Terapia alvo, imunoterapia, terapia biolgica

Francisco Hlder Cavalcante Flix e Juvenia Bezerra Fontenele

Abstract

1 Interferon para craniofaringiomas

Racional: Um estudo retrospectivo da Socit Internationale d'Oncologie Pdiatrique (SIOP) e International Society for Pediatric Neurosurgery (ISPN) revisou 56 pacientes tratados em 21 centros em diversos pases, com leses esticas (39%) ou slidoesticas (61%). Em 77% dos pacientes, tratamento prvios j haviam sido realizados. O estudo mostrou que a administrao intraestica de interferon alfa atrasa significativamente a progresso. Um total de 42 pacientes (75%) progrediu, com uma mediana de 14 meses (0-8 anos) e uma mediana de 5,8 anos (1,8-9,7) entre a terapia com interferon e o tratamento definitivo[?]. Os eventos adversos foram mnimos. Tanto o interferon alfa 2a quanto o interferon alfa 2b so usados, com mesmo perfil teraplutico e de segurana[?, ?].

Elegvel: pacientes peditricos com craniofariogioma, histologicamente confirmado, cstico ou cstico-slido, com ou sem tratamento anterior. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a resseco cirrgica o tratamento padro para pacientes com craniofaringioma.

Nome:			

Francisco Hlder Cavalcante Flix

Centro Peditrico do Cncer, Hospital Infantil Albert Sabin, R. Alberto Montezuma, 350, 60410-780, Fortaleza - CE e-mail: fhcflx@outlook.com

Juvenia Bezerra Fontenele

Faculdade de Farmcia, Odontologia e Enfermagem, Universidade Federal do Cear, R. Alexandre Barana, 949, 60430-160, Fortaleza - CE

2	Franc	cisco Hlder Cavalcante Flix e Juvenia Bezerra Fontenele	
Peso:		Estatura:	
1.1 Es	quema: 4 semanas - re	epetir 2 a 6 vezes	
S1	Interferon alfa 2b Intracstico 3.000.000 UI	Administrado: () Sim () No Datas:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	D1:// D3:/ D5:// Plaq(> 10 ⁵):	
	1,0 % 10).	1.14(> 10)1	
S2	Interferon alfa 2b Intracstico 3.000.000 UI	Administrado: () Sim () No Datas: D1:// D3:/ D5://	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
S3	Interferon alfa 2b Intracstico 3.000.000 UI	Administrado: () Sim () No Datas: D1:// D3:// D5://	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	
S4	Interferon alfa 2b Intracstico 3.000.000 UI	Administrado: () Sim () No Datas: D1:// D3:/ D5://	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	
S5	Reavaliar e re Interferon alfa 2b Intracstico 3.000.000 UI	Administrado: () Sim () No Datas:	Rubrica
	N. (6, 1.5, 103)	D1:// D3:// D5://	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	

Administrado: () Sim () No

D1: __/__/ D3: __/__/ D5: __/__/ Plaq(> 10⁵):

Datas:

Rubrica

Intracstico 3.000.000 UI

Interferon alfa 2b

Neut(> $1,5 \times 10^3$):

S6

Exames:

S7	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
37	Intracstico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(> 10^5)$:	
		·	
S8	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
50	Intracstico 3.000.000 UI	Datas:	
		D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> 1.5×10^3):	$Plaq(>10^5)$:	

Nome:

Verso Junho/2019

2 Interferon alfa 2b para doenas neoplsicas

Racional: O interferon (IFN) uma protena natural modificadora da resposta imunobiolgica, com efeito antiproliferativo e imunomodulador. O IFN tem efeito antagonista a todos fatores de crescimento conhecidos, porm seu efeito no citotxico e sim citosttico, portanto reversvel. Como imunomodulador, ele estimula a atividade de clulas NK, LT citotxicos e macrfagos contra clulas tumorais.

O IFN indicado para tratar Papilomatose Respiratria Recorrente (PRR), Leucamia Mielide Crnica (LMC), Sarcoma de Kaposi, Carcinoma Renal metasttico, Tricoleucemia e Melanoma Maligno. Outras indicaes, como as Histiocitoses, so "no padronizadas" (off-label).

Histiocitoses no Langerhans so neoplasias mielides inflamatrias de carter benigno que, em alguns casos, podem cursar com doena disseminada e com elevada morbimortalidade. O grupo inclui a doena de Rosai-Dorfman, o xantogranuloma juvenil (mais comuns em crianas, adolescentes e adultos jovens) e a Doena de Erdheim-Chester (mais comum na terceira idade). So doenas raras sem tratamento amplamente recomendado[?, ?].

Elegvel: pacientes peditricos com as doenas listadas na indicao ou histiocitose no Langerhans (doena de Rosai-Dorfman, xantogranuloma juvenil ou doena de Erdheim-Chester), histologicamente confirmado, com ou sem tratamento anterior. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: pacientes com carcinoma renal e melanoma podem ser tratados com inibidores de *checkpoint* (anti-PD1 e anti-PD-L1). Pacientes com LMC podem ser tratados com imatinibe. A maioria dos pacientes com Rosai-Dorfman e xantogranuloma juvenil tłm doena autolimitada e a conduta expectante adequada. Naqueles pacientes com doena disseminada, especialmente afetando o SNC, ou com complicaes que ameacem a vida, o tratamento adequado. Interferon alfa considerado o tratamento padro para histicitose no Langerhans. Pacientes com xantogranuloma juvenil podem ser tratados com quimioterapia para LCH. Em pacientes portadores da mutao BRAF V600E, inibidores específicos de BRAF, como o vemurafenibe, podem ser usados.

Peso:	Estatura:
2.1	Esquema geral: 4 semanas - continuar at progresso
A do	se pode ser aumentada at 6 MUI/m ² . Checar esquema de cada patologia.

S1	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
31	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	
S2	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
32	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10 ⁵):	

S3	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
33	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1://	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	
		·	
S4	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
54	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	

Reavaliar e repetir se resposta objetiva

S5	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
33	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1://	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	
		·	•
S6	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
30	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:// D3:/ D5://	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	

S7	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
37	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:/ D3:/ D5:/	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	
S8	Interferon alfa 2b	Administrado: () Sim () No	Rubrica
30	Subcutneo	Datas:	
	3.000.000 UI/m ²	D1:/ D3:/ D5://	
Exames:	Neut(> 1.5×10^3):	$Plag(>10^5)$:	

3 Everolimo para astrocitoma subependimrio de clulas gigantes

Racional: A esclerose tuberosa (ET) uma patologia gentica na qual ocorre a ativao constitutiva da via mTOR, com consequente facilitao do surgimento de neoplasias benignas em vrios rgos. O astrocitoma subependimrio de clulas gigantes (SEGA) um tumor benigno de crescimento lento mais frequente em pacientes com ET, tpico das imediaes do forame de Monro e que cresce nos ventrculos laterais, determinando hidrocefalia e outras complicaes. O ensaio clnico EXIST-1 mostrou remisso parcial (¿ 50%) em pelo menos 35% dos pacientes com SEGA tratados com everolimo (um inibidor mTORC1), com mnimos eventos adversos. [?].

Elegvel: pacientes peditricos com ET e SEGA (diagnosticado por imagem ou histologicamente, de acordo com definies padronizadas[?]), com ou sem tratamento anterior. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a recomendao teraplutica padro resseco cirrgica completa, porm esta situao est evoluindo rapidamente. O ltimo consenso recomenda o julgamento caso-a-caso e admite a farmacoterapia como primeira escolha em leses pequenas.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

3.1 Esquema: contnuo at progresso

	$1,5-10 \text{ mg/m}^2$	Manter concentrao srica entre 5 – 15 ng/ml	
Everolimo	Primeiro tratamento	Incio:/ Trmino:/	
	Tratamento adicional	Incio:/ Trmino://	
	Tratamento adicional	Incio:/ Trmino:/	
Apresentao		Comprimidos de 0,5 e 1 mg (Certican)	
		Comprimidos de 2,5 e 5 mg (Afinitor)	
	m;	ng a cada horas Data://	
Doses	m;	ng a cada horas Data://	
	m;	ng a cada horas Data://	
	m;	ng a cada horas Data://	
Ingesto com alimentos ricos em gordura pode reduzir a concentrao mxima em cerca de 30-50%			

4 Sirolimo para anomalias vasculares

Racional: Anomalias vasculares so alteraes morfocitolgicas de vasos sanguneos que podem ter carter proliferativo (neoplasias verdadeiras) ou morfofuncional (malformaes), muito embora exista uma sobreposio entre estas categorias. At a ltima dcada, no haviam praticamente tratamentos farmacolgicos amplamente aceitos e validados para anomalias vasculares. A partir de 2008, drogas j utilizadas para outras indicaes passaram a mostrar efeito em tipos específicos de anomalias vasculares. o caso dos beta-bloqueadores, validados para o tratamento de hemangiomas. Mais recentemente, o sirolimo, droga inibidora das vias moleculares mTORC1 e mTORC2, mostrou induzir a estabilizao ou regresso de anomalias vasculares de diversas naturezas, principalmente com componentes liníticos e venosos [?].

Elegvel: pacientes peditricos com anomalias vasculares (diagnosticado histologicamente), complicadas e inoperveis. Isso inclui malformaes vasculares acometendo o sistema nervoso central e impossveis de serem ressecadas cirurgicamente. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: a recomendao teraplutica padro resseco cirrgica completa, porm esta pode ser impossvel ou muito perigosa.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

4.1 Esquema: contnuo at progresso

	A partir de 0,8 mg/m ²	Manter concentrao srica entr	re 10 – 15 ng/ml		
Sirolimo	Primeiro tratamento	Incio:/ Trmino://			
	Tratamento adicional	Incio:// Trmino://			
	Tratamento adicional	Incio:// Trmino://			
Apresentao		Comprimidos de 1 e 2 mg	g (Rapamune)		
Doses	mg	a cada horas	Data:/		
	mg	a cada horas	Data:/		
	mg	a cada horas	Data:/		
	2		Data:/		
Ingesto com alimentos ricos em gordura pode reduzir a concentrao mxima em cerca de 30%					

5 Sirolimo para tumores cerebrais recorrentes

Racional: O prognstico de pacientes peditricos com tumores cerebrais malignos recorrentes sombrio. Invariavelmente, a mediana de sobrevida no passa de 3-4 meses. Crianas com gliomas de baixo grau com recorrência aps mltiplos tratamentos com QT/RT tambm constituem um desafio teraplutico. Recentemente, o sirolimo, droga inibidora das vias moleculares mTORC1 e mTORC2, tem sido testado em pacientes peditricos com tumores recorrentes, incluindo tumores malignos e gliomas de baixo grau multiplamente recorrentes [?].

Elegvel: pacientes peditricos com tumores cerebrais malignos recidivados ou gliomas de baixo grau recorrentes aps 2 ou mais tratamentos prvios (incluindo RT e/ou QT). NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: no existe recomendao teraplutica padro para este perfil de paciente.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

5.1 Esquema: contnuo at progresso

Sirolimo	A partir de 0,8 mg/m ²	Manter concentrao srica entre 10 – 15 ng/ml		
	Primeiro tratamento	Incio:/ Trmino:/		
	Tratamento adicional	Incio:/ Trmino://		
	Tratamento adicional	Incio:// Trmino://		
Apresentao		Comprimidos de 1 e 2 mg (Rapamune)		
Doses	mg	a cada horas Data:/		
	mg	a cada horas Data://		
	mg	a cada horas Data://		
	mg	a cada horas Data:/		
Ingesto com alimentos ricos em gordura pode reduzir a concentrao mxima em cerca de 30%				

References

 John-Paul Kilday, Massimo Caldarelli, Luca Massimi, Robert Hsin-Hung Chen, Yi Yen Lee, Muh-Lii Liang, Jeanette Parkes, Thuran Naiker, Marie-Lise van Veelen, Erna Michiels, Conor Mallucci, Benedetta Pettorini, Lisethe Meijer, Christian Dorfer, Thomas Czech, Manuel Diezi,

- Antoinette YN Schouten-van Meeteren, Stefan Holm, Bengt Gustavsson, Martin Benesch, Hermann L Mller, Anika Hoffmann, Stefan Rutkowski, Joerg Flitsch, Gabriele Escherich, Michael Grotzer, Helen A Spoudeas, Kristian Azquikina, Michael Capra, Rolando Jimnez-Guerra, Patrick MacDonald, Donna L Johnston, Rina Dvir, Shlomi Constantini, Meng-Fai Kuo, Shih-Hung Yang, and Ute Bartels. Intracystic interferon-alpha in pediatric craniopharyngioma patients: an international multicenter assessment on behalf of SIOPE and ISPN. *Neuro-Oncology*, 19(10):1398–1407, 05 2017.
- Sergio Cavalheiro, Concezzio Di Rocco, Sergio Valenzuela, Patricia A. Dastoli, Gianpiero Tamburrini, Lucca Massimi, Jardel M. Nicacio, Igor V. Faquini, Daniela F. Ierardi, Nasjla S. Silva, Benedetta Ludovica Pettorini, and Silvia R. C. Toledo. Craniopharyngiomas: intratumoral chemotherapy with interferon-alpha: a multicenter preliminary study with 60 cases. *Neurosurgical Focus FOC*, 28(4):E12, 2010.
- Ute Bartels. Intracystic therapies for cystic craniopharyngioma in childhood. Frontiers in Endocrinology, 3:39, 2012.
- 4. Eli L. Diamond, Lorenzo Dagna, David M. Hyman, Giulio Cavalli, Filip Janku, Juvianee Estrada-Veras, Marina Ferrarini, Omar Abdel-Wahab, Mark L. Heaney, Paul J. Scheel, Nancy K. Feeley, Elisabetta Ferrero, Kenneth L. McClain, Augusto Vaglio, Thomas Colby, Laurent Arnaud, and Julien Haroche. Consensus guidelines for the diagnosis and clinical management of erdheim-chester disease. *Blood*, 124(4):483–492, 2014.
- Julien Haroche and Oussama Abla. Uncommon histiocytic disorders: Rosaidorfman, juvenile xanthogranuloma, and erdheimchester disease. ASH Education Program Book, 2015(1):571– 578, 2015.
- David Neal Franz, Elena Belousova, Steven Sparagana, E Martina Bebin, Michael Frost, Rachel Kuperman, Olaf Witt, Michael H Kohrman, J Robert Flamini, Joyce Y Wu, and et al. Efficacy and safety of everolimus for subependymal giant cell astrocytomas associated with tuberous sclerosis complex (exist-1): a multicentre, randomised, placebo-controlled phase 3 trial. *The Lancet*, 381(9861):125132, 2013.
- Jonathan Roth, E. Steve Roach, Ute Bartels, Sergiusz Jwiak, Mary Kay Koenig, Howard L. Weiner, David N. Franz, and Henry Z. Wang. Subependymal giant cell astrocytoma: Diagnosis, screening, and treatment. recommendations from the international tuberous sclerosis complex consensus conference 2012. *Pediatric Neurology*, 49(6):439 – 444, 2013.
- 8. Denise M. Adams, Cameron C. Trenor, Adrienne M. Hammill, Alexander A. Vinks, Manish N. Patel, Gulraiz Chaudry, Mary Sue Wentzel, Paula S. Mobberley-Schuman, Lisa M. Campbell, Christine Brookbank, Anita Gupta, Carol Chute, Jennifer Eile, Jesse McKenna, Arnold C. Merrow, Lin Fei, Lindsey Hornung, Michael Seid, A. Roshni Dasgupta, Belinda H. Dickie, Ravindhra G. Elluru, Anne W. Lucky, Brian Weiss, and Richard G. Azizkhan. Efficacy and safety of sirolimus in the treatment of complicated vascular anomalies. *Pediatrics*, 137(2), 2016.
- Daniel A. Morgenstern, Monia Marzouki, Ute Bartels, Meredith S. Irwin, Giselle L.S. Sholler, Janet Gammon, Rosanna Yankanah, Bing Wu, Yvan Samson, and Sylvain Baruchel. Phase i study of vinblastine and sirolimus in pediatric patients with recurrent or refractory solid tumors. Pediatric Blood & Cancer, 61(1):128–133, 2014.