Hospital Infantil Albert Sabin - Secretaria de Saúde do Estado do Ceará Centro Pediátrico do Câncer

Protocolos de Quimioterapia

Neuro-oncologia

Francisco Hélder Cavalcante Félix Juvenia Bezerra Fontenele

Manual de tratamento clínico de pacientes pediátricos com tumores cerebrais

Versão 0.0.1

Revisão: Dra. Nádia M. Trompieri

Sumário

1	Intr	odução		5
	1.1	Tumor	res cerebrais na infância e adolescência	5
	1.2	Por qu	ê criar um compêndio de protocolos de quimioterapia?	9
2	O tr	atamen	to de tumores cerebrais em crianças	11
	2.1	Gliom	as de baixo grau	11
		2.1.1	Avaliação da literatura	11
Re	eferên	icias Bil	bliográficas	17
A	Esqu	uemas d	le quimioterapia	21
В	Prot	tocolos j	principais	23
	B.1	GLIO	MA DE BAIXO GRAU – Adaptado do ensaio COG-A9952	25
		B.1.1	Indução: 10 semanas	25
		B.1.2	Manutenção: 48 semanas (08 blocos de 6 semanas)	26
		B.1.3	Modificações de dose:	29
	B.2	GLIO	MA DE BAIXO GRAU: CONTRA-INDICAÇÃO AO USO DA CARBOPLATINA	
		OU RI	ECORRÊNCIA APÓS TRATAMENTO	31
		B.2.1	Quimioterapia adjuvante: 52 semanas ou 1 ano	31
		B.2.2	Modificações de dose:	36
	B.3	MEDU	JLOBLASTOMA - RISCO PADRÃO – Adaptado dos ensaios CCG-9961 e ACNS0331	37
		B.3.1	Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)	37
		B.3.2	Manutenção: 04 ciclos A e 04 ciclos B	39
		B.3.3	Modificações de dose:	42
	B.4	TUMO	DRES MALIGNOS DO SNC EM MENORES DE 3 ANOS – Adaptado do ensaio	
		CCG 9	9921	43
		B.4.1	Indução: 5 ciclos (VCEC)	43
		B.4.2	Manutenção: 08 ciclos	46
		B.4.3	Modificações de dose:	50
C	Prot	tocolos d	off-label (não padronizados)	53

C.1	GLION	MA DE BAIXO GRAU: RECORRÊNCIA APÓS MÚLTIPLOS TRATAMENTOS	
	(protoc	colo <i>off-label</i>)	55
	C.1.1	Quimioterapia: 10 ciclos	55
	C.1.2	Modificações de dose:	60
C.2	PNET	- ALTO RISCO – Adaptado dos ensaios COG-A99701 e ACNS0332 - protocolo	
	off-lab	el	6
	C.2.1	Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)	61
	C.2.2	Manutenção: 06 ciclos	64
	C.2.3	Modificações de dose:	66
C.3	GLION	MA DE ALTO GRAU E DIPG – Adaptado do ensaio ACNS0126 - protocolo off-label	6
	C.3.1	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	67
	C.3.2	Manutenção: 10 ciclos	68
	C.3.3	Modificações de dose:	72
C.4	GLIO	MA DE ALTO GRAU E DIPG – Adaptado do ensaio HIT-GBM-D - protocolo	
	off-lab	el	75
	C.4.1	Indução: 6 semanas (radioquimioterapia)	75
	C.4.2	Manutenção: 08 ciclos	77
	C.4.3	Modificações de dose:	79
C.5	EPENI	DIMOMA NÃO METASTÁTICO – Adaptado dos ensaios ACNS0121 e ACNS0831	
	- proto	colo off-label	83
	C.5.1	Indução: 2 ciclos (pré-radioterapia)	83
	C.5.2	Manutenção: 04 ciclos (VCEC)	84
	C.5.3	Modificações de dose:	86

Capítulo 1

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 10^5 pessoas-ano entre 2004-2008 [1]. Já na Europa, entre 1988-1997, a incidência reportada foi de 2, 99 por 10^5 [2]. Esta incidência é mais alta do que a usualmente reportada na Ásia, onde relatos indicam entre 1, 8-2, 2 casos por 10^5 [3]. No Brasil, o primeiro relato do Registro de Câncer de Base Populacional indicou uma incidência de 0, 9 a 3, 2 por 10^5 , semelhante à estatística do mundo desenvolvido ocidental [4]. Fortaleza teve uma das menores incidências relatadas, 1, 3 casos por 10^5 , 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

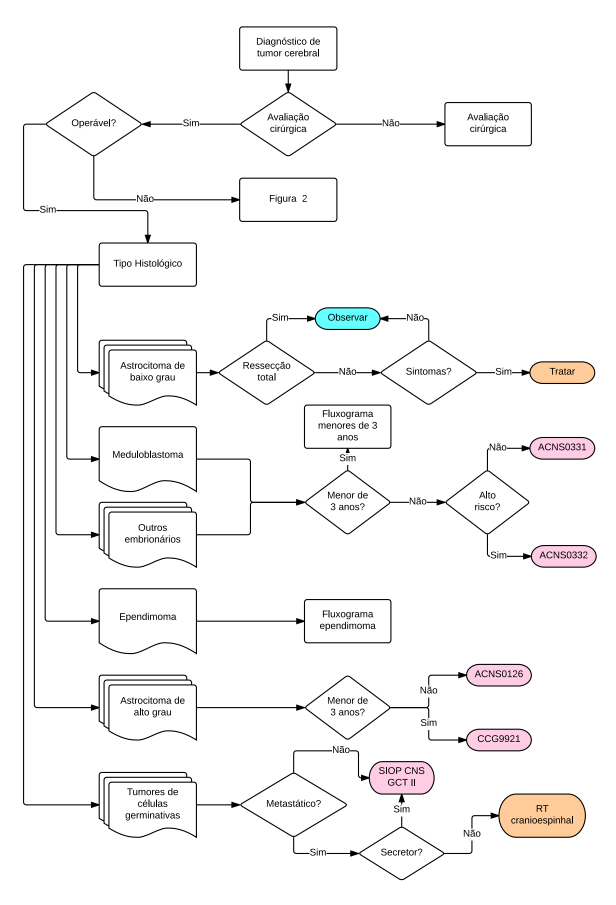


Figura 1.1: Tratamento de crianças com tumores cerebrais, com histologia

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.

	Tipos tum	orais (histologia)		P	R	Н
			Pilocítico		18,2%	10,6%
		Astrocitomas	Difuso	37%	6,2%	7%
			Anaplásico		4,4%	2,2%
	Gliomas	Oligodend	rogliomas	NI	0,9%	0,9%
		Ependimomas	Clássico	6,8%	7,4%	7,9%
		Ependimonias	Anaplásico	0,8%	7,4%	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%
		PNEI	Outros			0,9%
	Neural	Ganglio	glioma	NI	4,6%	0,8%
	Neurai	Neurocitoma, DNE	T, ganglioneuroma	111	3%	0%
Meninges		Meningioma		NI	3%	NI
Endócrino		Craniofaringioma	ı	10,5%	11%	NI
TCG	Tun	nores de células germ	inativas	6,1	3,6%	NI

tipos tumorais menos frequentes, todavia, têm resultados menos brilhantes com o tratamento atualmente disponível. Tumores de 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].

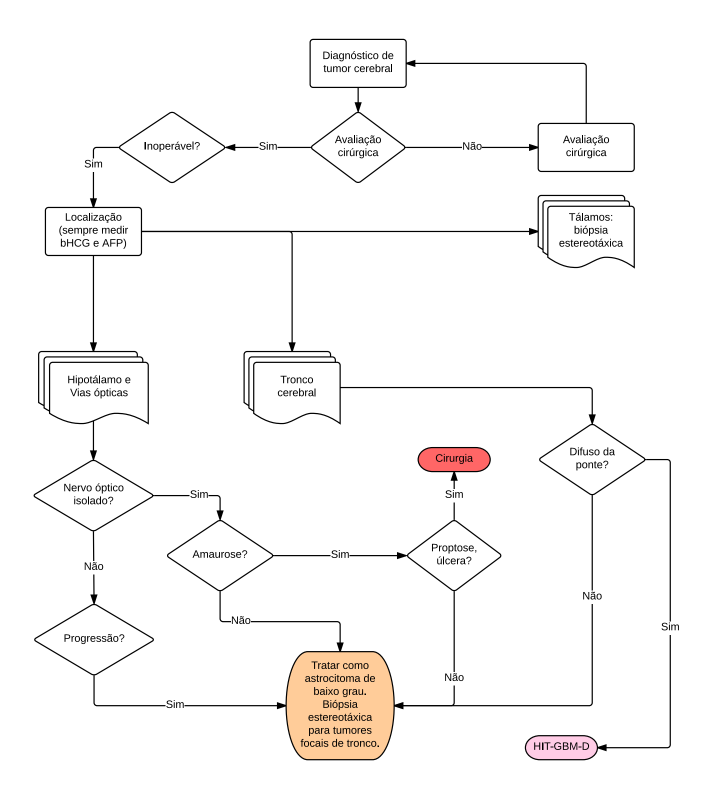


Figura 1.2: Tratamento de crianças com tumores cerebrais, sem histologia

Os protocolos listados foram avaliados e qualificados segundo a nova classificação de níveis de evidência da OCEBM [9]. A partir desta classificação, foram selecionados os tratamentos com maior

qualidade de evidência, os quais podem ser recomendados rotineiramente. Lacunas no conhecimento atual foram listadas (não exaustivamente). 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.

1.2 Por quê criar um compêndio de protocolos de quimioterapia?

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 [10]. 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) [11]. 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 [12]. 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.

Capítulo 2

O tratamento de tumores cerebrais em crianças

2.1 Gliomas de baixo grau

2.1.1 Avaliação da literatura

Esse grupo inclui os astrocitomas, oligodendrogliomas, gangliogliomas e tumores gliais mistos ou variantes (grupos IIIa, b e d da ICCC3) [13]. 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 [14]. 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 [15]. 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% [15]. 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% [15]. 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% [15].

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 em 5 anos de toda a coorte foi de 80%, sendo 84a91% 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 sobrevida livre de progressão 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) [15].

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 sobrevida livre de progressão 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) [16]. 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) [17]. 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 [18, 19]; procarbazina, tioguanina, lomustina e vincristina (TPCV) [20]; cisplatina e etoposido [21]. Packer et al trataram 78 pacientes até 15 anos com gliomas de baixo grau confirmados por histologia ou imagem típica, progressivos, reportando 56%de resposta radiológica objetiva e 68% de sobrevida livre de progressão 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 = 52), 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 [18]. 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 [22]. 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 sobrevida livre de progressão de 61% em 5 anos [19] (nível 4). Os resultados completos do ensaio ainda não foram publicados, mas foram apresentados na reunião anual da Société Internationale d'Oncologie Pédiatrique (SIOP) de 2005. A sobrevida livre de eventos em 5 anos relatada foi de 43% para o grupo tratado com quimioterapia [23]. 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 compara carboplatina e vincristina com carboplatina, vincristina e etoposide [24]. 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 sobrevida livre de progressão 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 [21].

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. A sobrevida livre de progressão 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 [20]. Apesar da aparente superioridade da combinação carboplatina e vincristina, os ensaios tinham grandes diferencas 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 [25]. 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 sobrevida livre de progressão 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 sobrevida livre de eventos: idade (menor risco entre 1 e 5 anos e doença residual (menor risco se $< 3cm^2$) (nível 2).

O resultado deste ensaio deve ser encarado com senso crítico. Apesar de ambos os regimes terapêuticos aparentemente terem conseguido adiar a progressão nos pacientes estudados, a comparação com o subgrupo com doença residual significante do CCG9891 indica que deve-se ter cautela na indicação de tratamentos adjuvantes. Pacientes com tumor residual maior que $1,5cm^2$ e menor que $3,0cm^2$ serão melhor seguidos com conduta expectante? Para pacientes com mais de 5 anos e mais de $3.0cm^2$ de tumor residual, deve-se indicar radioterapia precocemente? A quimioterapia tem papel restrito aos pacientes menores de 5 anos com progressão documentada e naqueles com gliomas hipotalâmico-quiasmáticos? A ausência de ensaios comparativos entre as abordagens terapêuticas e de ensaios com controles não tratados impede a resposta destas questões com certeza. A conclusão sobre a terapia dos gliomas 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 melhor ressecção cirúrgica possível (mantendo ao máximo a função), seguimento de perto de todos os pacientes com doença residual (independente da quantidade), aguardar a progressão para indicar terapia adjuvante (mesmo quando doença residual), evitar radioterapia em menores de 5 anos e portadores de NF-1 através do uso de quimioterapia (TPCV um pouco superior a carboplatina-vincristina) e tratar com radioterapia lesões progressivas após cirurgia e/ou quimioterapia. Infelizmente, mesmo com essa abordagem baseada em

evidência, uma quantidade significativa de pacientes terá doença progressiva apesar da melhor terapia, mostrando que a idéia geral de que os gliomas de baixo grau pediátricos são "benignos" deve ser revista e que ainda é necessário definir subgrupos de risco.

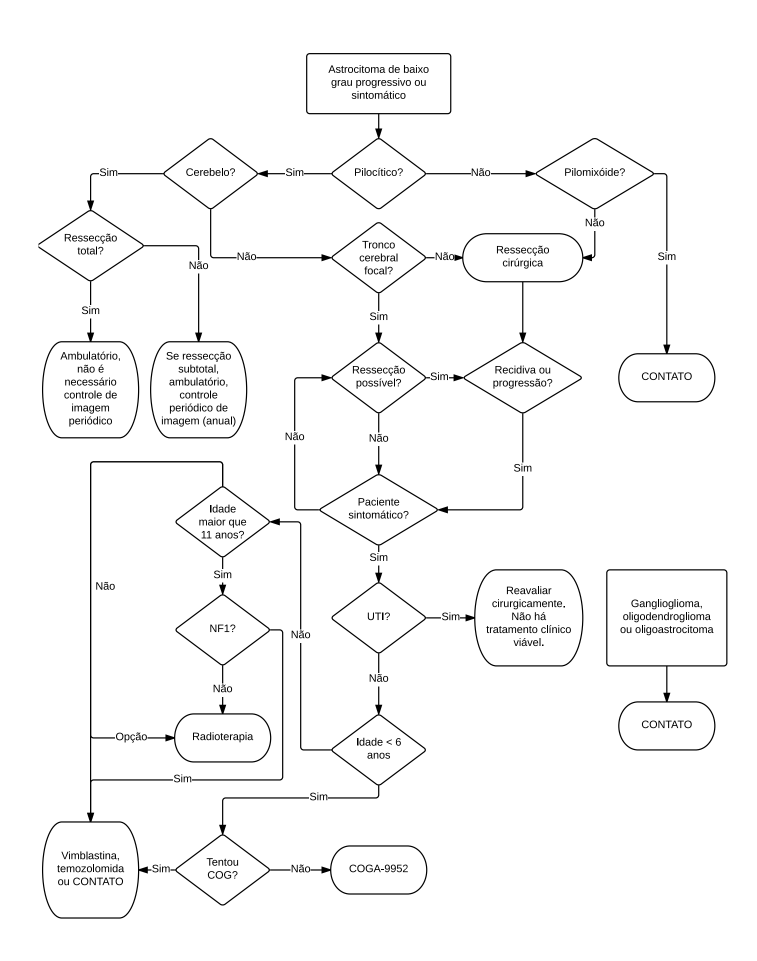


Figura 2.1: Tratamento de crianças com gliomas de baixo grau.

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] 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.
- [10] Cadastro Nacional de Estabelecimentos de Saúde. http://bit.ly/1rrj62P, 2014. Acessado: 26-12-2014.
- [11] Anuário Estatístico do Ceará 2013. http://bit.ly/1wt5ZtA, 2013. Acessado: 26-12-2014.
- [12] 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.
- [13] Eva Steliarova-Foucher, Charles Stiller, Brigitte Lacour, and Peter Kaatsch. International classification of childhood cancer, third edition. *Cancer*, 103(7):1457–1467, 2005.
- [14] 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.
- [15] 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.
- [16] 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.
- [17] 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.
- [18] 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.
- [19] 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.
- [20] 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.

- [21] 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.
- [22] 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.
- [23] Astrid Gnekow, Jutta Scheiderbauer, Thorsten Pietsch, Niels Soerensen, Andreas Faldum, Angela Emser, Stephan von Hornstein, Monika Warmuth-Metz, and Joachim Kuehl. HIT-LGG 1996 Success of a countrywide, comprehensive treament strategy for children and adolescent with low grade gliom of all histologies and locations. *Pediatric Blood & Cancer*, 45(4):465, 2005.
- [24] 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.
- [25] 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.

Apêndice A

Esquemas de quimioterapia

No Centro Pediátrico do Câncer do Hospital Infantil Albert Sabin, utilizamos um total de 4 (quatro) protocolos principais de tratamento quimioterápico 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.

Pacientes com condições patológicas que não têm nenhum tratamento amplamente aceito, ou sobre as quais recaem controvérsias importantes quanto à terapêutica, não poderão ser tratados com os protocolos principais descritos, mas poderão entrar, mediante consentimento informado, em esquemas de tratamento off-label (não padronizado). Estes esquemas incluem aqueles sobre os quais a evidência científica presente é inconclusiva ou preliminar. Tratamentos baseados em trabalhos observacionais, ensaios clínicos fase I ou II com número limitado de pacientes estão nesta condição. Os resultados favoráveis de ensaios fase II que tenham recrutado maior número de pacientes, mesmo que não randomizado, poderão servir de base para o tratamento de pacientes entre os protocolos principais, em vista da falta de evidências científicas de qualidade maior, como ficou exposto no texto deste manual.

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 principais ou tratamentos alternativos aceitáveis.

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.

Apêndice ${\it B}$

Protocolos principais

B.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. NÃO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANCAS 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. 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.

Peso: _		Estatura:	
B.1.1 In	ndução: 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:	
D8	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D8	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D15	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D15	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:
D29	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D29		Data:	

Nome: _

Versão Janeiro/2015

¹Ater *et al*, 2012

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
D50	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D.5.7	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D57	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D64	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D04	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	

Intervalo de 21 dias.

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

D05	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D85	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D92	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D92	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
		Data:	

Intervalo de 21 dias.

D127	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D127	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
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
D140		Data:	
	1	Intervalo de 21 dias.	
D169	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D109	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D176	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DITO	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
D 100	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	G 1 1 1 177 / 2	A 1 1 () G: () Y2	D 1 :
D190	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
		Data:	
	1	Intervalo de 21 dias.	
	C 1 1 2 177 / 2	A 1 ' ' (1 () O' () NT°	
D211	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D218	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	Radiica
Exames:	Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
	1.000(/ 1,0 // 10).	1 mg(> 10).	100.
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D225	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	-	1	1
D222	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D232		Data:	
		Intervalo de 21 dias.	
D252	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D253	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
		ı	1

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
D2/4		Data:	
		Intervalo de 21 dias.	
D295	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D293	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D302	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D302	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
Exames	: Neut(> $1, 5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D309	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D307	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D316	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D 010		Data:	
		Intervalo de 21 dias.	
		intervato de 21 dias.	
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
DJJI	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:	
D358	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
		Data:	

Intervalo de 21 dias.

D270	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica	
D379	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:		
D386	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica	
D360	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	
D393	Vincristina 1, 5 mg/m ²	Data:		
D400	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica	
D400		Data:		

Final de Protocolo Solicitar imagem (RNM)

B.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, îleo), 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.

B.2 GLIOMA DE BAIXO GRAU: CONTRA-INDICAÇÃO AO USO DA CARBOPLATINA OU RECORRÊNCIA APÓS TRATAMENTO

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 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. Pacientes com reação ou contraindicação ao uso de carboplatina; doença recorrente após prévio tratamento com quimioterapia e/ou radioterapia. 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. 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.

Peso:		Estatura:	
3.2.1	Quimioterapia adjuvante	: 52 semanas ou 1 ano	
D1	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DI	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exame	s: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	$Plaq(> 10^5)$:	TGO:
		,	- 1
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
D15	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	•	·	
D22	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DZZ	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Nome: _

Versão Janeiro/2015

²Lafay-Cousin et al, 2003; Bouffet et al, 2012

D29	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D36	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	-		
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D43	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D50	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	L v cm bolo (max roing)	Duiu.	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D57	, ,	Administrado: () Sim () Não	Kubiica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	TCO
Exames	:: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
		1	
D64	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D7 1	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
<i>D</i> /1	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D78	Vimblastina 6, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D/8	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D85	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	s: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D92	EV em bolo (max 10mg)	Data:	11001100
	2 v cm colo (max romg)	Dum.	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D99	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Rubiica
	L v cm bolo (max romg)	Data.	
	Vr. 11 0.0	A 1 1 1 / \ O1 / \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	D.I.
D106	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

D113	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
DIIS	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D120	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D127	EV em bolo (max 10mg)	Data:	11001100
	2 v cm colo (max romg)	Data.	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D134	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	2 v cm core (max romg)	- Dum	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D141	EV em bolo (max 10mg)	Data:	ruoricu
Evames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
Exames		11aq(> 10).	100.
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado. () Sim () Não	Duhmina
D148	, ,	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado. () Sim () Não	Dubrico
D155	, ,	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D162	, ,	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Washington C.O. 1.2	Administrate (NG) (NBTS	D. L. C.
D169	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D176	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D170	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D183	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D 103	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D100	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D190	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
		•	•

Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 6, 0mg/m²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ²		Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Data: Administrado: () Sim () Não	
EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ²	Data: Administrado: () Sim () Não	
EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	Data: Administrado: () Sim () Não Data:	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg) : Neut (> 7, 5 × 10 ²): Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) : Neut (> 7, 5 × 10 ²): Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg) : Neut (> 7, 5 × 10 ²): Vimblastina 6, 0mg/m ² EV em bolo (max 10mg)	

D288	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D200	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	_		
D295	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
<i>D2</i> 73	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D302	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D302	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D309	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D303	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D316	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
<i>D</i> 310	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D323	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:	
D227	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D337	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames	: Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq(> 10 ⁵):	TGO:
			•
224	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
334	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			•
D251	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D351	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			•
D250	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D358	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			-1
D4:-	Vimblastina 6, 0mg/m ²	Administrado: () Sim () Não	Rubrica
D365	, –	``	1
D365	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Final de Protocolo Solicitar imagem (RNM)

B.2.2 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.

B.3 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:

B.3.1 Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)

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

SEMANA 2						
Dia	Dose RT		Data	Quimioterapia	Rubrica	
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quililloterapia	Rublica	
D8	1,8 G y			Vincristina 1, 5 mg/m ²		
D9	1,8 G y					
D10	1,8 G y					

Versão Janeiro/2015

³Packer et al, 2006

D11	1,8 Gy					
D12	1,8 Gy					
Evernes	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):		Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):			
Exames	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1, 5mg/dl):			

CITA	AT	•	N.T		1
SEI	VI	А	N	Д	3

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

SEMANA 4

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

SEMANA 5

——————————————————————————————————————	Die Dose R		Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quillioterapia	Kuonca
D29	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²	
D30	1,8 Gy				
D31	1,8 Gy				
D32	1,8 Gy				
D33	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 6							
Dia	Dose	e RT	Data	Quimioterapia	Rubrica		
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quilinoterapia	Kubiica		
D36	1,8 G y			Vincristina 1, 5 mg/m ²			
D37	1,8 Gy						
D38	1,8 Gy						
D39	1,8 G y						
D40	1,8 Gy						
Exames	Neut (> 7, 5 >	< 10 ²):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):				
LAdilles	BT(<1,9mg/dl):	BD(< 1	, 5mg/dl):			

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

B.3.2 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/m², max 2 mg		() Sim () Não				
Everyon	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):				
Exames	ClearCreat:						
				'			
D78	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não				
		1	1	1			
D85	Vincristina 1, 5 mg/m ² , 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/m², max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):	
Exames	ClearCreat:			
D120	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	

	CI	CLO A		
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D141	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não	
D142	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):	
Exames	ClearCreat:			
D148	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
D155	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	

Intervalo de 28 dias

	CICLO B				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D183	Ciclofosfamida 1,0 g/m² 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:				
D190	Vincristina 1, 5 mg/m ² , max 2 mg		() Sim () Não		

CICLO A					
Dia	a Dose Data Administrado Rubrica				
D211	Cisplatina 75 mg/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
D212	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		
Evamas	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat:				

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

	CICLO B				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D253	Ciclofosfamida 1,0 g/m² EV em 6h		() Sim () Não		
D254	Ciclofosfamida 1,0 g/m ² EV em 6h		() Sim () Não		
	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não		
Evamas	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):		
Exames	ClearCreat:				
D260	Vincristina 1, 5 mg/m², 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:			
D288	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
D295	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
	<u> </u>		·	<u> </u>

Intervalo de 28 dias

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

FIM DE PROTOCOLO

B.3.3 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.

B.4 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:	

B.4.1 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 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	
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 Janeiro/2015

⁴Geyer, 2005

Cicl	lo	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 $\times 0, 1~e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
24		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1~e$ 5h			() 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 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	
45		MESNA 55 mg/kg/dia $\times 0, 1$ e 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
46-55		G-CSF 5μg/kg/dia			() 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 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
U-4		Cisplatina $3,5mg/kg$			() 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 $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1~e~5\text{h}$			() 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	
65		Cisplatina $3,5mg/kg$			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 55 mg/kg/dia			() Sim () Não	
86		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	
87		MESNA 55 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.

B.4.2 Manutenção: 08 ciclos

		Ci	iclo 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 mg/kg/dia $\times 0, 1$ e 5 h		1	() Sim () Não	

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

		Ci	clo 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			() 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	

() Sim () Não

71

Vincristina $0,05~\mathrm{mg/kg}$

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

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			() Sim () Não	
127		MESNA $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1~e~5\text{h}$			() Sim () Não	
		Etoposido 1, 5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
128		Etoposido 1,5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

Ciclo 4

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
148		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não	
		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 $\times 0, 1~e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
177		Etoposido 1,5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

~:	4		_
<i>l</i> '1	\sim	0	•
v	u		

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 mg/kg/dia $\times 0, 1~e$ 5h			() 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			() Sim () Não	

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 mg/kg/dia $\times 0, 1~e$ 5h			() Sim () Não	
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não	
275		Etoposido 1,5 mg/kg/dia)			() Sim () Não	

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	
316		Vincristina 0,05 mg/kg	() Sim () Não	

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

Ciclo 8								
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica		
		Carboplatina 10 mg/kg	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não			
344		Vincristina 0,05 mg/kg			() Sim () Não			
		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não			
345		Etoposido 1,5 mg/kg/dia			() Sim () Não			
		ı	l			I .		

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 $55 \text{ mg/kg/dia} \times 0, 1~e~5\text{h}$			() 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

B.4.3 Modificações de dose:

Adiar se $L < 1000/\text{mm}^3$ ou $P < 100000/\text{mm}^3$. 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.

Apêndice ${\cal C}$

Protocolos *off-label* (não padronizados)

C.1 GLIOMA DE BAIXO GRAU: RECORRÊNCIA APÓS MÚLTIPLOS TRATAMENTOS (protocolo *off-label*)

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 113 pacientes com tumores cerebrais, sendo que 22 tinham astrocitomas de baixo grau recorrentes e 8 tinham outros tumors de baixo grau. Neste subgrupo específico, os pacientes mostraram uma sobrevida livre de progressão prolongada, com cerca de 40% dos pacientes mostrando estabilidade de doença.

Elegível: pacientes com 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. Somente iniciar o protocolo após a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. 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. 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.

	Quimioterapia: 10 ciclo		Estatura:					
	CICLO 1							
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica				
D1	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não					
D2	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não					
D3	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não					
D4	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não					
D5	Temozolomida 200 mg/m²		() Sim () Não					
Ewawaa	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.								

Neut (> $7, 5 \times 10^2$):

Exames (data):

Versão Janeiro/2015

Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):

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				
Evamos	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 14 dias.

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			
Evames	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 (> $7,5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	------------------------------

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 (> 7.5×10^4):	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 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/m ²		() Sim () Não	
E	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 (> $7, 5 \times 10^4$):
----------------	-------------------------------	-------------------------------

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:
	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 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.

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

	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:		
Liames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:		

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

FIM DE PROTOCOLO

C.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: 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.

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.

C.2 PNET - ALTO RISCO – Adaptado dos ensaios COG-A99701 e ACNS0332 - protocolo *off-label*

Racional: no estudo piloto do COG¹, 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:

C.2.1 Radioquimioterapia: 7 semanas (43 dias)

SEMANA 1 Dose RT Dia Data Quimioterapia Rubrica Neuro-eixo Fossa poster **D1** Vincristina 1, 5 mg/m² $1, 8 \, \text{Gy}$ Carboplatina 35mg/m² **D2** Carboplatina 35mg/m² $1, 8 \, \text{Gy}$ **D3** $1, 8 \, \text{Gy}$ Carboplatina 35mg/m² **D4** $1, 8 \, \text{Gy}$ Carboplatina 35mg/m² **D5** $1,8\,\mathrm{Gy}$ Carboplatina 35mg/m² Neut (> $7, 5 \times 10^2$): Plaq (> $7, 5 \times 10^4$): **Exames** BT(<1,9mg/dl): BD(<1,5mg/dl):

Versão	Janeiro	$\frac{1}{2015}$

¹Jakacki et al, 2012

	SEMANA 2				
Dia	Dos	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quilinoterapia	Rubiica
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 ×	10^2):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):	
rames	BT(<1,9mg/dl)	:	BD(< 1	,5mg/dl):	

SEMANA 3

Dia	Dos	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quillioterapia	Rublica
D15	1,8 G y			Vincristina 1,5 mg/m ²	
				Carboplatina 35mg/m ²	
D16	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
D17	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
D18	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
D19	1,8 G y			Carboplatina 35mg/m ²	
Exames	Neut (> 7, 5 ×	10^2):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):	
	BT(<1,9mg/dl):		BD(< 1	5mg/dl):	

	SEMANA 4					
Dia	Dos	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica	
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Kubrica	
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 Gy			Carboplatina 35mg/m ²		
Exames	Neut (> 7, 5 ×	10 ²):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):		
Exames	BT(<1,9mg/dl)	:	BD(< 1	,5mg/dl):		

SEMANA 5

Dia	Dose	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rublica
D29	1,8 Gy			Vincristina 1,5 mg/m ²	
				Carboplatina 35mg/m ²	
D30	1,8 G y			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 ×	10^2):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):	
	BT(<1,9mg/dl):	:	BD(< 1	5mg/dl):	

	SEMANA 6				
Dia	Dose	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimioterapia	Kublica
D36	1,8 Gy			Vincristina 1, 5 mg/m ²	
				Carboplatina 35mg/m ²	
D37	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
D38	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
D39	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
D40	1,8 Gy			Carboplatina 35mg/m ²	
Exames	Neut (> 7, 5 ×	10 ²):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):	
Lames	BT(<1,9mg/dl):	:	BD(< 1.	,5mg/dl):	

SEMANA 7					
Dia	Dose	e RT	- Data	Quimioterapia	Rubrica
Dia	Neuro-eixo	Fossa poster	Data	Quimoterapia	Rublica
D43	1,8 G y			Vincristina 1,5 mg/m ²	
Exames	Neut (> 7, 5 ×	10^2):	Plaq (>	$7,5 \times 10^4$):	
Lixames	BT(<1,9mg/dl):		BD(< 1	,5mg/dl):	

C.2.2 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/m², max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10 ³):		Plaq(> 10 ⁵):	
Exames	ClearCreat:			
D92	Vincristina 1,5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	

		CICLO	0 2	
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D113	Ciclofosfamida 1,0 g/m² EV em 6h		() Sim () Não	
D114	Ciclofosfamida 1,0 g/m² EV em 6h		() Sim () Não	
	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10^5):	
Exames	ClearCreat:			
D120	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
	* .		21.11	
	Inte	ervalo de	21 dias	
		CICLO	03	
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/m², max 2 mg		() Sim () Não	
Exames	Neut(> 10^3):		Plaq(> 10 ⁵):	
Ladines	ClearCreat:			
D148	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	
	Into	rvalo de	21 diag	
	Title	1 valo de	21 dias	
	I	CICLO	04	
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):		Plaq(> 10 ⁵):	
DAMINES	ClearCreat:			
D176	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não	

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/m², max 2 mg		() Sim () Não			
Exames	Neut(> 10 ³):		Plaq(> 10 ⁵):			
Exames	ClearCreat:					
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/m² EV em 6h		() Sim () Não			
D226	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:					
D232	Vincristina 1, 5 mg/m², max 2 mg		() Sim () Não			

FIM DE PROTOCOLO

C.2.3 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 é *off-label* (não padronizado) e não tem eficácia comprovada. Dessa forma, é inadequado iniciar este protocolo em crianças com risco de complicações graves, como naquelas que têm sequelas importantes e muito limitantes.

C.3 GLIOMA DE ALTO GRAU E DIPG – Adaptado do ensaio ACNS0126 - protocolo *off-label*

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.

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 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:

C.3.1 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 Janeiro/2015 ²Cohen *et al*, 2011

C.3.2 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	
Evamos	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 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 (> $7, 5 \times 10^4$):
	- 1 - 1 - 1 - 1 - 1	

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 (> 7.5×10^4):	TGO:
Exames	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
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 (> 7.5×10^4):	TGO:	
Exames	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
Exames (uata).	11cut (> 1,0 × 10).	$1 \text{ rad} (> 1, 0 \times 10^{\circ}).$

	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:	
	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:

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 (> 7.5×10^4):	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 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:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7, 5 \times 10^2$):	Plaq (> $7, 5 \times 10^4$):
Exames (uata).	11cut (> 1,0 × 10).	$1 \text{ rad} (> 1, 0 \times 10^{\circ}).$

CICLO 9				
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 (> 7.5×10^4):	TGO:
	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:
	Creat(< 1, 5 vezes)		BT(< 1, 5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14 dias.

FIM DE PROTOCOLO

C.3.3 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 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.

C.4 GLIOMA DE ALTO GRAU E DIPG – Adaptado do ensaio HIT-GBM-D - protocolo *off-label*

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:

C.4.1 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	
2		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
2		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	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () Não	

Versão Janeiro/2015

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

C.4.2 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 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				
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			
122		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				

Intervalo de 21 dias

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	

Intervalo de 21 dias

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
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () Não	
238		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	
245		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () Não	
252		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				
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				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal							
Dia	Data			Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias		() Sim () Não				
308		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

C.4.3 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 trata- mento		
Leucócitos > 2000/mm³ e Plaque- tas > 100 mil/ mm³	Iniciar radioquimioterapia con- comitante		
$\label{eq:leucocitos: 1500-2000/mm} \ensuremath{^{3}}\ e/ou$ $\ensuremath{^{2}}\ Plaquetas: 50-100\ mil/\ mm^3$	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		
$\label{eq:leucocitos:} \mbox{Leucocitos:} < 1000 \mbox{/ mm}^3 \mbox{ e/ou Plaquetas:} < 30 \mbox{ mil/ mm}^3$	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 pro- filática		

Antes do segundo bloco (PEIV):

Critérios	Recomendações de trata- mento			
Leucócitos $> 2000/\text{mm}^3$ e Plaquetas $> 100 \text{ mil/ mm}^3$	Iniciar radioquimioterapia con- comitante			
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 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 $>40~\mathrm{dB}$ a $4000~\mathrm{Hz}$	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.

C.5 EPENDIMOMA NÃO METASTÁTICO – Adaptado dos ensaios ACNS0121 e ACNS0831 - protocolo *off-label*

Racional: no estudo recém-terminado do COG, a QT mostrou melhorar as chances de sobrevida dos pacientes com ressecção subtotal e com anaplasia (resultados aguardando publicação).

Elegível: Estadiamento pré-tratamento: mais de 0,5cm3 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.

Nome:	
Peso:	Estatura:

C.5.1 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	
2		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

Versão Janeiro/201	5	

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

C.5.2 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, 5h			() 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	

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
22		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	$> 10^3$	$> 10^5$	() Sim () Não	
		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, 5h				() 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	

Ciala	1
Ciclo	4

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
64		Etoposido 100 mg/m²/dia)	$> 10^{3}$	$> 10^5$	() Sim () Não	
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim () Não	
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () Não	
65		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

C.5.3 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 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.