Quimioterapia alternativa (substitudos por atualizaes)

Francisco Hlder Cavalcante Flix e Juvenia Bezerra Fontenele

Abstract

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.[1] Dois esquemas foram comparados: o TPCV, mais antigo, e carboplatina-vincristina. Embora o esquema TPCV tenha mostrado resultados algo superiores (no estatisticamente significantes), o segundo esquema ainda o preferido pelo menor risco de efeitos a longo prazo.

Elegvel: pacientes com menos de 12 anos ou portadores de NF-1, com astrocitoma de baixo grau (piloctico, difuso, outros), oligodendroglioma, ganglioglioma, tumores mistos (oligoastrocitomas, outros), tumores de vias pticas/hipotlamo (imagem tpica, mesmo sem bipsia). Incluir tumores focais de tronco, excluir DIPG, ou tumores difusos de linha mdia H3K27M+. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: 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. O tratamento com vimblastina semanal tambm pode ser usado como primeira linha. A

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 Outubro/2017

principal alternativa adjuvante para pacientes com mais de 5 anos e sem NF-1 a RT local. Pacientes com astrocitomas difusos tłm maior risco de transformao maligna aps RT.

Nome:	
Peso:	Estatura:

1.1 Induo: 10 semanas

Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D1	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
DI	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
		·	
D8	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
Ъо	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D15	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
DIS	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D22	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
DZZ	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 () No	Rubrica
D29		Data:	
		•	
D36	Vincristina 1,5 mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D30		Data:	
	!	1	

D43	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	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 () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D57	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D64	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	

1.2 Manuteno: 48 semanas (08 blocos de 6 semanas)

D85	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
роз	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D92	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	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 () No	Rubrica
D99	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D106	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D100		Data:	

Intervalo de 21 dias.

eso:		Estatura:	
D127	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D127	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	1		
D134	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
210.	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 () No	Rubrica
D141	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D148	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
~ 1.0		Data:	

D169	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D109	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D176	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D170	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(> 10^5)$:	TGO:
		•	
D183	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D103	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D190	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D170		Data:	

D211	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D211	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D218	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D210	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	$Plaq(>10^5)$:	TGO:
D225	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D223	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D232	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D232		Data:	

D253	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D255	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D260	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	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 () No	Rubrica
D207	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D274	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
		Data:	

Nome:			
Peso:		Estatura:	
D295	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	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 () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D316		Data:	
	Interva	do de 21 dias.	
D337	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D344	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D344	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D351	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D358	Caroopianna 175mg/m	Data:	Rubiica

Data:

D379	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D319	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D386	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D300	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
Exames:	Neut(> $1,5 \times 10^3$):	Plaq(> 10^5):	TGO:
D393	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
D373	Vincristina 1,5 mg/m ²	Data:	
D400	Carboplatina 175mg/m ²	Administrado: () Sim () No	Rubrica
		Data:	

Final de Protocolo Solicitar imagem (RNM)

1.3 Modificaes de dose:

Iniciar a manuteno 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 infeco localizada tero tratamento in- terrompido at que estas complicaes 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 prxima dose de carboplatina ser diminuda em 50%. Para aqueles pacientes que desenvolverem neurotoxicidade significativa relacionada vincristina (queda do p, leo), a administrao de vincristina ser suspensa at que haja evidência de melhora neurolgica e a prxima dose de vincristina ser reduzida em 50%.

ATENO: o objetivo deste protocolo ADIAR O USO DA RT at a criana atingir uma idade onde os efeitos adversos da radiao sejam reduzidos. A principal resposta 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 thm sequelas importantes e muito limitantes.

2 Glioma de alto grau - Adaptado do ensaio ACNS0126

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

Elegvel: extenso da resseco cirrgica (RNM de controle at 21 dias ps-op, preferido 72h aps); no necessrio pesquisar metstases de rotina (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar at 42 dias aps cirurgia. Inclui glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplsico, oligodendroglioma anaplsico, gliossarcoma. Pacientes com mais de 3 anos de idade. 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 gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrnsecos difusos (DIPG). O tratamento padro RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos thm um prognstico insatisfatrio e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

Estatura:	
	Estatura:

2.1 Induo: 6 semanas (radioquimioterapia)

Semana	Dose	Data	Neut	Plaq	Administrado	Rubrica
1	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	
2	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	
3	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	
4	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	
5	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	
6	Temozolomida 90mg/m²/dia Seg-Sex				() Sim () No	

Verso Outubro/2017

2.2 Manuteno: 10 ciclos

	CICLO 1				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
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 × 10^2):	Plag (> 7.5×10^4):
Exames (data).	11cut (> 1,5 \ 10).	$ 1 \text{ rad}(> 7, 3 \times 10) $.

Intervalo de 14 dias.

	CICLO 2				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
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 (> 7.5×10^4):

Quimioterapia alternativa (substitudos por atualizaes)		11
Nome:		
Peso:	Estatura:	
	CICLO 3	

	CICLO 3			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
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 (> 7.5×10^2):	Plaq (> 7.5×10^4):

Intervalo de 14 dias.

	CICLO 4				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
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 (> 7.5×10^2):	Plaq (> $7,5 \times 10^4$):

	CICLO 5			
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() 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:

Exames (data):	Neut (> 7.5×10^2):	Plag (> 7.5×10^4):

Intervalo de 14 dias.

CICLO 6					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
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.

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

Nome:	Nome:			
Peso: _	Estatura:			
		CICL	O 7	
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	

Quimioterapia alternativa (substitudos por atualizaes)

Temozolomida 200 mg/m²

Temozolomida 200 mg/m²

Temozolomida 200 mg/m²

Temozolomida 200 mg/m²

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

Creat(< 1,5 vezes)

D2

D3

D4

D5

Exames

13

TGO:

TGP:

Intervalo de 14 dias.

Exames (data):	Neut (> 7.5×10^2):	Plaq (> 7.5×10^4):

() Sim () No

() Sim () No

() Sim () No

() Sim () No

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

BT(<1,5 vezes):

Intervalo de 14 dias.

CICLO 8					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica	
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No		
Exames	Neut (> $7,5 \times 10^2$):		Plaq (> $7,5 \times 10^4$):	TGO:	
	Creat(< 1,5 vezes)		BT(< 1,5 vezes):	TGP:	

Intervalo de 14 dias.

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

CICLO 9				
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No	
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 (> 7.5×10^2):	Plaq (> 7.5×10^4):
Zimines (data).	11000 (> 7,0 / 10).	12 144 (> 7,0 / 10).

Intervalo de 14 dias.

	CICLO 10					
Dia	Dose	Data	Administrado	Rubrica		
D1	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No			
D2	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No			
D3	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No			
D4	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No			
D5	Temozolomida 200 mg/m ²		() Sim () No			
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.

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

FIM DE PROTOCOLO

2.3 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

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

ATENO: este protocolo mostrou eficcia discutvel 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 tim sequelas importantes e muito limitantes.

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

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

Elegvel: extenso da resseco cirrgica (RNM de controle 24-48h ps-op, mximo 72h aps); citologia do LCR 10-14 dias ps-op. Iniciar 2 semanas aps a cirurgia. Inclui glioblastoma multiforme, astrocitoma anaplsico, oligodendroglioma anaplsico, gliossarcoma. Pacientes com mais de 3 anos de idade. 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 gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrnsecos difusos (DIPG). O tratamento padro RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos thm um prognstico insatisfatrio e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

Nome:		
Peso:	Estatura:	

3.1 Induo: 6 semanas (radioquimioterapia)

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

Sndrome ps-RT: sonol·lncia, fadiga e alteraes do EEG podem ocorrer semanas a meses aps a RT. Trata-se de uma sndrome reversvel, o tratamento no deve ser modificado.

Atraso no incio da RT: janela de vincristina semanal 1,5 mg/m², mximo 2mg, at iniciar RT.

Verso Outubro/2017

PEV						
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
1		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	> 10 ⁵	() Sim () No	
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
2		Cisplatina 20 mg/m²/dia		•	() Sim () No	
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
3		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
3		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
4		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
_		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	1
5		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No	

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
12		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
19		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
26		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

			PEIV			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	> 10 ⁵	() Sim () No	
35		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
36		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
37		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
38		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
30		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
39		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No	

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

3.2 Manuteno: 08 ciclos

	Vincristina semanal							
Dia	Data		Administrado	Rubrica				
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No					
63		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No					
03		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No					
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
70		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
77		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
98		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
90		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
105		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
112		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal							
Dia	Data		Administrado	Rubrica				
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No					
133		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No					
133		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No					
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
140		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
147		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
168		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
100		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
175		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
182		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

	Vincristina semanal							
Dia	Data		Administrado	Rubrica				
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No					
203		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No					
203		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No					
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
210		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					
217		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No					

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
238		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
236		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
245		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
252		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

Intervalo de 21 dias

() Sim () No

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
308		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
300		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
	v	Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
315		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
322		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

FIM DE PROTOCOLO

3.3 Modificaes de dose:

287

Vincristina 1,5 mg/m²/dia

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 tim sequelas importantes e muito limitantes.

Avaliao: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progresso, interromper protocolo. RNM aps fim do protocolo (30 semanas): considerar segunda cirurgia.

Evitar dexametasona durante a radioquimioterapia. Se necessrio, 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. No interromper por alteraes do hemograma 2. Transfundir plaquetas para manter
- $> 20 \text{ mil/m}^3$
- 3. Transfundir hemoglobina para manter igual ou acima de 10 mg/dl
- 4. Tratar leucopenia com G-CSF
- 5. Interromper radioterapia apenasse sintomas clnicos ameaadores
- 6. No deixar de fazer as doses de vincristina do D12, 19 e 26

Critrios de controle para radioquimioterapia (PEV):

Critrios	Recomendaes de tratamento
Leuccitos > 2000/mm³ e Plaquetas ¿ 100 mil/mm³	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leuccitos: 1500 – 2000/ mm³ e/ou Plaquetas: 50 – 100 mil/ mm³	100% da dose de radioterapia 66% da dose de quimioterapia
Leuccitos: 1000 – 1500/ mm³ e/ou Plaquetas: 30 – 50 mil/ mm³	100% da dose de radioterapia Adiar a quimioterapia 1 semana
Leuccitos: < 1000/ mm ³ e/ou Plaquetas: < 30 mil/ mm ³	Adiar ambos os tratamentos por 1 semana
Convulses na semana anterior	Adiar vincristina por 1 semana Iniciar anti-epilptico
Obstipao	Adiar vincristina por 1 semana Lactulose 0,1 g/kg cada 12h pro- filtica

Antes do segundo bloco (PEIV):

Critrios	Recomendaes de tratamento
Leuccitos > 2000/mm³ e Plaquetas > 100 mil/mm³	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leuccitos: $1500 - 2000 / \text{mm}^3$ e/ou Plaquetas: $50 - 100 \text{ mil/mm}^3$	100% da dose de cisplatina 50% da dose de etoposido/ifosfamida
Perda de audio de > 25 dB a 6000 Hz aps 1 bloco de cisplatina	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m² D1-3, infundir diludo em 1h
Perda de audio de > 40 dB a 4000 Hz	Evitar qualquer composto de platina
Clearance de creatinina de 50 – 80 ml/min	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m ² D1-3, infundir diludo em 1h
Clearance de creatinina menor que 50 ml/min	Sem compostos de platina 30% da dose de ifosfamida
Hematria	Sem ifosfamida

Reao ao etoposido: Na reao aguda: interromper a infuso, administrar antihistamnicos e corticide, re-iniciar infuso na metade da velocidade. Antes da prxima dose: anti-histamnicos e corticide pr-quimioterapia e metade da velocidade de infuso.

4 Ependimoma no metasttico – Adaptado dos ensaios ACNS0121 e ACNS0831

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

EstraRatiente com ependimomas clssicos supratentoriais com resseco microscopicamente completa.

EstraRa@ientes com resseco parcial.

Estra Pacientes com resseco total macroscpica ou subtotal (at 5 mm de tumor residual).

EstraRadientes com ependimomas anaplsicos supratentoriais com resseco total ou infratentoriais (qualquer histologia) com resseco total.

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

Elegvel:Estadiamento pr-tratamento: mais de 0,5cm de tumor residual (RNM de controle at 21 dias ps-op, preferido 72h aps); sem metstases (RNM de neuro-eixo e PL/MO). Tratamento precisa iniciar at 56 dias aps cirurgia. Apenas EPENDIMOMA (excluindo espinhal). Pacientes com mais de 3 anos de idade. Somente iniciar o protocolo aps a assinatura do TERMO DE CONSENTI-MENTO INFORMADO, conforme acordado. NO INICIAR ESTE PROTOCOLO EM CRIANAS GRAVEMENTE ENFERMAS.

Alternativa: no existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianas com ependimoma. O tratamento padro RT no leito tumoral. Os pacientes com resseco incompleta thm um prognstico insatisfatrio e sobrevida livre de progresso prolongada reduzida.

4.1 Induo: 2 ciclos (pr-radioterapia)

28

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
-		Carboplatina 375 mg/m²/dia	> 10 ³	> 10 ⁵	() Sim () No	
1		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No	
1		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No	
		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No	
2		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No	
2		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No	
3-12		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () No	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim() No	

Intervalo de 14 dias

Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Carboplatina 375 mg/m²/dia	$> 10^{3}$	> 10 ⁵	() Sim () No	
21		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
22		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
23		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	

Dia	Data		Administrado	Rubrica
28		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	

Reavaliar com imagem Re-operao se possvel

Encaminhar para Radioterapia

4.2 Manuteno: 04 ciclos (VCEC)

Apenas pacientes com ependimomas ressecados incompletamente, de acordo com a definio do ${\it COG.}$

	Ciclo 1						
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	> 10 ³	> 10 ⁵	() Sim () No		
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
2		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim() No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
3		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim() No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
4-13		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () No		

Dia	Data		Administrado	Rubrica
8		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	
15		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	

	Ciclo 2						
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	> 10 ³	> 10 ⁵	() Sim () No		
22		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
23		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim() No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
24		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim() No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
25-34		G-CSF $5\mu g/ml$			() Sim () No		

Dia	Data		Administrado	Rubrica
29		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim() No	
36		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	

		Ciclo	3		
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado Rubrica
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	> 10 ³	> 10 ⁵	() Sim () No
43		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No
		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim () No
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No
44		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No
45		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No
46-55		G-CSF 5µg/ml			() Sim () No

Dia	Data		Administrado	Rubrica
50		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	
57		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No	

	Ciclo 4						
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica	
64		Etoposido 100 mg/m²/dia)	> 10 ³	> 10 ⁵	() Sim () No		
04		Cisplatina 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
65		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim() No		
		Ciclofosfamida 1000 mg/m²/dia			() Sim () No		
66		MESNA 200 mg/m ² \times 0, 1, 5h			() Sim () No		
		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No		
67-76		G-CSF $5\mu g/ml$		-	() Sim () No		

Final de Protocolo

4.3 Modificaes 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. Recorrincia: 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 reduo de 20dB ou mais em freqlucias auditivas baixas (500-2000Hz), reduzir carboplatina em 50%. Se ocorrer reduo de 30dB na faixa de 4000-8000 Hz), reduzir carboplatina em 50%. Ototoxicidade grau IV: interromper carboplatina at nvel de leso retornar ao grau II.

Pacientes com superfcie corprea 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

ATENO: este protocolo mostrou eficcia discutvel em um ensaio fase III. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que tim sequelas importantes e muito limitantes.

5 VALQUIRIA (VALPROATO, QUIMIOTERAPIA E RADIOTERAPIA - protocolo experimental cancelado

Racional: O tratamento de pacientes peditricos com gliomas intrnsecos difusos da ponte (DIPG) ainda associa-se com resultados insatisfatrios. Praticamente no existem pacientes com esta doena com sobrevivência prolongada. O cido valprico (valproato de sdio - VPA) utilizado para o tratamento de convulses em pacientes com tumores cerebrais. Comparamos a sobrevida dos pacientes tratados com valproato com um controle histrico no tratado. Comparando a sobrevida global e livre de eventos em pacientes com DIPG, encontramos uma diferena estatisticamente significativa em favor daqueles que fizeram a profilaxia com VPA. Esse resultado positivo nos levou a planejar um ensaio clnico prospectivo avaliando a sobrevida de pacientes com DIPG tratados com VPA associado radioterapia e quimioterapia, comparando com um grupo controle histrico tratado com radioquimioterapia apenas. O objetivo principal avaliar a sobreviva global (SG) em 12 e 24 meses de pacientes com diagnstico de glioma intrnseco difuso da ponte tratados com uma combinao de radioquimioterapia e cido valprico. Os objetivos secundrios so comparar a SG em 12 e 24 meses com os valores relatados pelo GPOH no ensaio HIT-GBM-C para tumores pontinos, comparar a curva de SG e SLP dos pacientes com as curvas de sobrevida dos pacientes do grupo histrico do nosso servio, tratados com radioterapia e com uma combinao de tratamento adjuvante diferente do tratamento deste estudo, alm de comparar a curva de SG e SLP dos pacientes com as curvas de sobrevida dos pacientes descritos num ensaio clnico realizado com crianas brasileiras portadoras de DIPG. Alm destes, esto previstas avaliaes de resposta radiolgica, qualidade de vida e toxicidade. A pesquisa ser desenvolvida no Hospital Infantil Albert Sabin e em seu anexo Centro Peditrico do Cncer, incluindo pacientes de 0-18 anos, diagnosticados com DIPG. Usando as informaes prvias disponveis, o nmero mnimo necessrio de pacientes para o grupo experimental (num desenho 1:2) ser de 16 pacientes. Espera-se que sejam necessrios 2 anos para recrutar esta amostra.

Elegvel:

Critrios de incluso.

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

Critrios de excluso.

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

Alternativa: no existe esquema de QT amplamente aceito para tratar crianas com gliomas de alto grau, incluindo gliomas pontinos intrnsecos difusos (DIPG). O tratamento padro RT craniana. Os pacientes com mais de 3 anos thm um prognstico insatisfatrio e sobrevida mediana de pouco mais de 12 meses.

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

Verce (Outubro/2017
VCISO (Julu010/201/

Nome:	
Peso:	Estatura:

33

5.1 Resumo do tratamento:

Quimioterapia alternativa (substitudos por atualizaes)

5.1.1 Droga oral:

cido valprico (valproato de sdio, cido 2-propilpentanico, ATC N03AG01, CAS 99-66-1, frmaco com efeito GABArgico indireto usado como antiepilptico (com registro na ANVISA para uso em adultos e crianas). Apresentao: xarope contendo 250mg em 5 ml, comprimidos de 500 mg. Fonte: farmcia hospitalar do HIAS.// Os pacientes sero tratados a partir da entrada no estudo com dose inicial de 15 mg/kg/dia, dividida a cada 8h, de VPA. A concentrao srica ser dosada em laboratrio de apoio do HIAS, atravs de quimiolumineschicia (CLIA), uma, duas e tris semanas aps o incio do tratamento com VPA e a dose ser modificada, entre 10 e 20 mg/kg/dia, a fim de atingir uma concentrao srica entre 75 e 100 mcg/ml.//

5.1.2 Protocolo de quimioterapia:

Adaptado do HIT-GBM-D do GPOH. O texto a seguir baseia-se parcialmente na livre traduo, com adaptaes, para o portuguls do texto do protocolo HIT-GBM-D [6].//

5.1.3 Radioquimioterapia simultnea:

Resumo geral: a radioterapia fracionada convencional deve iniciar em 14 dias at no mximo quatro semanas aps o diagnstico radiolgico,. Simultaneamente radioterapia convencional dois ciclos de quimioterapia so administrados.// Se existir atraso no incio da irradiao, vincristina semanal $1.5mg/m^2$, mximo 2 mg, uma vez por semana) deve ser administrada. O nmero total de seis doses de vincristina no deve ser ultrapassado at terminar radioterapia.

5.2 Induo: 6 semanas (radioquimioterapia)

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

Sndrome ps-RT: sonol·lncia, fadiga e alteraes do EEG podem ocorrer semanas a meses aps a RT. Trata-se de uma sndrome reversvel, o tratamento no deve ser modificado.

Atraso no incio da RT: janela de vincristina semanal 1,5 mg/m², mximo 2mg, at iniciar RT.

	PEV							
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica		
1		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	> 10 ⁵	() Sim () No			
1		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No			
2		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No			
4		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No			
3		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No			
3		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No			
4		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No			
5		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No			
3		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No			

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
12		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
19		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
26		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

			PEIV			
Dia	Data		Leuco	Plaq	Administrado	Rubrica
		Cisplatina 20 mg/m²/dia	> 2000	> 10 ⁵	() Sim () No	
35		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
36		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
37		Etoposido 100 mg/m²/dia)			() Sim () No	
		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
38		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	
30		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Cisplatina 20 mg/m²/dia			() Sim () No	1
39		Ifosfamida 1500 mg/m²/dia			() Sim () No	
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia			() Sim () No	

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

5.3 Manuteno: 08 ciclos

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
63		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
03		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
70		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
77		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
98		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
90		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
105		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
112		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
133		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
133		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
140		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
147		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
168		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
100		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
175		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
182		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
203		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
203		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
210		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
217		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
238		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
230		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
245		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
252		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

Intervalo de 21 dias

Quimioterapia alternativa (substitudos por atualizaes)	39
Nome:	

Estatura: ___

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administra	do Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () I	No			
273		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () I () Sim () I () Sim () I () Sim () I	No l			
213		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () I	No			
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim() I	No l			
280		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () I	lo			
287		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () I	lo			

Intervalo de 21 dias

	Vincristina semanal						
Dia	Data		Administrado	Rubrica			
		Prednisona 40 mg/m²/dia por 11 dias	() Sim () No				
308		Prednisona 20 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No () Sim () No () Sim () No () Sim () No				
300		Prednisona 10 mg/m²/dia por 3 dias	() Sim () No				
		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
315		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				
322		Vincristina 1,5 mg/m²/dia	() Sim () No				

FIM DE PROTOCOLO

5.4 Modificaes de dose:

ATENO: este protocolo off-label (no padronizado) e no tem eficcia comprovada quando comparado com tratamento padro sem QT. Dessa forma, inadequado iniciar este protocolo em crianas com risco de complicaes graves, como naquelas que thm sequelas importantes e muito limitantes.

Avaliao: imagem a cada 3 ciclos (3 meses), se progresso, interromper protocolo. RNM aps fim do protocolo (30 semanas): considerar segunda cirurgia.

Evitar dexametasona durante a radioquimioterapia. Se necessrio, 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. No interromper por alteraes 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 clnicos ameaadores
- 6. No deixar de fazer as doses de vincristina do D12, 19 e 26

Critrios de controle para radioquimioterapia (PEV):

Critrios	Recomendaes de tratamento
Leuccitos $> 2000/\text{mm}^3$ e Plaquetas ; 100 mil/mm ³	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leuccitos: 1500 – 2000/ mm³ e/ou Plaquetas: 50 – 100 mil/ mm³	100% da dose de radioterapia 66% da dose de quimioterapia
Leuccitos: 1000 – 1500/ mm³ e/ou Plaquetas: 30 – 50 mil/ mm³	100% da dose de radioterapia Adiar a quimioterapia 1 semana
Leuccitos: < 1000/ mm ³ e/ou Plaquetas: < 30 mil/ mm ³	Adiar ambos os tratamentos por 1 semana
Convulses na semana anterior	Adiar vincristina por 1 semana Iniciar anti-epilptico
Obstipao	Adiar vincristina por 1 semana Lactulose 0,1 g/kg cada 12h pro- filtica

Antes do segundo bloco (PEIV):

Critrios	Recomendaes de tratamento
Leuccitos > 2000/mm³ e Plaquetas > 100 mil/mm³	Iniciar radioquimioterapia concomitante
Leuccitos: 1500 – 2000/ mm ³ e/ou Plaquetas: 50 – 100 mil/ mm ³	100% da dose de cisplatina 50% da dose de etoposido/ifosfamida
Perda de audio de > 25 dB a 6000 Hz aps 1 bloco de cisplatina	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m² D1-3, infundir diludo em 1h
Perda de audio de > 40 dB a 4000 Hz	Evitar qualquer composto de platina
Clearance de creatinina de 50 – 80 ml/min	Trocar a cisplatina por carboplatina 200 mg/m ² D1-3, infundir diludo em 1h
Clearance de creatinina menor que 50 ml/min	Sem compostos de platina 30% da dose de ifosfamida
Hematria	Sem ifosfamida

Reao ao etoposido: Na reao aguda: interromper a infuso, administrar anti-histamnicos e corticide, re-iniciar infuso na metade da velocidade. Antes da prxima dose: anti-histamnicos e corticide pr-quimioterapia e metade da velocidade de infuso.

References

- 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.
- Kenneth J. Cohen, Ian F. Pollack, Tianni Zhou, Allen Buxton, Emiko J. Holmes, Peter C. Burger, Daniel J. Brat, Marc K. Rosenblum, Ronald L. Hamilton, Robert S. Lavey, and Richard L. Heideman. Temozolomide in the treatment of high-grade gliomas in children: a report from the children's oncology group. *Neuro-Oncology*, 13(3):317–323, 2011.
- Johannes E. Wolff, Rolf-Dieter Kortmann, Birte Wolff, Torsten Pietsch, Ove Peters, Hans-Joerg Schmid, Stefan Rutkowski, Monika Warmuth-Metz, and Christoph Kramm. High dose methotrexate for pediatric high grade glioma: results of the hit-gbm-d pilot study. *Journal of Neuro-Oncology*, 102(3):433–442, May 2011.
- 4. T.e. Merchant, A.e. Bendel, N. Sabin, P.c. Burger, S. Wu, and J.m. Boyett. A phase ii trial of conformal radiation therapy for pediatric patients with localized ependymoma, chemotherapy prior to second surgery for incompletely resected ependymoma and observation for completely resected, differentiated, supratentorial ependymoma. *International Journal of Radiation Oncology*Biology*Physics*, 93(3), 2015.
- 5. Vijay Ramaswamy, Thomas Hielscher, Stephen C. Mack, Alvaro Lassaletta, Tong Lin, Kristian W. Pajtler, David T.W. Jones, Betty Luu, Florence M.G. Cavalli, Kenneth Aldape, Marc Remke, Martin Mynarek, Stefan Rutkowski, Sridharan Gururangan, Roger E. McLendon, Eric S. Lipp, Christopher Dunham, Juliette Hukin, David D. Eisenstat, Dorcas Fulton, Frank K.H. van Landeghem, Mariarita Santi, Marie-Lise C. van Veelen, Erwin G. Van Meir, Satoru Osuka, Xing Fan, Karin M. Muraszko, Daniela P.C. Tirapelli, Sueli M. Oba-Shinjo, Suely K.N. Marie, Carlos G. Carlotti, Ji Yeoun Lee, Amulya A. Nageswara Rao, Caterina Giannini, Claudia C. Faria, Sofia Nunes, Jaume Mora, Ronald L. Hamilton, Peter Hauser, Nada Jabado, Kevin Petrecca, Shin Jung, Luca Massimi, Massimo Zollo, Giuseppe Cinalli, Lszl Bognr, Almos Klekner, Tibor Hortobgyi, Sarah Leary, Ralph P. Ermoian, James M. Olson, Jeffrey R. Leonard, Corrine Gardner, Wieslawa A. Grajkowska, Lola B. Chambless, Jason Cain, Charles G. Eberhart, Sama Ahsan, Maura Massimino, Felice Giangaspero, Francesca R. Buttarelli, Roger J. Packer, Lyndsey Emery, William H. Yong, Horacio Soto, Linda M. Liau, Richard Everson, Andrew Grossbach, Tarek Shalaby, Michael Grotzer, Matthias A. Karajannis, David Zagzag, Helen Wheeler, Katja von Hoff, Marta M. Alonso, Teresa Tuon, Ulrich Schller, Karel Zitterbart, Jaroslav Sterba, Jennifer A. Chan, Miguel Guzman, Samer K. Elbabaa, Howard Colman, Girish Dhall, Paul G. Fisher, Maryam Fouladi, Amar Gajjar, Stewart Goldman, Eugene Hwang, Marcel Kool, Harshad Ladha, Elizabeth Vera-Bolanos, Khalida Wani, Frank Lieberman, Tom Mikkelsen, Antonio M. Omuro, Ian F. Pollack, Michael Prados, H. Ian Robins, Riccardo Soffietti, Jing Wu, Phillipe Metellus, Uri Tabori, Ute Bartels, Eric Bouffet, Cynthia E. Hawkins, James T. Rutka, Peter Dirks, Stefan M. Pfister, Thomas E. Merchant, Mark R. Gilbert, Terri S. Armstrong, Andrey Korshunov, David W. Ellison, and Michael D. Taylor. Therapeutic impact of cytoreductive surgery and irradiation of posterior fossa ependymoma in the molecular era: A retrospective multicohort analysis. Journal of Clinical Oncology, 34(21):2468-2477, 2016. PMID: 27269943.
- 6. Francisco Felix. Phase IIa (proof of concept) Trial of Valproic Acid with Chemotherapy and Radiotherapy for Patients with Diffuse Intrinsic Pontine Glioma in Childhood and Adolescence - VALQUIRIA, January 2016. Project proposal that was submitted to the Institutional Review Board of Hospital Infantil Albert Sabin and approved in 01/16/2016. Number of approval CAAE 30166714.8.0000.5042.