# Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progressiva)

Francisco Hlder Cavalcante Flix e Juvenia Bezerra Fontenele

#### **Abstract**

#### 1 Tumores do SNC recorrentes

Racional: em 2007, Nicholson et al publicaram um ensaio fase II do COG de pacientes peditricos com tumores recorrentes tratados com ciclos mensais de temozolomida.[1] A srie inclua 104 pacientes com tumores cerebrais, sendo que 25 tinham tumores embrionrios, 22 tinham astrocitomas de baixo grau recorrentes e 8 tinham outros tumores de baixo grau. Dentre as respostas objetivas (parcial ou completa), 4 de 6 pacientes respondedores tinham tumores embrionrios. No subgrupo de tumores de baixo grau, os pacientes mostraram uma sobrevida livre de progresso prolongada, com cerca de 40% dos pacientes mostrando estabilidade de doena. Um estudo fase II mostrou sobrevida global de 43% em 1 ano aps o tratamento de pacientes com tumores embrionrios recorrentes com temozolomida.[2]

**Elegvel:** pacientes com glioma de baixo grau (astrocitoma piloctico, pilomixide, difuso (ou fibrilar), oligodendroglioma, ganglioglioma, tumores mistos, tumores de vias pticas/hipotlamo, tumores focais de tronco). Todos os pacientes devem ter feito, pelo menos, 2 (dois) esquemas de QT previamente (recorrhcia mltipla). Pacientes com contra-indicao RT (menores de 5 anos e portadores de NF-1) podem ser includos. Paciente com tumores embrionrios (meduloblastoma, pineoblastoma, ATRT, outros) na primeira recidiva. Somente iniciar o protocolo aps a assinatura do

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

Verso Junho/2019

# TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: para pacientes com tumores de baixo grau, a conduta expectante uma opo, uma vez que, via de regra, o crescimento destes tumores lento e sua progresso demora anos, ou mesmo dcadas. Pacientes de maior risco, como aqueles com leses de vias pticas ou hipotlamo, sndrome dienceflica ou com leses de crescimento rpido devem ser tratados sem grande demora. Se possvel, uma nova resseco cirrgica deve ser avaliada. A principal alternativa adjuvante para pacientes com mais de 5 anos e sem NF-1 a RT local. Pacientes com astrocitomas difusos thm maior risco de transformao maligna aps RT. Pacientes com tumores embrionrios recorrentes no tem alternativa estabelecida de tratamento.

Peso:	Estatura:	
Nome:		
Jumioterapia de resgate (doena recorrente/progressiva)		

### 1.1 Quimioterapia: 10 ciclos

	CICLO 1			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
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 <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
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 (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> $7.5 \times 10^4$ ):

### 4

CICLO 3				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut (> $7.5 \times 10^2$ ):	•	Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	TGO:
Laines	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 4			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
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 (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> $7.5 \times 10^4$ ):

Peso:	Estatura:	
Nome:		
Quimioterapia de r	ssgate (doena recorrente/progressiva)	3

	CICLO 5				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		() Sim () No		
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
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 (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> $7.5 \times 10^4$ ):	

### Intervalo de 14 dias.

CICLO 6				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
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 (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> 7.5 × $10^4$ ):

	CICLO 7			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Evomos	Neut (> $7.5 \times 10^2$ ):	•	Plaq (> $7,5 \times 10^4$ ):	TGO:
Exames	$\frac{(>7,5\times10^{\circ})}{\text{Creat}(<1,5\text{ vezes})}$		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 8				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut (> $7,5 \times 10^2$ ):		Plaq (> $7,5 \times 10^4$ ):	TGO:
Lames	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1,5 vezes):	TGP:

### Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):
----------------	------------------------------	------------------------------

Peso:	Estatura:			
Nome:				
Quinnoterapia de resgate (doena recorrente/progressiva)				

CICLO 9				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Evamos	Neut (> $7.5 \times 10^2$ ):		Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	TGO:
LAAIIIES	$\frac{1 \text{Ceat}(>7,5 \times 10^{\circ})}{\text{Creat}(<1,5 \text{ vezes})}$		BT(<1,5  vezes):	TGP:

### Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> $7.5 \times 10^4$ ):
Exames (uata).	\(\sigma 1,5 \times 10 \).	$ 1 \text{ laq } ( > 7, 5 \times 10^{\circ} ).$

### Intervalo de 14 dias.

CICLO 10				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D5</b>	Temozolomida 200 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
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 (> $7.5 \times 10^2$ ):	Plag (> $7.5 \times 10^4$ ):

### FIM DE PROTOCOLO

### 1.2 Modificaes de dose:

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

**Avaliao:** imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progresso, interromper protocolo. **APRESENTAES DE TEMOZOLOMIDA NO HIAS:** cpsulas de 100mg e 250mg

**ADVERTLNCIA:** SMZ+TMP no deve ser administrada juntamente com a temozolomida!

ATENO: este protocolo mostrou eficcia em um estudo observacional no comparativo e em um ensaio fase II com nmero limitado de pacientes. Logo, inadequado iniciar este esquema de QT em crianas em regime de internao prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar" sua condio clnica. Igualmente, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que tim sequelas importantes e muito limitantes.

### 2 Ifosfamida/Etoposido

**Racional:** o Pediatric Oncology Group (POG) publicou os resultados de um ensaio fase II que incluiu 294 pacientes com tumores slidos previamente tratados (mais de 70% metastticos) que receberam uma mediana de 4 ciclos de ifosfamida 2,0  $g/m^2/d$ , etoposido  $100 \ mg/m^2/d$  e MESNA 1,5  $g/m^2/d$ , por 3 dias, a cada 14-21 dias. Os pacientes que no tiveram toxicidade aps o primeiro ciclo fizeram ciclos subsequentes de 4 dias de durao. Uma resposta completa ocorreu em 31 (10%) dos pacientes e resposta parcial ocorreu em 57 (20%) dos pacientes. Toxicidade: 81% dos pacientes apresentou neutropenia, 25% apresentou plaquetopenia. Este ensaio no incluiu pacientes com tumores cerebrais [3]. No entanto, esta combinao tem sido usada em vrios protocolos no tratamento de pacientes peditricos com tumores cerebrais, em vrios cenrios diferentes.

Um ensaio incluiu 124 pacientes peditricos e adultos jovens com sarcomas recidivados. Os paciente foram tratados com ifosfamida 1,8  $g/m^2/d$ , etoposido 100  $mg/m^2/d$  e MESNA 2,8  $g/m^2/d$ , por 5 dias. De 77 pacientes avaliveis, 43 (56%) tiveram resposta parcial ou completa. Em pacientes com sarcoma de Ewing, 16 de 17 obtiveram resposta objetiva. Toxicidade hematolgica grau III-IV ocorreu em grande nmero dos pacientes. Neutropenia ocorreu em quase todos os pacientes, e plaquetopenia em um tero deles[4].

**Elegvel:** Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionrios, ependimoma clssico ou anaplsico, gliomas difusos de linha mdia H3K27M+ (DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplsico, oligodendroglioma anaplsico, tumores malignos raros do SNC. Pacientes com doena recorrente e/ou progressiva aps 1 ou mais esquemas de tratamento. Somente iniciar o protocolo aps a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

**Alternativa:** no existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianas com tumores malignos do SNC recorrentes e/ou progressivos. Verificar a possibilidade de incluir o paciente em algum estudo investigacional. Outra alternativa repetir RT craniana.

Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progressiva)		
Nome:		
Peso:	Estatura:	

### 2.1 Resgate: 03 ciclos - repetir enquanto no houver progresso

-	CICLO 1				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D2</b>	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D3	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):		Plaq (> $7,5 \times 10^4$ ):	TGO:	
Exames	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1,5  vezes):	TGP:	

CICLO 2				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D3</b>	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Evernes	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):	•	Plaq (> $7,5 \times 10^4$ ):	TGO:
Exames	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1,5 vezes):	TGP:

Intervalo de 14-21 dias.

	CICLO 3				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D2	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D3</b>	Ifosfamida 2000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):	•	Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	TGO:	
Exames	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1,5  vezes):	TGP:	

### **REAVALIAR A CADA 3 CICLOS**

### 2.2 Modificaes de dose:

Se atraso maior que 7 dias por toxicidade, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (ambas as drogas).

**Avaliao:** imagem a cada 3 ciclos, se progresso, interromper protocolo.

**ATENO:** este protocolo mostrou eficcia em um ensaio fase II no comparativo com nmero limitado de pacientes. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que t\u00e4m sequelas importantes e muito limitantes.

### 3 Ifosfamida, carboplatina e etoposido (ICE)

**Racional:** um estudo fase I do Saint Jude Children's Research Hospital tratou 45 crianas com tumores slidos recorrentes com ifosfamida  $2 g/m^2$  e etoposido 100  $mg/m^2$  por dois dias, alm de doses escalonadas de carboplatina no primeiro dia. Resposta objetiva ocorreu em 17 (38%) dos pacientes tratados, s custas de toxicidade grau III ou IV em praticamente todos os pacientes nas maiores doses [5].

O Pediatric Oncology Group (POG) completou um ensaio fase I/II que tratou 92 pacientes com tumore slidos recorrentes ou refratrios com ifosfamida  $1.5 g/m^2$  e etoposido  $100 mg/m^2$  por 3 dias e carboplatina no primeiro dia, a partir de  $300 mg/m^2$ . A dose mxima tolerada de carboplatina foi de  $635 mg/m^2$ , a toxicidade limitante foi hematolgica e 53% dos pacientes obtiveram resposta parcial ou completa [6]. Num ensaio fase II que se seguiu, o POG tratou 21 pacientes com linfoma no Hodgkin recorrente com ICE. Os pacientes responderam aps 1-2 ciclos e a taxa de resposta objetiva foi de 71% (resposta completa 43%) [7].

O Children's Cancer Group (CCG) publicou os resultados de ensaios fase II que incluram pacientes com tumores previamente tratados que receberam ICE (ifosfamida 1,8  $g/m^2$  e etoposido  $100\ mg/m^2$  por cinco dias e carboplatina  $400\ mg/m^2$  por dois dias). Pacientes com tumor de Wilms (n = 11) obtiveram 82% de resposta parcial ou completa [8]. Pacientes com sarcomas (n = 97) obtiveram 51% de resposta objetiva [9]. Um ensaio randomizou duas doses do fator estimulador hematopoitico G-CSF em pacientes tratados com ICE (ifosfamida 1,8  $g/m^2$  e etoposido  $100\ mg/m^2$  por cinco dias e carboplatina  $400\ mg/m^2$  por dois dias). Um total de 123 pacientes com tumores slidos recorrentes ou refratrios (28 com tumores cerebrais) foram tratados. Resposta objetiva ocorreu em 51% dos pacientes (completa em 27%). A dose recomendada de G-CSF foi de 5  $\mu g/kg$  [10].

Outro ensaio tratou 66 pacientes peditricos com sarcomas recorrentes com ICE (ifosfamida  $3.0 g/m^2$  por dois dias, etoposido  $100 mg/m^2$  por trłs dias e carboplatina  $400 mg/m^2$  no primeiro dia). A taxa de resposta objetiva foi de 42% [11]. Um ensaio realizado em Porto Alegre tratou 21 pacientes com tumores slidos malignos recorrentes ou refratrios com ICE (ifosfamida  $3.0 g/m^2$  por trłs dias, etoposido  $160 mg/m^2$  por trłs dias e carboplatina  $400 mg/m^2$  por dois dias). Uma resposta objetiva ocorreu em 53% dos pacientes [12].

Uma avaliao retrospectiva de pacientes com neuroblastoma recorrente ou progressivo tratados com ICE dose elevada (HD-ICE, ifosfamida  $2.0~g/m^2$  e etoposido  $100~mg/m^2$  por cinco dias e carboplatina  $500~mg/m^2$  por dois dias). Apenas pacientes com reserva hematolgica adequada (contagem de plaquetas  $> 100000/\mu L$  foram tratados sem receber resgate com clulas-tronco hematopoiticas perifricas. Um total de 74 pacientes recebeu 92 ciclos de HD-ICE. O nadir da contagem de neutrfilos ( $500/\mu L$ ) foi atingida em uma mediana de 22 dias (17-30). Resposta parcial (menor ou maior) ocorreu em 14 de 17 (82%) pacientes com recada, 13 de 26 (50%) pacientes refratrios e 12 de 34 (35%) pacientes com doena progressiva durante o tratamento inicial [13].

**Elegvel:** Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionrios, ependimoma clssico ou anaplsico, gliomas difusos de linha mdia H3K27M+ (DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplsico, oligodendroglioma anaplsico, tumores malignos raros do SNC. Pacientes com doena recorrente e/ou progressiva aps 1 ou mais esquemas de tratamento. Somente iniciar o protocolo aps a assinatura do TERMO DE CONSENTIMENTO INFORMADO, conforme acordado. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

**Alternativa:** no existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianas com tumores malignos do SNC recorrentes e/ou progressivos. Verificar a possibilidade de incluir o paciente em algum estudo investigacional. Outra alternativa repetir RT craniana.

Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progress	iva)	
Nome:		
Peso:	Estatura:	

### 3.1 ICE CCG: 02 ciclos - repetir enquanto no houver progresso

-		CICLO 1		
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Carboplatina 400 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Carboplatina 400 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D4</b>	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D5	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D6 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):		Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	

CICLO 2					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Carboplatina 400 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D2	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Carboplatina 400 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D3	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D4</b>	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D5	Ifosfamida 1800 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D6 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):		Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):		

### **REAVALIAR A CADA 2 CICLOS**

### 3.2 Modificaes de dose:

Se recuperao hematolgica no ocorrer at o D21, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (todas as drogas). Caso no ocorra recuperao aps o D35, o protocolo deve ser interrompido.

Avaliao: imagem a cada 4 ciclos, se progresso, interromper protocolo.

**ATENO:** este protocolo mostrou eficcia em um ensaio fase II no comparativo com nmero limitado de pacientes. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que thm sequelas importantes e muito limitantes.

Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progr	17	
Nome:		
Peso:	Estatura:	

### 3.3 ICE POG: 02 ciclos - repetir enquanto no houver progresso

		CICLO 1		
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Carboplatina 635 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
<b>D2</b>	Ifosfamida 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Ifosfamida 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D4 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut $(> 1, 0 \times 10^3)$ :	•	Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	

### Intervalo de 21 dias.

		CICLO 2		
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Carboplatina 635 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D2	Ifosfamida 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Ifosfamida 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 100 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 1500 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D6 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):		Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	

### **REAVALIAR A CADA 2 CICLOS**

### 3.4 Modificaes de dose:

Se recuperao hematolgica no ocorrer at o D21, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (todas as drogas). Caso no ocorra recuperao aps o D35, o protocolo deve ser interrompido.

Avaliao: imagem a cada 4 ciclos, se progresso, interromper protocolo.

**ATENO:** este protocolo mostrou eficcia em um ensaio fase II no comparativo com nmero limitado de pacientes. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que t\u00e4m sequelas importantes e muito limitantes.

# Chapter 1 Quimioterapia neoadjuvante

### 4 Vimblastina neoadjuvante

**Racional:** Um estudo fase II piloto que incluiu 33 pacientes peditricos com tumores slidos recorrentes usou a vimblastina como terapia metronmica, associada ou no ciclofosfamida, mostrando resultados objetivos num subgrupo pequeno [14]. Um outro estudo tratou 64 pacientes peditricos com tumores slidos recorrentes (incluindo 9 pacientes com tumor cerebral) com vimblastina metronmica e radioterapia, obtendo resposta objetiva em quase 50% [15]. Os esquemas variam na dose  $(1 - 6mg/m^2)$ , na frequência (1 a 3 vezes por semana) e na associao com outras terapias (celecoxibe, quimioterapia convencional, radioterapia).

Um estudo fase II que incluiu 54 pacientes com gliomas de baixo grau progressivos usou a vimblastina como primeira linha, mostrando resultados aparentemente semelhantes a outros estudos (como o COG-A9952) [16].

Os tumores cerebrais primrios mais frequentes no cerebelo so astrocitoma piloctico, meduloblastoma e ependimoma. A resseco cirrgica um fator importante para o prognstico em todos estes tipos tumorais. Um dos fatores que pode associar-se a maior morbimortalidade ps-operatria em tumores cerebelares o tamanho do tumor [17]. Dados iniciais j davam conta de um possvel benefcio da quimioterapia em pacientes com meduloblastoma e doena mais extensa na apresentao [18]. Mais recentemente, a QT neoadjuvante em crianas jovens mostrou potencial de reduzir a vascularizao tumoral e melhorar a identificao da interface crebro-tumor [19].

**Elegvel:** pacientes peditricos com tumores cerebelares estadiamento de Chang T4 com ¿ 5 cm de tumor, *antes da cirurgia (sem histologia)*. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

**Alternativa:** O tratamento padro a cirurgia com resseco mxima possvel, mantendo com segurana uma mnima incidência de complicaes.

Peso:	Estatura:	
Nome:		
Quimioterapia de resgate (doena rec	23	

### 4.1 Esquema: 6 semanas

### Solicitar imagem (RNM com perfuso se disponvel)

Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(>10^5)$ :	TGO:
	, -	
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
-	-	,
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
		·
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	·	
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(> 10^5)$ :	TGO:
	·	•
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	·	•
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> 10 <sup>5</sup> ):	TGO:
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	EV em bolo (max 10mg)  Neut(> 1,5 × 10 <sup>3</sup> ):  Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)  Neut(> 1,5 × 10 <sup>3</sup> ):  Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)  Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)  Neut(> 1,5 × 10 <sup>3</sup> ):  Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)  Neut(> 1,5 × 10 <sup>3</sup> ):	$ \begin{array}{ c c c c } \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline Neut(>1,5\times10^3): & Plaq(>10^5): \\ \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline \hline \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline Vimblastina \ 1,0mg/m^2 & Administrado: () \ Sim () \ No \\ \hline \hline \hline \hline \hline EV \ em \ bolo \ (max \ 10mg) & Data: \\ \hline $

D19	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D19	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
			•
D22	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D22	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D24	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D24	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
D26	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D20	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	1		T
D29	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
	Tr. 11 10 / 2		ln i :
D31	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D33	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Rubilea
	Eveni bolo (max rong)	Data.	
	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D36	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D20	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D38	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
D40	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D40	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	•	<del>.</del>	•

### Reavaliar e encaminhar cirurgia Solicitar imagem (RNM com perfuso se disponvel)

### 4.2 Modificaes de dose:

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

**ATENO:** o objetivo deste protocolo permitir a mxima resseco possvel em tumores cerebelares de difcil abordagem. Seu desfecho principal mensurvel a quantidade de pacientes com resseco total ou subtotal. Logo, deve-se considerar caso a caso a possibilidade de iniciar este esquema de QT em crianas em regime de inter-

nao prolongada, dependentes de cuidados hospitalares intensivos, ou com risco de complicaes graves, como naquelas que tim sequelas importantes e muito limitantes.

### 5 Ifosfamida, carboplatina e etoposido neoadjuvante

Racional: crianas jovens com tumores cerebrais grandes e altamente vascularizados thm uma elevada morbimortalidade perioperatria. Carcinomas de plexo coride so modelos desse perfil de apresentao. So tumores cerebrais raros, mais frequentes em lactentes e criana jovens e altamente vascularizados. Recentemente, estudos observacionais sugeriram a vantagem de realizar quimioterapia intensiva com esquema ICE (ifosfamida, carboplatina e etoposide) neoadjuvante em pacientes com carcinoma de plexo coride [20, 21].

Mais recentemente, a QT neoadjuvante em crianas jovens mostrou potencial de reduzir a vascularizao tumoral e melhorar a identificao da interface crebro-tumor em pacientes com outras histologias [19].

**Elegvel:** Inclui meduloblastoma, outros tumores embrionrios, ependimoma clssico ou anaplsico, gliomas difusos de linha mdia H3K27M+ (menos DIPG), glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplsico, oligodendroglioma anaplsico, carcinoma do plexo coride, outros tumores malignos raros do SNC. Pacientes com menos de cinco anos e doena inopervel ou com elevado risco cirrgico ao diagnstico. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

**Alternativa:** O tratamento padro a cirurgia com resseco mxima possvel, mantendo com segurana uma mnima incidência de complicaes.

Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progress	.iva)	21
Nome:		
Peso:	Estatura:	

### 5.1 Dois ciclos - repetir uma vez se necessrio e no houver progresso

CICLO 1				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Ifosfamida 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 150 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D2	Ifosfamida 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	Etoposido 150 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
	MESNA 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D3	Carboplatina 600 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
D4 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No	
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):	•	Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):	

#### Intervalo de 28 dias.

	CICLO 2				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Ifosfamida 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 150 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
<b>D2</b>	Ifosfamida 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	Etoposido 150 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
	MESNA 3000 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D3	Carboplatina 600 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
D4 at recuperar	Filgrastima 0,01 mg/m <sup>2</sup>		( ) Sim ( ) No		
Exames	Neut (> $1,0 \times 10^3$ ):		Plaq (> $7.5 \times 10^4$ ):		

### **REAVALIAR A CADA 2 CICLOS**

### 5.2 Modificaes de dose:

Se recuperao hematolgica no ocorrer at o D28, reduzir os ciclos subsequentes em 25% (todas as drogas). Caso no ocorra recuperao aps o D35, o protocolo deve ser interrompido.

Avaliao: imagem a cada 4 ciclos, se progresso, interromper protocolo.

**ATENO:** este protocolo teve sua eficcia comparada com tratamento padro sem QT atravs de estudos preliminares, ou pilotos, ou ainda no completamente conclusivos. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que thm sequelas importantes e muito limitantes.

## Chapter 2 Quimioterapia metronmica

#### 6 Vimblastina metronmica

**Racional:** Estudos mostraram a utilidade da vimblastina como monoterapia ou associada terapia convencional em pacientes peditricos com linfoma anaplsico de grandes clulas, na primeira linha ou aps recorrência. [22, 23]. Um estudo fase II piloto que incluiu 33 pacientes peditricos com tumores slidos recorrentes usou a vimblastina como terapia metronmica, associada ou no ciclofosfamida, mostrando resultados objetivos num subgrupo pequeno [14]. Um outro estudo tratou 64 pacientes peditricos com tumores slidos recorrentes (incluindo 9 pacientes com tumor cerebral) com vimblastina metronmica e radioterapia, obtendo resposta objetiva em quase 50% [15]. Os esquemas variam na dose  $(1 - 6mg/m^2)$ , na frequência (1 a 3 vezes por semana) e na associao com outras terapias (celecoxibe, quimioterapia convencional, radioterapia).

**Elegvel:** pacientes peditricos com tumores solidos recorrentes ou progressivos aps mltiplos tratamentos. Este protocolo no tem objetivo curativo e somente deve ser utilizado em pacientes para os quais se contraindica QT de resgate ou se os pais ou responsveis do paciente preferirem. Radioterapia concomitante a critrio clnico. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

**Alternativa:** No existe alternativa amplamente aceita para este perfil de paciente. Apenas paliao uma alternativa aceitvel.

Peso:	Estatura:	
Nome:		
Quimioterapia de resgate (doena recorrente/progressiva)		33

### 6.1 Esquema 1: 6 semanas - usar esquema 1 ou 2, no ambos

	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D1	EV em bolo (max 10mg)	Data:	Tuoneu
Exames:	Neut(> $1.5 \times 10^3$ ):	Plaq(> 10 <sup>5</sup> ):	TGO:
	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
ро	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D15	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D13	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D22	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
DZZ	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D29	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D29	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(> 10^5)$ :	TGO:
D36	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D30	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

### Reavaliar e repetir se resposta objetiva

D43	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D43	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(> 10^5)$ :	TGO:

D50	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D50	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D57	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
DST	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D64	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D04	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D71	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
D/1	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
D78	Vimblastina 6,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

### 6.2 Esquema 2: 6 semanas - usar esquema 1 ou 2, no ambos

D1	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
DI	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(> 10^5)$ :	TGO:
D3	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	
D5	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
	EV em bolo (max 10mg)	Data:	

Nome:			
Peso:		Estatura:	
D8	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
D10	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(>10^5)$ :	TGO:
D12	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
D15	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
D17	Vimblastina 1,0mg/m² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
D19	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
D22	Vimblastina 1,0mg/m² EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica
D24	Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup> EV em bolo (max 10mg)	Administrado: ( ) Sim ( ) No Data:	Rubrica

Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	Plaq(> $10^5$ ):	TGO:
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
, 8	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
Neut(> $1,5 \times 10^3$ ):	$Plaq(>10^5)$ :	TGO:
Vimblastina 1,0mg/m <sup>2</sup>	Administrado: ( ) Sim ( ) No	Rubrica
EV em bolo (max 10mg)	Data:	
	EV em bolo (max 10mg)     Vimblastina 1,0mg/m²     EV em bolo (max 10mg)     Neut(> 1,5 × 10³):     Vimblastina 1,0mg/m²     EV em bolo (max 10mg)     Neut(> 1,5 × 10³):     Vimblastina 1,0mg/m²	

### Reavaliar e repetir se resposta objetiva Solicitar imagem (RNM)

### 6.3 Modificaes de dose:

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

ATENO: o objetivo deste protocolo controlar doena recidivada aps diversos tratamentos anteriores, quando no existem outras alternativas. A principal resposta esperada deste protocolo ESTABILIZAO DA DOENA. Logo, inadequado iniciar este esquema de QT em crianas em regime de internao prolongada, dependentes de cuidados hospitalares, visando "melhorar" sua condio clnica. Igualmente, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que tim sequelas importantes e muito limitantes.

#### References

 H. Stacy Nicholson, Cynthia S. Kretschmar, Mark Krailo, Mark Bernstein, Richard Kadota, Daniel Fort, Henry Friedman, Michael B. Harris, Nicole Tedeschi-Blok, Claire Mazewski, Ju-

- dith Sato, and Gregory H. Reaman. Phase 2 study of temozolomide in children and adolescents with recurrent central nervous system tumors. *Cancer*, 110(7):1542–1550, 2007.
- Graziella Cefalo, Maura Massimino, Antonio Ruggiero, Giuseppe Barone, Vita Ridola, Filippo Spreafico, Paolo Potepan, Massimo E. Abate, Maurizio Mascarin, Maria Luisa Garr, Giorgio Perilongo, Enrico Madon, Cesare Colosimo, and Riccardo Riccardi. Temozolomide is an active agent in children with recurrent medulloblastoma/primitive neuroectodermal tumor: an Italian multi-institutional phase II trial. Neuro-Oncology, 16(5):748–753, 01 2014.
- Faith H. Kung, Charles B. Pratt, Roger A. Vega, Norman Jaffe, Douglas Strother, Molly Schwenn, Ruprecht Nitschke, Alan C. Homans, C. Tate Holbrook, Barry Golembe, Mark Bernstein, and Jeffrey P. Krischer. Ifosfamide/etoposide combination in the treatment of recurrent malignant solid tumors of childhood. a pediatric oncology group phase ii study. *Cancer*, 71(5):1898–1903, 1993.
- J S Miser, T J Kinsella, T J Triche, M Tsokos, P Jarosinski, R Forquer, R Wesley, and I Magrath. Ifosfamide with mesna uroprotection and etoposide: an effective regimen in the treatment of recurrent sarcomas and other tumors of children and young adults. *Journal of Clinical Oncology*, 5(8):1191–1198, 1987. PMID: 3114435.
- N M Marina, J Rodman, S J Shema, L C Bowman, E Douglass, W Furman, V M Santana, M Hudson, J Wilimas, and W Meyer. Phase i study of escalating targeted doses of carboplatin combined with ifosfamide and etoposide in children with relapsed solid tumors. *Journal of Clinical Oncology*, 11(3):554–560, 1993. PMID: 8445431.
- F. H. Kung, S. J. Desai, J. D. Dickerman, A. M. Goorin, M. B. Harris, S. Inoue, J. P. Krischer, S. B. Murphy, C. B. Pratt, S. Toledano, and et al. Ifosfamide/carboplatin/etoposide (ice) for recurrent malignant solid tumors of childhood. *Journal of Pediatric Hematology/Oncology*, 17(3):265269, 1995.
- Faith H. Kung, Michael B. Harris, and Jeffrey P. Krischer. Ifosfamide/carboplatin/etoposide (ice), an effective salvaging therapy for recurrent malignant non-hodgkin lymphoma of childhood: A pediatric oncology group phase ii study. *Medical and Pediatric Oncology*, 32(3):225226, 1999.
- A. M. Abu-Ghosh, M. D. Krailo, S. C. Goldman, R. S. Slack, V. Davenport, E. Morris, J. H. Laver, G. H. Reaman, and M. S. Cairo. Ifosfamide, carboplatin and etoposide in children with poor-risk relapsed Wilms tumor: a Childrens Cancer Group report. *Annals of Oncology*, 13(3):460–469, 03 2002.
- Patrick Van Winkle, Anne Angiolillo, Mark Krailo, Ying-Kuen Cheung, Barry Anderson, Virginia Davenport, Gregory Reaman, and Mitchell S. Cairo. Ifosfamide, carboplatin, and etoposide (ice) reinduction chemotherapy in a large cohort of children and adolescents with recurrent/refractory sarcoma: The children's cancer group (ccg) experience. *Pediatric Blood & Cancer*, 44(4):338–347, 2005.
- 10. Mitchell S. Cairo, Violet Shen, Mark D. Krailo, Madeline Bauer, James S. Miser, Judith K. Sato, Julie Blatt, Bruce R. Blazar, Sharon Frierdich, Wen Liu-Mares, and et al. Prospective randomized trial between two doses of granulocyte colony-stimulating factor after ifosfamide, carboplatin, and etoposide in children with recurrent or refractory solid tumors: A childrens cancer group report. *Journal of Pediatric Hematology/Oncology*, 23(1):3038, 2001.
- 11. Burca Aydin, Canan Akyuz, Ali Varan, Bilgehan Yalcin, Nilgun Kurucu, and Tezer Kutluk. Ice regimen for relapsed/refractory bone and soft tissue sarcomas in children. *Reviews on Recent Clinical Trials*, 13(2):126131, 2018.
- 12. Jiseh Fagundes Loss, Pedro Paulo Albino Santos, Luciane Di Leone, and Algemir Lunardi Brunetto. Outcome of pediatric recurrent and refractory malignant solid tumors following ifosfamide/carboplatin/etoposide (ice): A phase ii study in a pediatric oncology centre in brazil. Pediatric Blood & Cancer, 42(2):139–144, 2004.
- 13. Brian H. Kushner, Shakeel Modak, Kim Kramer, Ellen M. Basu, Stephen S. Roberts, and Nai-Kong V. Cheung. Ifosfamide, carboplatin, and etoposide for neuroblastoma. *Cancer*, 119(3):665–671, 2013.
- 14. Diana Stempak, Janet Gammon, Jacqueline Halton, Albert Moghrabi, Gideon Koren, and Sylvain Baruchel. A pilot pharmacokinetic and antiangiogenic biomarker study of celecoxib and

- low-dose metronomic vinblastine or cyclophosphamide in pediatric recurrent solid tumors. *Journal of Pediatric Hematology/Oncology*, 28(11):720728, 2006.
- A.m. Ali and M.i. El-Sayed. Metronomic chemotherapy and palliative radiotherapy as salvage treatment of refractory or relapsed pediatric solid tumors. Current Oncology, 23(3):253, 2016.
- 16. Alvaro Lassaletta, Katrin Scheinemann, Shayna M. Zelcer, Juliette Hukin, Beverley A. Wilson, Nada Jabado, Anne Sophie Carret, Lucie Lafay-Cousin, Valerie Larouche, Cynthia E. Hawkins, Gregory Russell Pond, Ken Poskitt, Daniel Keene, Donna L. Johnston, David D. Eisenstat, Rahul Krishnatry, Matthew Mistry, Anthony Arnoldo, Vijay Ramaswamy, Annie Huang, Ute Bartels, Uri Tabori, and Eric Bouffet. Phase ii weekly vinblastine for chemotherapy-nave children with progressive low-grade glioma: A canadian pediatric brain tumor consortium study. *Journal of Clinical Oncology*, 34(29):3537–3543, 2016.
- Leon Harisiadis and Chu H Chang. Medulloblastoma in children: A correlation between staging and results of treatment. *International Journal of Radiation Oncology\*Biology\*Physics*, 2(9):833 841, 1977.
- Audrey E. Evans, R. Derek T. Jenkin, Richard Sposto, Jorge A. Ortega, Charles B. Wilson, William Wara, Inta J. Ertel, Simon Kramer, Chu H. Chang, Sanford L. Leikin, and G. Denman Hammond. The treatment of medulloblastoma. *Journal of Neurosurgery*, 72(4):572 – 582, 1990.
- Junya Iwama, Hideki Ogiwara, Chikako Kiyotani, Keita Terashima, Kentaro Matsuoka, Hideto Iwafuchi, and Nobuhito Morota. Neoadjuvant chemotherapy for brain tumors in infants and young children. *Journal of Neurosurgery: Pediatrics PED*, 15(5):488–492, 2015.
- Lucie Lafay-Cousin, Donald J. Mabbott, William Halliday, Michael D. Taylor, Uri Tabori, Ian D. Kamaly-Asl, Abhaya V. Kulkarni, Ute Bartels, Mark Greenberg, and Eric Bouffet. Use of ifosfamide, carboplatin, and etoposide chemotherapy in choroid plexus carcinoma. *Journal* of Neurosurgery: Pediatrics PED, 5(6):615 – 621, 2010.
- Christian Schneider, Ian Kamaly-Asl, Vijay Ramaswamy, Lucie Lafay-Cousin, Abhaya V. Kulkarni, James T. Rutka, Marc Remke, Daniel Coluccia, Uri Tabori, Cynthia Hawkins, Eric Bouffet, and Michael D. Taylor. Neoadjuvant chemotherapy reduces blood loss during the resection of pediatric choroid plexus carcinomas. *Journal of Neurosurgery: Pediatrics PED*, 16(2):126 133, 2015.
- 22. Marie-Ccile Le Deley, Angelo Rosolen, Denise M. Williams, Keizo Horibe, Grazyna Wrobel, Andishe Attarbaschi, Jozsef Zsiros, Anne Uyttebroeck, Ildiko M. Marky, Laurence Lamant, Wilhelm Woessmann, Marta Pillon, Rachel Hobson, Audrey Mauguen, Alfred Reiter, and Laurence Brugires. Vinblastine in children and adolescents with high-risk anaplastic large-cell lymphoma: Results of the randomized alcl99-vinblastine trial. *Journal of Clinical Oncology*, 28(25):3987–3993, 2010. PMID: 20679620.
- Laurence Brugires, Helene Pacquement, Marie-Cecile Le Deley, Guy Leverger, Patrick Lutz, Catherine Paillard, Andre Baruchel, Didier Frappaz, Brigitte Nelken, Laurence Lamant, and Catherine Patte. Single-drug vinblastine as salvage treatment for refractory or relapsed anaplastic large-cell lymphoma: A report from the french society of pediatric oncology. *Journal of Clinical Oncology*, 27(30):5056–5061, 2009. PMID: 19738127.