)$: Plag $(> 7, 5 \times 10^4)$:	Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plag (> 7.5×10^4):
---	----------------	-------------------------------	------------------------------

CICLO 9				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não	
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	•	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:
LAdilles	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data): Neut (> $7, 5 \times 10^2$): Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	
---	--

Intervalo de 14 dias.

CICLO 10					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () Não		
Exames	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> 7.5×10^2):	Plag (> 7.5×10^4):
Exames (data).	11cut (> 1,0 \ 10).	$1 \text{ ad} (> 1, 0 \land 10).$

FIM DE PROTOCOLO

E.2.3 Modificações de dose:

Se atraso maior que 7 dias por toxicidade, reduzir os ciclos subsequentes para 150 mg/m²/dia

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo.

APRESENTAÇÕES DE TEMOZOLOMIDA NO HIAS: cápsulas de 100mg

ADVERTÊNCIA: SMZ+TMP não deve ser administrada juntamente com a temozolomida!

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia discutível em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

E.3 Glioma de alto grau – Adaptado do ensaio HIT-GBM-D

Racional: no estudo fase II do GPOH, a manutenção simplificada com prednisona, vincristina e lomustina foi tão eficaz quanto a manutenção intensiva do HIT-GBM-C ³. Optamos por não usar a lomustina, apenas a manutenção com prednisona e VCR. O braço experimental com MTX não foi utilizado, apenas o braço controle.

Elegível: extensão da ressecção cirúrgica (RNM de controle 24-48h pós-op, máximo 72h após); citologia do LCR 10-14 dias pós-op. Iniciar 2 semanas após a cirurgia. Inclui glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplásico, oligodendroglioma anaplásico, gliossarcoma. Pacientes com mais de 3 anos de idade. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrínsecos difusos (DIPG). O tratamento padrão é RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

E.3.1 Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)

Radioterapia: 54 Gy para crianças 3-5 anos e 59,4 Gy para crianças a partir de 6 anos. DIPG: dose máxima 54 Gy.

Síndrome pós-RT: sonolência, fadiga e alterações do EEG podem ocorrer semanas a meses após a RT. Trata-se de uma síndrome reversível, o tratamento não deve ser modificado.

Atraso no início da RT: janela de vincristina semanal 1,5 mg/m², máximo 2mg, até iniciar RT.

PEV							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
1		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	$> 10^5$	() Sim () Não		
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
2		Cisplatina 20 mg/m²/dia		•	() Sim () Não		
4		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
3		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não		
3		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
4		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não		
_		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não		
5		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () Não		

Versão Outubro/2017

³Wolff et al, 2011

	Vincristina semanal						
Dia	Data			Administrado	Rubrica		
12		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			
19		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			
26		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			

			PEIV			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	$> 10^5$	() Sim () Não	
35		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
36		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
37		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
38		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
30		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
39		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia			() Sim () Não	

RNM após radioquimioterapia: considerar segunda cirurgia.

Intervalo de 28 dias

Nome:		
n.	T	
Peso:	Estatura:	

E.3.2 Manutenção: 08 ciclos

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
63		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
70		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
77		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
98		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
105		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
112		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
133		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
140		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
147		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

	Vincristina semanal						
Dia	Data			Administrado	Rubrica		
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não			
168		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não			
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não			
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			
175		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			
182		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não			

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
203		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
210		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
217		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
238		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não () Sim () Não () Sim () Não				
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
245		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
252		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

Nome:			
Peso: _			Estatura:
		Vincristina semar	al
Dia	Data		Administrado Rubrica
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () Não
273		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () Não
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () Não
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () Não
280		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () Não
287		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
308		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
315		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				
322		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não				

FIM DE PROTOCOLO

E.3.3 Modificações de dose:

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia em um ensaio fase II não comparativo com número limitado de pacientes. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo. RNM após fim do protocolo (30 semanas): considerar segunda cirurgia.

Evitar dexametasona durante a radioquimioterapia. Se necessário, na fase de RT apenas (entre PEV e PEIV), usar 1 mg/m²/dia cada 8h.

Profilaxia textitP. carinii: sulfametoxazol + trimetoprima durante todo o tratamento.

Ajustes de dose:

Durante a radioterapia:

- 1. Não interromper por alterações do hemograma 2. Transfundir plaquetas para manter > 20 mil/m³
- 3. Transfundir hemoglobina para manter igual ou acima de 10 mg/dl
- 4. Tratar leucopenia com G-CSF
- 5. Interromper radioterapia apenasse sintomas clínicos ameaçadores
- 6. Não deixar de fazer as doses de vincristina do D12, 19 e 26

Critérios de controle para radioquimioterapia (PEV):

Critérios	Recomendações de tratamento		
Leucócitos > 2000/mm ³ e Plaquetas > 100 mil/ mm ³	Iniciar radioquimioterapia concomitante		
Leucócitos: 1500 – 2000/ mm ³ e/ou Plaquetas: 50 – 100 mil/ mm ³	100% da dose de radioterapia 66% da dose de quimioterapia		
Leucócitos: $1000 - 1500 / \text{mm}^3$ e/ou Plaquetas: $30-50 \text{ mil/mm}^3$	100% da dose de radioterapia Adiar a quimioterapia 1 semana		
Leucócitos: < 1000/ mm³ e/ou Plaquetas: < 30 mil/ mm³	Adiar ambos os tratamentos por 1 semana		
Convulsões na semana anterior	Adiar vincristina por 1 semana Iniciar anti-epiléptico		
Obstipação	Adiar vincristina por 1 semana Lactulose 0, 1 g/kg cada 12h profilática		

Antes do segundo bloco (PEIV):

Critérios	Recomendações de tratamento		
$\begin{array}{c} {\rm Leuc\acute{o}citos} > 2000 / {\rm mm}^3 \ {\rm e \ Pla-} \\ {\rm quetas} > 100 \ {\rm mil/ \ mm}^3 \end{array}$	Iniciar radioquimioterapia concomitante		
Leucócitos: $1500 - 2000/ \text{ mm}^3$ e/ou Plaquetas: $50 - 100 \text{ mil/}$ mm ³	100% da dose de cisplatina 50% da dose de etoposido/ifosfamida		
Perda de audição de $> 25~\mathrm{dB}$ a $6000~\mathrm{Hz}$ após 1 bloco de cisplatina	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m ² D1-3, infundir diluído em 1h		
Perda de audição de > 40 dB a 4000 Hz	Evitar qualquer composto de platina		
Clearance de creatinina de 50 – 80 ml/min	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m ² D1-3, infundir diluído em 1h		
Clearance de creatinina menor que 50 ml/min	Sem compostos de platina 30% da dose de ifosfamida		
Hematúria	Sem ifosfamida		

Reação ao etoposido: Na reação aguda: interromper a infusão, administrar anti-histamínicos e corticóide, re-iniciar infusão na metade da velocidade. Antes da próxima dose: anti-histamínicos e corticóide pré-quimioterapia e metade da velocidade de infusão.

E.4 Ependimoma não metastático – Adaptado dos ensaios ACNS0121 e ACNS0831

Racional: no estudo recém-terminado do COG (ACNS0121), os pacientes foram estratificados em 4 grupos 4:

Estrato 1 - Paciente com ependimomas clássicos supratentoriais com ressecção microscopicamente completa.

Estrato 2 - Pacientes com ressecção parcial.

Estrato 3 - Pacientes com ressecção total macroscópica ou subtotal (até 5 mm de tumor residual).

Estrato 4 - Pacientes com ependimomas anaplásicos supratentoriais com ressecção total ou infratentoriais (qualquer histologia) com ressecção total.

Os pacientes do estrato 1 foram apenas observados, sendo que 5 de 11 apresentaram recidiva. Os pacientes do estrato 3 e 4 receberam RT conformacional no leito tumoral logo após a ressecção, com sobrevida livre de eventos de 75% para ependimoma clássico e 60% para ependimoma anaplásico. Os pacientes do estrato 2 receberam QT antes da RT e foram avaliados para possível nova cirurgia. A sobrevida livre de eventos deste último grupo foi de 40%. Os resultados deste estudo deixaram claro que a primeira escolha de tratamento para ependimoma, clássico ou anaplásico, é a RT no leito tumoral imediatamente após a cirurgia, a partir de 1 ano de idade. O uso de QT com este protocolo, assim, deve ser deixado para casos selecionados nos quais a RT inicial tem poucas chances de ser bem sucedida. O estudo em andamento ACNS0831 inclui QT pós-RT para pacientes do estrato 2. Todavia, em 2016, um estudo avaliou retrospectivamente uma coorte combinada de 820 casos de ependimoma levando em conta os novos subgrupos moleculares recém-descritos e não encontrou nenhuma vantagem do tratamento adjuvante com quimioterapia

Elegível: Estadiamento pré-tratamento: mais de 0,5cm de tumor residual (RNM de controle até 21 dias pós-op, preferido 72h após); sem metástases (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar até 56 dias após cirurgia. Apenas EPENDIMOMA (excluindo espinhal). Pacientes com mais de 3 anos de idade. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com ependimoma. O tratamento padrão é RT no leito tumoral. Os pacientes com ressecção incompleta têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida livre de progressão prolongada reduzida.

Versão Outubro/2017

⁴Merchant et al, 2015

⁵Ramaswamy et al, 2016

Nome:		
Peso:	Estatura:	

E.4.1 Indução: 2 ciclos (pré-radioterapia)

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 375 mg/m²/dia	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
1		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia			() Sim () Não	
1		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não	
2		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não	
L		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não	
3-12		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Intervalo de 14 dias

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 375 mg/m²/dia	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não	
21		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
22		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
23		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
28		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Reavaliar com imagem – Re-operação se possível Encaminhar para Radioterapia

E.4.2 Manutenção: 04 ciclos (VCEC)

Apenas pacientes com ependimomas ressecados incompletamente, de acordo com a definição do COG.

	Ciclo 1							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica		
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não			
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não			
2		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não			
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não			
3		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não			
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
4-13		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () Não			

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
15		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Ciclo 2								
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica		
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não			
22		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
	Cisplatina 100 mg/m²/dia)				() Sim () Não			
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não			
23		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não			
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não			
24		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não			
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não			
25-34		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () Não			

Dia	Data		Administrado	Rubrica
29		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
36		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Ciclo 3							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não		
43		Etoposido 100 mg/m²/dia)		,	() Sim () Não		
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não		
44		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não		
45		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
46-55		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () Não		

Dia	Data		Administrado	Rubrica
50		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
57		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia	() Sim () Não	

Ciclo 4							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
64		Etoposido 100 mg/m²/dia)	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não		
04		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
65		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia		() Sim () Não			
		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não		
66		MESNA 200 mg/m $^2 \times 0, 1, 5$ h			() Sim () Não		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não		
67-76		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () Não		

Final de Protocolo

E.4.3 Modificações de dose:

Adiar se L < 1000/mm³ ou P < 100000/mm³. Se atraso maior que 7 dias, reduzir dose de ciclofosfamida em 20Toxicidade grau 3-4 pela VCR, suspender dose seguinte. Reiniciar com dose normal. Recorrência: reduzir dose. Bilirrunina total de 1,5-1,9 mg/dl, reduzir VCR para 1,0 mg/m²; se bilirrubina > 1,9 mg/dl, suspender uma dose de VCR.

Se o clearance de creatinina <50% basal ou <60, suspender CDDP. No ciclo seguinte, se exames normalizados, fazer 50% da dose de CDDP. Aumente novamente para 100% somente no terceiro ciclo, se exames mantiverem-se normais. Se ocorrer redução de 20dB ou mais em freqüências auditivas baixas (500-2000Hz), reduzir carboplatina em 50%. Se ocorrer redução de 30dB na faixa de 4000-8000 Hz), reduzir carboplatina em 50%. Ototoxicidade grau IV: interromper carboplatina até nível de lesão retornar ao grau II.

Pacientes com superfície corpórea menor ou igual a 0,45m²:

Carboplatina: 12,5 mg/kg – Vincristina: 0,05 mg/kg – Ciclofosfamida: 33 mg/kg – MESNA: 7 mg/kg – Etoposido: 3,4 mg/kg

ATENÇÃO: este protocolo mostrou eficácia discutível em um ensaio fase III. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Apêndice F

Terapia alvo, imunoterapia, terapia biológica

F.1 Interferon para craniofaringiomas

Racional: Um estudo retrospectivo da Société Internationale d'Oncologie Pédiatrique (SIOP) e International Society for Pediatric Neurosurgery (ISPN) revisou 56 pacientes tratados em 21 centros em diversos países, com lesões císticas (39%) ou sólido-císticas (61%). Em 77% dos pacientes, tratamento prévios já haviam sido realizados. O estudo mostrou que a administração intracística de interferon alfa atrasa significativamente a progressão. Um total de 42 pacientes (75%) progrediu, com uma mediana de 14 meses (0-8 anos) e uma mediana de 5,8 anos (1,8-9,7) entre a terapia com interferon e o tratamento definitivo¹. Os eventos adversos foram mínimos. Tanto o interferon alfa 2a quanto o interferon alfa 2b são usados, com mesmo perfil terapêutico e de segurança².

Elegível: pacientes pediátricos com craniofariogioma, histologicamente confirmado, cístico ou cístico-sólido, com ou sem tratamento anterior. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a ressecção cirúrgica é o tratamento padrão para pacientes com craniofaringioma.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

F.1.1 Esquema: 4 semanas - repetir 2 a 6 vezes

S1	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não		
	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:		
		D1:// D3:// D5://		
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):		
S2	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica	
	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:		
		D1:/ D3:/ D5:/		
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):		

Versão Junho/2018

¹Kilday et al, 2017

²Cavalheiro et al, 2010; Bartels et al, 2012

S3	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
33	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
64	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
S4	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1://D3://D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
	Reava	liar e repetir se resposta objetiva	
	Reuvu	uur e repetir se respositi oojetiva	
G.F.	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
S5	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
S6	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
50	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
			•
	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
S7	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
	<u> </u>	2	1
	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
S8	Intracístico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	

F.2 Interferon para histiocitose não Langerhans

Racional: Histiocitoses não Langerhans são neoplasias mielóides inflamatórias de caráter benigno que, em alguns casos, podem cursar com doença disseminada e com elevada morbimortalidade. O grupo inclui a doença de Rosai-Dorfman, o xantogranuloma juvenil (mais comuns em crianças, adolescentes e adultos jovens) e a Doença de Erdheim-Chester (mais comum na terceira idade). São doenças raras sem tratamento amplamente recomendado³.

Elegível: pacientes pediátricos com histiocitose não Langerhans (doença de Rosai-Dorfman, xantogranuloma juvenil ou doença de Erdheim-Chester), histologicamente confirmado, com ou sem tratamento anterior. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a maioria dos pacientes com Rosai-Dorfman e xantogranuloma juvenil têm doença autolimitada e a conduta expectante é adequada. Naqueles pacientes com doença disseminada, especialmente afetando o SNC, ou com complicações que ameacem a vida, o tratamento é adequado. Interferon alfa é considerado o tratamento padrão para histicitose não Langerhans. Pacientes com xantogranuloma juvenil podem ser tratados com quimioterapia para LCH. Em pacientes portadores da mutação BRAF V600E, inibidores específicos de BRAF, como o vemurafenibe, podem ser usados.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

F.2.1 Esquema: 4 semanas - continuar até progressão

S1	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	$Plaq(> 10^5)$:	
S2	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
52	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	$Plaq(> 10^5)$:	

Versão Junho/2018

³Diamond et al, 2014; Haroche et al, 2015

S 3	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
33	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
S4	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
54	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
	Reava	liar e repetir se resposta objetiva	
S5	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
33	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
S6	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
50	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	
S7	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	
		I	
S8	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Subcutâneo 3.000.000 UI	Datas:	
	Pode dobrar a dose	D1://D3://D5://	
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	

F.3 Everolimo para astrocitoma subependimário de células gigantes

Racional: A esclerose tuberosa (ET)é uma patologia genética na qual ocorre a ativação constitutiva da via mTOR, com consequente facilitação do surgimento de neoplasias benignas em vários órgãos. O astrocitoma subependimário de células gigantes (SEGA) é um tumor benigno de crescimento lento mais frequente em pacientes com ET, típico das imediações do forame de Monro e que cresce nos ventrículos laterais, determinando hidrocefalia e outras complicações. O ensaio clínico EXIST-1 mostrou remissão parcial (> 50%) em pelo menos 35% dos pacientes com SEGA tratados com everolimo (um inibidor mTORC1), com mínimos eventos adversos. ⁴.

Elegível: pacientes pediátricos com ET e SEGA (diagnosticado por imagem ou histologicamente, de acordo com definições padronizadas⁵), com ou sem tratamento anterior. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a recomendação terapêutica padrão é ressecção cirúrgica completa, porém esta situação está evoluindo rapidamente. O último consenso recomenda o julgamento caso-a-caso e admite a farmacoterapia como primeira escolha em lesões pequenas.

Nome:		
Peso:		Estatura:
F.3.1 Esqu	ema: contínuo até pro	gressão
	$1,5-10~\mathrm{mg/m^2}$	Manter concentração sérica entre $5-15 \text{ ng/ml}$
Everolimo	Primeiro tratamento	Início:// Término://
	Tratamento adicional	Início:// Término://
	Tratamento adicional	Início:// Término://
	Apresentação	Comprimidos de 0,5 e 1 mg (Certican)
	Apresentação	Comprimidos de 2,5 e 5 mg (Afinitor)
	mg	a cada horas Data://
Doses	mg	a cada horas
Doses	mg	a cada horas Data://
	mg	a cada horas Data://
Ingestão cor	n alimentos ricos em gordura	pode reduzir a concentração máxima em cerca de 30-50%

Versão Junho/2018

⁴Franz et al, 2013

⁵Roth *et al*, 2013

F.4 Sirolimo para anomalias vasculares

Racional: Anomalias vasculares são alterações morfocitológicas de vasos sanguíneos que podem ter caráter proliferativo (neoplasias verdadeiras) ou morfofuncional (malformações), muito embora exista uma sobreposição entre estas categorias. Até a última década, não haviam praticamente tratamentos farmacológicos amplamente aceitos e validados para anomalias vasculares. A partir de 2008, drogas já utilizadas para outras indicações passaram a mostrar efeito em tipos específicos de anomalias vasculares. É o caso dos beta-bloqueadores, validados para o tratamento de hemangiomas. Mais recentemente, o sirolimo, droga inibidora das vias moleculares mTORC1 e mTORC2, mostrou induzir a estabilização ou regressão de anomalias vasculares de diversas naturezas, principalmente com componentes linfáticos e venosos ⁶.

Elegível: pacientes pediátricos com anomalias vasculares (diagnosticado histologicamente), complicadas e inoperáveis. Isso inclui malformações vasculares acometendo o sistema nervoso central e impossíveis de serem ressecadas cirurgicamente. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANÇAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a recomendação terapêutica padrão é ressecção cirúrgica completa, porém esta pode ser impossível ou muito perigosa.

Nome:			
Peso:		Estatura:	
F.4.1 Esqu	ema: contínuo até pro	gressão	
	A partir de 0,8 mg/m ²	Manter concentração sérica entre 10	− 15 ng/ml
Sirolimo	Primeiro tratamento	Início:// Término://_	
Sironino	Tratamento adicional	Início:/ Término://_	_
	Tratamento adicional	Início:// Término://_	
	Apresentação	Comprimidos de 1 e 2 mg (Rap	amune)
	mg	a cada horas Data:	//
Doses	mg	a cada horas Data:	//
Doses	mg	a cada horas Data:	//
	mg	a cada horas Data:	//
Ingestão co	om alimentos ricos em gordur	ra pode reduzir a concentração máxima em	cerca de 30%

Versão Junho/2018

⁶Adams et al, 2016

Apêndice ${\cal G}$

Protocolos experimentais (estudos clínicos)

G.1 VALQUIRIA (VALPROATO, QUIMIOTERAPIA E RADIOTERAPIA - protocolo experimental cancelado

Racional: O tratamento de pacientes pediátricos com gliomas intrínsecos difusos da ponte (DIPG) ainda associa-se com resultados insatisfatórios. Praticamente não existem pacientes com esta doença com sobrevivência prolongada. O ácido valpróico (valproato de sódio - VPA) é utilizado para o tratamento de convulsões em pacientes com tumores cerebrais. Comparamos a sobrevida dos pacientes tratados com valproato com um controle histórico não tratado. Comparando a sobrevida global e livre de eventos em pacientes com DIPG, encontramos uma diferença estatisticamente significativa em favor daqueles que fizeram a profilaxia com VPA. Esse resultado positivo nos levou a planejar um ensaio clínico prospectivo avaliando a sobrevida de pacientes com DIPG tratados com VPA associado à radioterapia e quimioterapia, comparando com um grupo controle histórico tratado com radioquimioterapia apenas. O objetivo principal é avaliar a sobreviva global (SG) em 12 e 24 meses de pacientes com diagnóstico de glioma intrínseco difuso da ponte tratados com uma combinação de radioquimioterapia e ácido valpróico. Os objetivos secundários são comparar a SG em 12 e 24 meses com os valores relatados pelo GPOH no ensaio HIT-GBM-C para tumores pontinos, comparar a curva de SG e SLP dos pacientes com as curvas de sobrevida dos pacientes do grupo histórico do nosso serviço, tratados com radioterapia e com uma combinação de tratamento adjuvante diferente do tratamento deste estudo, além de comparar a curva de SG e SLP dos pacientes com as curvas de sobrevida dos pacientes descritos num ensaio clínico realizado com crianças brasileiras portadoras de DIPG. Além destes, estão previstas avaliações de resposta radiológica, qualidade de vida e toxicidade. A pesquisa será desenvolvida no Hospital Infantil Albert Sabin e em seu anexo Centro Pediátrico do Câncer, incluindo pacientes de 0-18 anos, diagnosticados com DIPG. Usando as informações prévias disponíveis, o número mínimo necessário de pacientes para o grupo experimental (num desenho 1:2) será de 16 pacientes. Espera-se que sejam necessários 2 anos para recrutar esta amostra.

Elegível:

Critérios de inclusão.

- A. Pacientes entre 0 e 18 anos que receberam diagnóstico de DIPG comprovado por imagem.
- B. Ausência de sangramento cerebral agudo. Inclui hematoma subdural, sangramento intraparenquimatoso e subaracnóideo.
 - C. Ausência de tratamento anterior por quimioterapia ou radioterapia.

Critérios de exclusão.

- A. História de trauma craniano recente.
- B. Coma com sinais de herniação.
- C. Coagulopatia (plaquetas $> 50000/mm^3$, INR < 1.8).
- D. Uso anterior recente de ácido valpróico.
- E. Uso de outras drogas anticonvulsivantes.

Alternativa: não existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianças com gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrínsecos difusos (DIPG). O tratamento padrão é RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos têm um prognóstico insatisfatório e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

Protocolo cancelado: o ensaio VALQUIRIA foi aprovado pela Comissão de Ética em Pesquisa do Hospital Infantil Albert Sabin em 16/01/2016 com o número de parecer 1.386.007 e CAAE 30166714.8.0000.5042. Em 19/11/2016, uma emenda foi aprovada postergando o início da coleta de dados do projeto para 2017. Em vista de dificuldades para garantir a execução do projeto de acordo com o planejado, o mesmo foi cancelado em agosto de 2017. Nenhum paciente foi recrutado para o ensaio clínico.

Versão Outubro/2017

Nome:		
Peso:	Estatura:	

G.1.1 Resumo do tratamento:

Droga oral:

Ácido valpróico (valproato de sódio, ácido 2-propilpentanóico, ATC N03AG01, CAS 99-66-1, fármaco com efeito GABAérgico indireto usado como antiepiléptico (com registro na ANVISA para uso em adultos e crianças). Apresentação: xarope contendo 250mg em 5 ml, comprimidos de 500 mg. Fonte: farmácia hospitalar do HIAS.// Os pacientes serão tratados a partir da entrada no estudo com dose inicial de 15 mg/kg/dia, dividida a cada 8h, de VPA. A concentração sérica será dosada em laboratório de apoio do HIAS, através de quimioluminescência (CLIA), uma, duas e três semanas após o início do tratamento com VPA e a dose será modificada, entre 10 e 20 mg/kg/dia, a fim de atingir uma concentração sérica entre 75 e 100 mcg/ml.//

Protocolo de quimioterapia:

Adaptado do HIT-GBM-D do GPOH. O texto a seguir baseia-se parcialmente na livre tradução, com adaptações, para o português do texto do protocolo HIT-GBM-D ¹.//

Radioquimioterapia simultânea:

Resumo geral: a radioterapia fracionada convencional deve iniciar em 14 dias até no máximo quatro semanas após o diagnóstico radiológico,. Simultaneamente à radioterapia convencional dois ciclos de quimioterapia são administrados.// Se existir atraso no início da irradiação, vincristina semanal $1.5mg/m^2$, máximo 2 mg, uma vez por semana) deve ser administrada. O número total de seis doses de vincristina não deve ser ultrapassado até terminar radioterapia.

G.1.2 Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)

Radioterapia: 54 Gy para crianças 3-5 anos e 59,4 Gy para crianças a partir de 6 anos. DIPG: dose máxima 54 Gy.

Síndrome pós-RT: sonolência, fadiga e alterações do EEG podem ocorrer semanas a meses após a RT. Trata-se de uma síndrome reversível, o tratamento não deve ser modificado.

Atraso no início da RT:	ianela de vincr	istina semanal 1	1.5 mg/m^2 .	máximo 2mg.	até iniciar RT.

¹ Wolff, 2010c		

			PEV			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
1		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	$> 10^5$	() Sim () Não	
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
2		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
2		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
3		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
3		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
4		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
5		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
5		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () Não	

		V	Vincristina semanal		
Dia	Data			Administrado	Rubrica
12		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	
19		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	
26		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	

			PEIV			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	$> 10^5$	() Sim () Não	
35		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
36		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
37		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
38		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
30		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () Não	
39		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () Não	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () Não	

RNM após radioquimioterapia: considerar segunda cirurgia. Intervalo de 28 dias

Nome:		
Peso:	Estatura:	

G.1.3 Manutenção: 08 ciclos

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
63		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
70		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
77		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
98		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
105		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
112		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

	Vincristina semanal				
Dia	Data			Administrado	Rubrica
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não	
133		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não	
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não	
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	
140		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	
147		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não	

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
168		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
175		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
182		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
203		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
210		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
217		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
238		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não () Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não () Sim () Não		
245		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
252		Vincristina 1,5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

Nome:		
Peso:	Estatura:	

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
273		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não () Sim () Não		
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
280		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
287		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

	Vincristina semanal					
Dia	Data			Administrado	Rubrica	
308		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias		() Sim () Não		
		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
315		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		
322		Vincristina 1, 5 mg/m²/dia		() Sim () Não		

FIM DE PROTOCOLO

G.1.4 Modificações de dose:

ATENÇÃO: este protocolo é off-label (não padronizado) e não tem eficácia comprovada quando comparado com tratamento padrão sem QT. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

Avaliação: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progressão, interromper protocolo. RNM após fim do protocolo (30 semanas): considerar segunda cirurgia.

Evitar dexametasona durante a radioquimioterapia. Se necessário, na fase de RT apenas (entre PEV e PEIV), usar 1 mg/m²/dia cada 8h.

Profilaxia textitP. carinii: sulfametoxazol + trimetoprima durante todo o tratamento.

Ajustes de dose:

Durante a radioterapia:

- 1. Não interromper por alterações do hemograma 2. Transfundir plaquetas para manter > 20 mil/m³
- 3. Transfundir hemoglobina para manter igual ou acima de 10 mg/dl
- 4. Tratar leucopenia com G-CSF
- 5. Interromper radioterapia apenasse sintomas clínicos ameaçadores
- 6. Não deixar de fazer as doses de vincristina do D12, 19 e 26

Critérios de controle para radioquimioterapia (PEV):

Critérios	Recomendações de tratamento
Leucócitos > 2000/mm³ e Plaquetas > 100 mil/ mm³	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leucócitos: 1500 – 2000/ mm ³ e/ou Plaquetas: 50 – 100 mil/ mm ³	100% da dose de radioterapia 66% da dose de quimioterapia
Leucócitos: $1000 - 1500 / \text{mm}^3$ e/ou Plaquetas: $30-50 \text{ mil/mm}^3$	100% da dose de radioterapia Adiar a quimioterapia 1 semana
Leucócitos: < 1000/ mm³ e/ou Plaquetas: < 30 mil/ mm³	Adiar ambos os tratamentos por 1 semana
Convulsões na semana anterior	Adiar vincristina por 1 semana Iniciar anti-epiléptico
Obstipação	Adiar vincristina por 1 semana Lactulose 0,1 g/kg cada 12h profilática

Antes do segundo bloco (PEIV):

Critérios	Recomendações de tratamento
$\begin{array}{c} {\rm Leuc\acute{o}citos} > 2000 / {\rm mm}^3 \ {\rm e \ Pla-} \\ {\rm quetas} > 100 \ {\rm mil/ \ mm}^3 \end{array}$	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leucócitos: $1500 - 2000$ / mm ³ e/ou Plaquetas: $50 - 100$ mil/ mm ³	100% da dose de cisplatina 50% da dose de etoposido/ifosfamida
Perda de audição de > 25 dB a 6000 Hz após 1 bloco de cisplatina	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m ² D1-3, infundir diluído em 1h
Perda de audição de > 40 dB a 4000 Hz	Evitar qualquer composto de platina
Clearance de creatinina de 50 – 80 ml/min	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m² D1-3, infundir diluído em 1h
Clearance de creatinina menor que 50 ml/min	Sem compostos de platina 30% da dose de ifosfamida
Hematúria	Sem ifosfamida

Reação ao etoposido: Na reação aguda: interromper a infusão, administrar anti-histamínicos e corticóide, re-iniciar infusão na metade da velocidade. Antes da próxima dose: anti-histamínicos e corticóide pré-quimioterapia e metade da velocidade de infusão.