**Erişkin Hematoloji Kliniği YÜKSEK DOZ CYTARABİNE Kemoterapi Rejimi**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Ad-Soyadı: HATİCE UÇAR** | | | | | | | **Tanı:** AML | | | | | | | | | | | | | |
| **Yaş / Cins: 30/K** | | | | | | | **Tanı Tarihi: 23/11/2018** | | | | | | | | | | | | | |
| V.yüzeyi: 1.52 m2 (Boy: 166 cm, Ağırlık: 48 kg) | | | | | | | **Tedavi:** Yüksek doz Cytarabine | | | | | | | | | | | | | |
| **ELİSA: ANTİ HBS (+)** | | | | **Kan grubu:** 0 RH (+) | | | **Siklus sayısı**: 4 | | | | | **Siklus Aralığı**: 28 gün | | | | | | | | |
| **Kardeş sayısı:** | | | **Sitogenetik** ( Risk grubu): **Orta** **/ Kötü** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Tedavi günleri** | **Tarih** | **Antineoplastikler** | | | **3. KONSOLİDASYON** | **Antimikrobiyaller** | | | | | | | Ürikoliz | | Göz koruma | | **Transfüzyonlar** | | | **ATEŞ C0** |
| Eritrosit süsp. | Trombosit süsp. | TDP |
| **Cytarabine**  2 x 1-1,5g/m2  **2x2g/gün**  (1.,3., ve 5. günler)  Toplam 6 doz | | |  | |  |  |  |  | | Eritrosit süsp. | Trombosit süsp | TDP |
| 0 |  |  | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 1 |  | **+ +** | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 2 |  |  | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 3 |  | **+ +** | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 4 |  |  | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 5 |  | **+ +** | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 6 |  |  | | |  | |  |  |  |  | | **+** | | **+** | |  |  |  |  |
| 7 |  |  | | |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 8 |  |  | | |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 9 |  |  | | |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 10 |  | **Doz modifikasyonu**  Kreatinin Ara-C dozu  (mg/dL)  ⬥1.3-1.5 2 x 2000mg/m2  ⬥1.5-1.9 1 x 1000 mg/m2  ⬥ ≥ 2 100 mg/m2 24 saatlik infüzyon 1-6. günler.  ⬥ Nörotoksisite gelişen hastalara Ara-C uygulanmaz. | | |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 11 |  |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 12 |  |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 13 |  |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 14 |  |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 15 |  |  | |  |  |  |  | |  | |  | |  |  |  |  |
| 16 |  |  | |  |  |  |  | | |  | |  |  |  |  |  |
| 17 |  |  | |  |  |  |  | | |  | |  |  |  |  |  |
| 18 |  | **İyi risk grubu**  **\* inv (16) veya t(16;16), t(8:21), t(15;17)**  **\*Normal sitogenetikli olgularda FLT3**  **yokluğunda NPM1 mutasyonu veya CEBPA mutasyonu olan olgular.**  **Orta risk grubu**  **\*Normal sitogenetik, +8, t(9;11)**  **\* inv (16) veya t(16;16), t(8:21)**  **olup c-KIT mutasyonu taşıyanlar.**  **\*Diğer tanımlanamayanlar.**  **Kötü risk grubu**  **\*Normal sitogenetik olup NPM1**  **yokluğunda FLT3-ITD mutasyonu olması.**  **\*Karmaşık (≥ 3 anormal klon) karyotip**  **\*-5, 5q-, -7, 7q-, 11q23, non t(9;11), inv(3), t(3;3), t(6;9), t(9;22)** | | | | | | | | | | | |  |  |  |
| 19 |  |  | | |  |  |  |
| 20 |  |  | | |  |  |  |
| 21 |  |  | | |  |  |  |
| 22 |  |  | | |  |  |  |
| 23 |  |  | | |  |  |  |
| 24 |  |  | | |  |  |  |
| 25 |  |  | | |  |  |  |
| 26 |  |  | | |  |  |  |
| 27 |  |  | | |  |  |  |
| 28 |  |  | | |  |  |  |
| **Cytarabine:** Günde 2 kez (12 saat ara ile) her seferde **2000 mg ( 2 g)** cytarabine 500 mL %0,9 NaCl ya da 500 mL %5 dekstroz içerisine konulacak ve 3 saatlik sürede IV infüzyon şeklinde uygulanacak. (Günlük toplam toz 4000 Mg/gün) 1., 3. ve 5 . günlerde (toplam 6 doz). | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |