



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE  
AL REPUBLICII MOLDOVA**

# **Leucemia acută la adult**

**Protocol clinic național**

**PCN-361**

**Chișinău, 2019**

**Aprobat la ședința Consiliului de Experți din 07.06.2019, proces verbal nr. 2  
Aprobat prin Ordinul Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale al Republicii Moldova  
nr.1283 din 11.11.2019 Cu privire la aprobarea Protocolului clinic național  
„Leucemia acută la adult”**

**Elaborat de colectivul de autori:**

<b>Maria Robu</b>	USMF „Nicolae Testemițanu”
<b>Valentina Gladîș</b>	IMSP Institutul Oncologic
<b>Ion Corcimaru</b>	USMF „Nicolae Testemițanu”
<b>Natalia Sporîș</b>	USMF „Nicolae Testemițanu”
<b>Elena Coroataș</b>	IMSP Institutul Oncologic
<b>Natalia Dobrovolschi</b>	IMSP Institutul Oncologic
<b>Igori Vinogradov</b>	IMSP Institutul Oncologic

**Recenzenți oficiali:**

<b>Nicolae Bacinschi</b>	Catedra Farmacologie și farmacologie clinică, USMF „Nicolae Testemițanu”;
<b>Valentin Gudumac</b>	Catedra Medicină de laborator, USMF „Nicolae Testemițanu”;
<b>Ghenadie Curocichin</b>	Catedra Medicină de familie, USMF „Nicolae Testemițanu”;
<b>Tamara Andrușca</b>	Compania Națională de Asigurări în Medicină;
<b>Zinaida Bezverhni</b>	Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale;
<b>Svetlana Cebotari</b>	Centrul Național de Transfuzie a Sângelui

## CUPRINS

ABREVIERILE FOLOSITE ÎN DOCUMENT .....	4
<b>PREFATĂ .....</b>	<b>4</b>
<b>A. PARTEA INTRODUCTIVĂ.....</b>	<b>4</b>
A.1. Diagnosticul: Leucemia acută la adult .....	4
A.3. Utilizatorii: .....	4
A.4. Scopurile protocolului: .....	4
A.8. Definițiile folosite în document.....	5
Informație epidemiologică .....	5
<b>B. PARTEA GENERALĂ.....</b>	<b>6</b>
B.1. Nivel de asistență medicală primară .....	6
B.2. Nivel de asistență medicală specializată de ambulator (oncolog - nivel raional și municipal / hematolog – nivel republican).....	7
B.3. Nivel de asistență medicală spitalicească .....	8
<b>C.1. ALGORITMII DE CONDUITĂ .....</b>	<b>11</b>
C 1.1. Algoritm diagnostic în leucemia acută .....	11
C1.2. Algoritmul de tratament al LA.....	12
I etapă.....	12
<b>C.2. DESCRIEREA METODELOR, TEHNICILOR ȘI PROCEDURILOR.....</b>	<b>14</b>
C.2.1. Clasificarea (caseta1) .....	14
C.2.2. Factorii de risc nu sunt identificați. .....	17
C.2.3. Profilaxia .....	17
C.2.4. Conduita pacientului cu LA.....	17
C.2.6. Stările de urgență.....	28
C.2.7. Complicațiile .....	29
<b>D. RESURSELE UMANE ȘI MATERIALE NECESARE PENTRU RESPECTAREA PREVEDERILOR PROTOCOLULUI.....</b>	<b>29</b>
D.1. Instituțiile de asistență medicală primară.....	29
D.2. Instituțiile/ secțiile de asistență medicală specializată de ambulator .....	29
D.3. Instituțiile de asistență medicală spitalicească: secții de profil general ale spitalelor raionale, municipale.....	30
D.4. Instituțiile de asistență medicală specializată spitalicească .....	31
<b>E. INDICATORII DE MONITORIZARE A IMPLEMENTĂRII PROTOCOLULUI.....</b>	<b>33</b>
<b>ANEXE.....</b>	<b>34</b>
Anexa 1. Ghidul pentru pacientul cu leucemia acută .....	34
Anexa 2 Fișă standardizată de audit medical bazat pe criterii .....	35
Anexa 3. Clasificarea puterii aplicative a gradelor de recomandare .....	37
Anexa 4. Componente sanguine și proprietățile acestora .....	38
Anexa 5. Alternative pentru transfuzia de componente sanguine .....	40
_Toc10200720	
<b>BIBLIOGRAFIE.....</b>	<b>42</b>

## ABREVIERILE FOLOSITE ÎN DOCUMENT

<b>AGS</b>	analiza generală a sângelui
<b>ALT</b>	alaninaminotransferaza
<b>AST</b>	aspartataminotransferaza
<b>ATO</b>	arsenic trioxide
<b>ATRA</b>	acid all-trans retinoic
<b>FISH</b>	hibridizare <i>in situ</i> cu markeri fluorescenti ( <i>Fluorescence in situ hybridization</i> )
<b>G-CSF</b>	factorul stimulator al coloniilor granulocitare ( <i>Granulocyte colony-stimulating factor</i> )
<b>LA</b>	leucemile acute
<b>LAN</b>	leucemie acută nelimfoblastică
<b>LMA</b>	leucemie mieloidă acută
<b>LDH</b>	lactatdehidrogenaza
<b>MchT</b>	monochimioterapie
<b>MO</b>	măduva oaselor
<b>PChT</b>	polichimioterapie
<b>RT-PCR</b>	transcriere reversă a reacției de polimerizare în lanț ( <i>Reverse transcription of polymerase chain reaction</i> )
<b>TTPA</b>	timpul de tromboplastină parțial activat
<b>SD</b>	sindrom de diferențiere

## PREFATĂ

Acest protocol a fost elaborat de grupul de lucru al Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale al RM constituit din reprezentanții Disciplinei de hematologie, Departamentul medicina internă a USMF „Nicolae Testemițanu” și IMSP Institutul Oncologic.

Protocolul național este elaborat în conformitate cu ghidurile internaționale actuale privind leucemia acută la adulți și va servi drept bază pentru elaborarea protoalelor instituționale. La recomandarea MSMPS pentru monitorizarea protoalelor instituționale pot fi folosite formulare suplimentare, care nu sunt incluse în protocolul clinic național.

## A. PARTEA INTRODUCTIVĂ

### A.1. Diagnosticul: Leucemia acută la adult

*Exemple de diagnostic clinic:*

I. Leucemia acută mieloblastică, M1.

### A.2. Codul bolii (CIM 10): C92

### A.3. Utilizatorii:

- Asistența medicală primară (medicii de familie și asistentele medicale de familie);
- Asistența medicală specializată de ambulator (medicii oncologi raionali, oncologi municipali, hematologi municipali, interniști, medicii de laborator);
- Asistența medicală spitalicească (secțiile de boli interne ale spitalelor raionale, municipale și republicane, secțiile de profil oncologic ale spitalelor municipale, regionale, medicii anatomicopatologi, medicii de laborator);
- Instituțiile medico-sanitare publice și private specializate (medicii hematologi, oncologi, imagiști, anatomicopatologi, medicii de laborator, etc.).

*Notă:* Protocolul la necesitate poate fi utilizat și de alți specialiști.

### A.4. Scopurile protocolului:

A facilită diagnosticarea LA.

A spori depistarea precoce a pacienților cu LA.

A spori calitatea tratamentului pacienților cu LA.

A majora numarul pacienților cu LA în remisiune completă.

#### **A.5. Data elaborării protocolului: 2019**

#### **A.6. Data următoarei revizuirii: 2024**

#### **A.7. Lista și informațiile de contact ale autorilor și ale persoanelor care au participat la elaborarea protocolului:**

Numele	Funcția
Maria Robu	d.ș.m., conferențiar universitar, Disciplina Hematologie, Departamentul Medicina Internă USMF „Nicolae Testemițanu”
Valentina Gladîș	d.ș.m., conferențiar cercetător, colaborator științific superior, Laboratorul de chimioterapie și hematologie IMSP Institutul Oncologic.
Ion Corcimaru	d.h.ș.m., profesor universitar, Disciplina Hematologie, Departamentul Medicina Internă, USMF „Nicolae Testemițanu”
Natalia Sporîș	asistent universitar, Disciplină Hematologie, Departamentul Medicină Internă, USMF „Nicolae Testemițanu”
Elena Coroataș	medic laborant principal, Laboratorul Hematologie, IMSP Institutul Oncologic
Natalia Dobrovolschi	medic laborant, IMSP Institutul Oncologic
Igori Vinogradov	șef secție Hematologie Nr.4, IMSP Institutul Oncologic.

#### **Protocolul a fost discutat aprobat și contrasemnat:**

Denumirea	Numele și semnătura
Comisia științifico-metodică de profil Oncologie și radioterapie; hematologie și hemotransfuzie	
Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	
Consiliul de Experți al MSMPS	
Compania Națională de Asigurări în Medicină	

#### **A.8. Definițiile folosite în document**

Leucemia acută este un proces tumoral, clonal, substratul morfologic al căruia îl constituie celulele blastice care pierd capacitatea de diferențiere și maturare.

**Recomandabil** – nu poartă un caracter obligatoriu. Decizia va fi luată de medic pentru fiecare caz individual.

#### **Informație epidemiologică.**

Leucemile acute se dezvoltă la persoanele de orice vîrstă [1,2,3,4,5,6,12,17]. LA constituie 2,7% din totalitatea maladiilor oncologice, fiind unele dintre cele mai severe maladii [1,2,3,4,14]. În structura morbidității leucemilor LA dețin locul înalt [1,2,3,4,5,6,7]. Cel mai frecvent se înregistrează la bărbați [1,2,3,4,6,7,9,14,1,17]. Morbiditatea LA pe glob este neomogenă. În țările europene și SUA morbiditatea LA constituie 3-6,5 la 100 000, în timp ce în America de Sud, Japonia – 1,0-3,0 la 100 000 [7,8,9,13,14,17]. Morbiditatea LA în Republica Moldova este 2,4 la 100 000 locuitori [7]. La adulții predomină LA nelimfoblastice (85%) [3,4,7,13,14,15,17].

Concepția modernă de patogenie a LA a servit ca bază pentru elaborarea metodelor principale noi de tratament ce au contribuit la majorarea procentului de remisiuni complete și chiar de vindecare a pacienților cu LA. Acest tratament asigură supraviețuirea de 5 ani la 50-55 % dintre bolnavii de LA limfoblastice și 34-46% – nelimfoblastice [5,6,7,8,11,12,16,17].

## B. PARTEA GENERALĂ

### B.1. Nivel de asistență medicală primară

Descriere (măsuri) I	Motive (repere) II	Pași (modalități și condiții de realizare) III
<b>1. Profilaxia</b>		
1.1. Profilaxia primară	În LA profilaxia primară nu se efectuează, deoarece nu este determinată definitiv cauza (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,7,17]	
1.2. Profilaxia secundară	Profilaxia secundară nu se efectuează	
<b>2. Diagnosticul</b>		
2.1. Suspectarea și confirmarea diagnosticului de LA	<i>Anamneza</i> permite suspectarea LA la persoanele cu simptomele sindromului anemic, hemoragic, proliferativ și complicațiilor infecțioase (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,5,6,7,8,14,16].	<p><b>Obligatoriu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Anamneza (casetele 2,3)</li> <li>• Examenul fizic (caseta 5)</li> <li>• Investigațiile paraclinice (caseta 6)</li> <li>✓ AGS cu trombocite și reticuloci</li> </ul>
2.2. Deciderea consultului specialistului și/sau spitalizării		<p><b>Obligatorii:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Consultația specialistului hematolog a tuturor pacienților cu suspiciune la diagnosticul de LA</li> </ul>
<b>3. Tratamentul</b>		
3.1. Tratamentul medicamentos	Tratamentul se efectuează de către hematolog sau conform recomandărilor hematologului.	<p><b>Obligatorii:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pațienților cu LA se efectuează în staționarul hematologic.</li> <li>• La nivel raional și municipal conform recomandărilor hematologului (caseta 6).</li> </ul>
<b>4. Supravegherea</b>		
	Scopul supravegherii este monitorizarea tratamentului indicat de către hematolog și depistarea precoce a recidivelor.	<p><b>Obligatoriu:</b></p> <p>AGS cu reticuloci în primii 2 ani de remisiune completă peste fiecare lună, următorii 3 ani – peste 3 luni, după 5 ani – de 2 ori pe an.</p>

<b>B.2. Nivel de asistență medicală specializată de ambulator (oncolog - nivel raional și municipal / hematolog – nivel republican)</b>		
<b>Descriere (măsuri)</b>	<b>Motive (repere)</b>	<b>Pași (modalități și condiții de realizare)</b>
<b>I</b>	<b>II</b>	<b>III</b>
<b>1. Profilaxia</b>		
1.1. Profilaxia primară	În LA profilaxia primară nu se efectuează, deoarece nu este determinată definitiv cauza (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,7]	<p><b>Obligatoriu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Profilaxia primară nu se efectuează.</li> </ul>
1.2. Profilaxia secundară	Profilaxia secundară nu este elaborată	<p><b>Obligatoriu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Profilaxia secundară nu se efectuează.</li> </ul>
<b>2. Diagnosticul</b>		
2.1. Confirmarea diagnosticului de LA	<p><i>Anamneza</i> permite suspectarea LA la persoanele cu simptome ale sindromului anemic, hemorrhagic, proliferativ și de complicații infecțioase.</p> <p><i>Sindroamele anemic, hemorrhagic, proliferativ și de complicații infecțioase</i> sunt specifice pentru leucemiile acute.</p> <p><i>AGS</i> permite determinarea anemiei normocrome și normocitare, leucocitozei sau leucopeniei, trombocitopeniei, prezența celulelor blastice.</p> <p><i>Puncția MO cu examenul citologic, citochimic și imunofenotipic al aspiratului</i> permite confirmarea morfologică a LA și a variantei LA.</p>	<p><b>Obligatoriu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Anamneza (casetele 2,3,4 )</li> <li>• Examenul fizic (caseta 5)</li> <li>• Investigațiile paraclinice (caseta 6 )</li> <li>✓ AGS cu trombocite și reticulocite</li> <li>✓ Puncția MO cu examenul citologic și citochimic, (hematolog)</li> <li>• Diagnosticul diferențial (casetele 7,8)</li> </ul> <p><b>Recomandabil:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Investigații suplimentare speciale (indicate de medicii hematologi) (caseta 6 )</li> </ul>
2.2. Deciderea consultului specialistului și/sau spitalizării		<ul style="list-style-type: none"> <li>• La suspectarea diagnosticului de LA <b>obligatoriu</b> se va indica consultația hematologului.</li> <li>• Consultația altor specialiști la necesitate.</li> <li>• Aprecierea necesității de spitalizare (caseta 9 ).</li> </ul>
<b>3. Tratamentul</b>		

3.1. Tratamentul medicamentos	Tratamentul LA se efectuează în secțiile specializate de hematologie în funcție de varianta morfologică și prevede obținerea remisiunii complete de lungă durată sau prelungirea duratei vieții pacienților cu LA (Grad A, Nivel Ia și Ib)[1,2,3,4,5,7,8,12,13,14,15,16].	<b>Obligatoriu:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Tratamentul pacienților cu LA se efectuează în staționarul hematologic.</li><li>• La nivelul raional și municipal – conform recomandărilor hematologului (<i>casetă 11</i>).</li></ul>
<b>4. Supravegherea</b>	Scopul supravegherii este monitorizarea tratamentului indicat de către hematolog și depistarea precoce a recidivelor. Supravegherea se va face în colaborare cu medicul de familie.	<b>Obligatoriu:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• La obținerea remisiunii clinico-hematologice complete AGS se va efectua în primii 2 ani fiecare 4-5 săptămâni în dependență de stabilitatea indicilor hematologici (<i>casetă 11</i>)</li></ul>

**B.3. Nivel de asistență medicală spitalicească**

<b>Descriere (măsuri)</b>	<b>Motive (repere)</b>	<b>Pași (modalități și condiții de realizare)</b>
<b>I</b>	<b>II</b>	<b>III</b>
1. Spitalizarea	Tratamentul corect conform programelor elaborate contribue la majorarea numărului de pacienți cu remisiuni complete de lungă durată (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,5,6,8,9,10,11,13,14].	<b>Criterii de spitalizare în secții profil terapeutic general (raional, municipal):</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Pacienții cu LA la recomandarea hematologului</li></ul> <b>Secții hematologice</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Toți pacienții cu LA</li><li>• Pacienții cu dificultăți în stabilirea diagnosticului</li><li>• Spitalizare pentru îngrijiri paliative în stadiile terminale conform prevederilor ordinului nr.1022 din 30.12.2015 (<i>casetă 9</i>)</li></ul>
<b>2. Diagnosticul</b>		

2.1. Confirmarea diagnosticului de LA	AGS + trombocite + reticulocite. Puncția măduvei oaselor cu examinarea citologică, citochimică și imunofenotipare. Trepanobiopsia măduvei oaselor cu cercetarea histologică, imunohistochimică, citogenetică și moleculară (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,7].	<b>Obligatoriu:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Anamneza (<i>casetele 2,3</i>)</li><li>• Examenul fizic (<i>casetă 5</i>)</li><li>• Investigațiile paraclinice (<i>casetă 4</i>)<ul style="list-style-type: none"><li>✓ Pentru confirmarea LA</li></ul></li><li>• Diagnosticul diferențial (<i>casetele 7,8</i>)</li></ul> <b>Recomandabil:</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Investigații recomandabile (<i>casetă 4</i>)</li><li>• Consultația altor specialiști, la necesitate</li></ul>
---------------------------------------	--	---

**3. Tratamentul**

3.1. Tratamentul medicamentos	Tratamentul LA se efectuează în funcție de varianta morfologică și prevede obținerea remisiunilor complete de lungă durată, cu prelungirea vieții calitative a pacienților cu LA (Grad A, Nivel Ia și Ib) [1,2,3,4,7,8,11,12,14,15].	<b>Obligatoriu</b> <b>Tratamentul de LAL:</b> Inducerea remisiunei: Programa ALL-BFM 90, Protocolul terapiei „LAL -2005” Protocol „LAL 2009”. Terapia de menținere: PChT RACOP, COAP, COMP cu intreruperea de 4-5 săptămâni – 2 ani. Tratamentul neuroleucemiei ( <i>casetă 10</i> ) <b>Tratamentul LAM:</b> Inducerea remisiunii complete: 2-4 cicluri PChT „7+3” sau „5+2” cu intreruperea între cicluri 3-4 săptămâni. La pacienții $\geq 60$ ani, pacienții în stare foarte gravă ciclul de doze mici de Cytarabinum în zilele 14,21 sau 28. Profilaxia neuroleucemiei. Consolidarea remisiunii: 2 cicluri PChT „7+3” sau „5+2”, sau HD-ARA-C, HAM cu interval de intrerupere 4-5 săptămâni. Tratamentul de menținere în perioada de remisiune: cicluri PChT „5+2”, Cytarabinum + mercaptopurină sau
-------------------------------	--	--

		<p>Cytarabinum + Cyclophosphamidum cu intrerupere între cicluri 6 săptămâni în decurs de 3 ani.</p> <p><b>Tratamentul LAM M3.</b></p> <p>Inducerea remisiunei complete: ATRA + 2 cicluri de PChT „5+2” sau „7+3” sau idarubicină.</p> <p>Consolidarea: 2-3 cicluri PChT „7+3” sau „5+2”+ ATRA.</p> <p>Profilaxia neuroleucemiei.</p> <p>Tratamentul de menținere:</p> <p>Cicluri de PChT „5+2” sau Cytarabinum + Cyclophosphamidum sau Cytarabinum + mercaptopurină și ATRA 15 zile fiecare 3 luni cu intrerupere 4-5 săptămâni în decurs de 3 ani.</p> <p>La pacienții rezisteți la tratamentul efectuat sau recidive ale LA va fi efectuate PChT după schemele de PchT: RACOP, COAP, COMP.</p> <p>În cazurile rezistente ale tratamentului sau recidive ale LA la pacienții cu vîrstă până la 45 ani se poate efectua transplantul medular sau cu celule stem .</p>
<b>4. Externare cu îndreptarea la nivelul primar pentru continuarea tratamentului și supraveghere</b>	La externare este necesar de elaborat și recomandat pentru medicul de familie și hematologul raional/municipal tactica ulterioară de management al pacientului.	<p>Extrasul <b>obligatoriu</b> va conține:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ diagnosticul precizat desfășurat;</li> <li>✓ rezultatele investigațiilor;</li> <li>✓ tratamentul efectuat;</li> <li>✓ recomandări explicite pentru pacient;</li> <li>✓ recomandări pentru medicul de familie și hematologul raional/municipal.</li> </ul>

## C.1. ALGORITMII DE CONDUITĂ

### C 1.1. Algoritmul diagnostic în leucemia acută

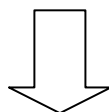
#### I. Suspectarea LA

Sindromul anemic (*astenie, vertij, acufene, cefalee, dispnee la efort fizic, palpitații, paliditatea tegumentelor, tahicardie, etc.*)

Sindromul hemoragic (*peteșii și echimoze pe piele și mucoase, gingivoragii, epistaxis, meno- și metroragii, etc.*)

Sindromul proliferativ (*hepatomegalie, splenomegalie, mărirea ganglionilor limfatici periferici, infiltrarea gingiilor, amigdalelor palatine, pielii, SNC*)

Sindromul de complicații infecțioase și intoxicare generală (*stomatită, otită, tonsilită, bronșită, pneumonie, etc.*)

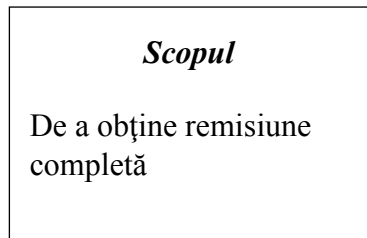


#### II. Confirmarea LA

1. AGS cu trombocite și reticulocite (*anemie normocromă și normocitară, leucocitoză sau leucopenie, trombocitopenie, prezența celule blastice*)
2. Punctatul medular (*prezența  $\geq 20\%$  celule blastice*)
3. Examinarea citochimică a punctatului medular (*peroxidază, lipide (reacția cu sudan negru), glicogen (reacția PAS) și esterază nespecifică*).
4. Determinarea markerilor imumologici și citogenetic pentru elaborarea factorilor de prognostic:  
Imunofenotiparea leucemiei acute limfoblastice: cIg, sIg, CD1, CD3, CD4, CD7, CD8, CD9, CD10, CD19, CD20, CD22, CD23, CL57.  
Imunofenotiparea leucemiei acute mieloide: CD11, CD13, CD14, CD15, CD33, CD36, CD41, CD42, CD65, HLA-DR.
5. Trepanobiopsia măduvei oaselor cu cercetarea histologică, imunohistochimică, citogenetică și moleculară.

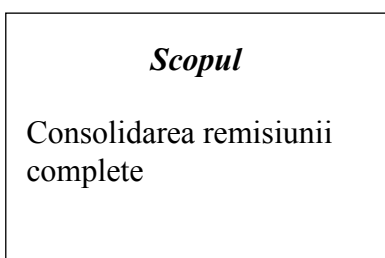
## C1.2. Algoritmul de tratament al LA

### I etapă



<b>Metoda de tratament.</b>
<b>LAL:</b> Protocolul terapii „LAL-2005” Protocol „LAL-2009”.
<b>LAM:</b> 2-4 cicluri PChT „7+3” La pacienții $\geq 60$ ani, pacienții în starea foarte gravă – doze mici de citarabină în zilele 14,21 sau 28.
<b>LAM M3:</b> Inducerea remisiunei complete: ATRA + 2-4 cicluri PChT „5+2” sau „7+3” sau idarubicină.
<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Intereruperea între cicluri – 3-4 săptămâni.</li> <li>✓ Profilaxia neuroleucemiei cu introducerea intratecală citarabinei 40 mg, metotrexat 15 mg, dexametazonă 4 mg.</li> <li>✓ concentrat trombocitar (<i>în prezența sindromului hemoragic sau trombocitopeniei</i> <math>&lt; 20 \times 10^9/l</math>),</li> <li>✓ concentrat eritrocitar (Hb <math>&lt; 9,0</math> g/dL).</li> <li>✓ în cazurile de neutropenie citostatică terapia antibacteriálă conform florei și sensibilității.</li> </ul>

### II etapă

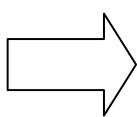


<b>Metoda de tratament.</b>
<b>LAL:</b> Programa ALL-BMF 90, Protocolul terapii „LAL-2005” Protocol „LAL-2009”.
<b>LAM:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ 2 cicluri PChT „7+3” sau „5+2”.</li> <li>✓ sau HD-ARA-C,</li> <li>✓ sau HAM.</li> </ul>
<b>LAM M3:</b> 2-3 cicluri PChT „7+3” sau „5+2” + ATRA.
<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Interval de întrerupere – 4-5 săptămâni.</li> </ul> <p>Transplantul medular alogenic poate fi efectuat în toate fazele LMC în cazurile refractare și recidive.</p>

### III etapă

#### *Scopul*

Tratamentul de menținere a remisiunii complete



#### **Metoda de tratament.**

##### **LAL:**

PChT RACOP 5 zile, COAP, COMP cu întrerupere 4-5 săptămâni - 2 ani.

##### **LAM:**

Cicluri PChT „5+2” sau cicluri: citarabină 100 mg x 2 ori/zi i.v. 1-7 zi cu mercaptopurină 50 mg/m<sup>2</sup> x 2ori/zi per os 1-3 zile.

##### **LAM M3:**

Cicluri PChT „5+2” sau citarabină + ciclofosfamidă sau citarabină + mercaptopurină cu intrerupere 4-5 săptămâni între cicluri și ATRA 15 zile fiecare 3 luni în decurs de 3 ani.

## C.2. DESCRIEREA METODELOR, TEHNICILOR ȘI PROCEDURIILOR

### C.2.1. Clasificarea (caseta1)

**Caseta 1. Clasificarea FAB a leucemiiilor acute.**

**Leucemiiile acute limfoblastice:**

- varianta limfoblastică L1
- varianta limfoblastică L2
- varianta limfoblastică L3

**Clasificarea imunologică LAL(EGIL,1995):**

Linia	Citoplazmă	Mincerii pozitivi	Mincerii negativi
B I (pro-B)	CD 79a	CD19, CD22	CD10, cμ, slg
B II (comună)	CD 79a	CD19, CD22, CD10	cμ, slg
B III (pre-B)	CD 79a	CD19, CD22, cμ	slg
B IV (B matur)	CD 79a	CD19, CD22, slg	
<b>Linia T</b>			
T I (protimocite)	CD3	CD7	Anti marceri T
T II (timocite imature)	CD3	CD7, CD5, CD2	CD1, CD3
T III (T cortical)	CD3	CD1a	CD3
T IV (T matur)	CD3	CD3	CD1

**Clasificarea citogenetică și moleculară**

Anomalie	Gena implicată
<b>Linia B</b>	
B matur	
<i>t(8;14)(q24;q32)</i>	<i>MYC/IGH</i>
<i>t(2;8)(p12;q24)</i>	<i>MYC/IGK</i>
<i>t(2;22)(q24;q11)</i>	<i>MYC/IGL</i>

<b>Pre-B</b>	
<i>t(9;22)(q34;q11.2)</i>	<i>BCR/ABL</i>
<i>t(12;21)(p13;q22)</i>	<i>ETV6/RUNX1</i>
<i>t(4;11)(q21;q23)</i>	<i>MLL/AF4</i>
<i>t(1;19)(q23;p13.3)/der(19)</i>	<i>E2a/PBX1</i>
<i>t(1;19)(q23;p13.3)</i>	
<i>t(11;19)(q23;p13.3)</i>	<i>MLL/ENL</i>

<b>Linia T</b>	
<i>t(5;14)(q35;q32)</i>	<i>Supraexpresia TLX3 (HOX11L2)</i>
<i>t(11;14)(p15;q11)</i>	<i>LMO1 (RBTN1) TCRD</i>
<i>t(11;14)(p13;q11)</i>	<i>LMO2/TCRD</i>
<i>t(10;14)(q24;q11)</i>	<i>TLX1 (HOX11) TCRD</i>
<i>t(7;10)(q35;q24)</i>	<i>TLX1 (HOX11) TCRB</i>
<i>t(7;19)(q35;p13)</i>	<i>TCRB/LYL1</i>

**Clasificarea morfologică (FAB) LAM:**

- Leucemia acută nediferențiată M<sub>0</sub>
- Leucemia acută mieloblastică fără maturăție M<sub>1</sub>
- Leucemia acută mieloblastică cu maturăție M<sub>2</sub>
- Leucemia acută promielocitară M<sub>3</sub>
- Leucemia acută mielomonoblastică M<sub>4</sub>
- Leucemia acută monoblastică M<sub>5</sub> (M<sub>5a</sub>, M<sub>5b</sub>)
- Leucemia acută eritroblastică M<sub>6</sub>
- Leucemia acută megacarioblastică M<sub>7</sub>

**Clasificarea imunologică LAM**

Varianta morfologică	Markerii pozitivi	Markerii negativi	Expresia nestabilă
M <sub>0</sub>	Tdt	CD 14, CD 15, CD41, CD 61	CD 4, CD 7, CD 13, CD 33, CD 34, HLADR
M <sub>1</sub>	CD 33, CD 34, HLADR	CD 14, CD 11, CD41	CD11b,CD15,CD13,
M <sub>2</sub>	CD 11, CD 13, CD 15, CD 33, HLADR	CD 41	CD 11b, CD 14, CD 34
M <sub>3</sub>	CD 9, CD 13, CD 15 CD 33	CD 34, CD 41, HLADR	CD 2, CD 11b, CD 14
M <sub>4</sub>	HLADR CD 13, CD 14, CD 15, CD 33, CD 2 la M 4 cu eoziofilie	CD 41	CD 34
M <sub>5</sub>	CD 11b, CD 13, CD 14, CD 15, CD33, HLADR	CD 41	CD 34, CD 56
M <sub>6</sub>	Glicoforin A	CD 11, CD 13, CD14	CD 15, CD 33, CD 34, HLADR
M <sub>7</sub>	CD 33, CD 41, CD 42, CD 61	CD 14, CD 15	HLADR, CD 13, CD 34

**Clasificarea citogenetică și moleculară LAM**

Varianta morfologică	Anomalie	Gena implicată
M <sub>1</sub>	t(9;22)(q34;q11) inv(3)(q21;q26) sau t(3;3) (q21;q26)	BCR/ABL
M <sub>2</sub>	t(8;21)(q22;q22) t(3;21) t(6;21)	AML1/ETO AML/Evil AML/MTG16 RUNXI mut
M <sub>3</sub>	t(15;17)(q22;q12) t(11;17) t(11;17) t(5;17) t(17;17)	PML/RARA PLZF/RARA NuMa/RARA NPM/RARA STAT5b/RARA FLT3 ITD
M <sub>4</sub> Eo	inv16, t(16;16)	CBFB/MYH11
M <sub>4</sub> si M <sub>5</sub>	t(6;11) t(9;11)	AF6/MLL AF9/MLL

	t(10;11) t(11;19) 11 q23	AF10/MLL MLL/ENL MLL/ITD	
M <sub>6</sub>	T(3;5)	NPM/MLFI	
<b>Clasificarea O.M.S. a tumorilor ţesutului hematopoietic și limfoid, a 4-a ediție, 2016.</b>			
Leucemia acuta mieloidă (LAM) și neoplaziile asociate:			
LAM cu anomalii genetice recurente			
LAM cu t(8;21)(q22;q22); RUNXI-RUNX1T1			
LAM cu inv(16)(p13.1;q22) sau t(16;16)(p.13.1;q22); CBFB-MYH11			
Leucemia acuta promielocitară cu t(15;17)(q22;q22); PML-RARA			
LAM cu t(9;11)(q22;q23); MLL T3-MLL			
LAM cu t(6;9)(q23;q34); DEK-NUP214			
LAM cu inv(3)(q21;q26.4) sau t(3;3)(q21;q26.4); RPN1-EV11			
LAM (megacarioblastică) cu t(1;22)(p13;q13); RBM15-NKL1			
LAM cu NPM1 mutant			
LAM cu CEBPA mutant			
Leucemia acută mieloidă cu modificări asociate cu mielodisplazie			
Neoplaziile mieloide asociate cu terapie			
Leucemia acuta mieloidă, nespecificată			
LAM cu diferențierea minimală			
LAM fără maturatie			
LAM cu maturatie			
Leucemia acuta mielomonocitară			
Leucemia acuta mieloblastică/monocitară			
Leucemia acuta eritroidă			
Leucemia eritroidă pură			
Eritroleucemia, eritroid/mieloid			
Leucemia acută megacarioblastică			
Leucemia acută bazofilă			
Panmeloza acută cu mielofibroză			
Leucemia mieloidă asociată cu sindromul Down			
Leucemiile acute cu descendență ambiguă			
Leucemia acută nediferențiată			
Leucemia acută cu fenotip mixt cu t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1			
Leucemia acută cu fenotip t(v11;q23)(q34;q11.2); MLL rearanjat			
Leucemia acută cu fenotip mixt, B-mieloidă, nespecificată			
Leucemia acută cu fenotip mixt, T-mieloidă, nespecificată			
Leucemia/limfomul limfoblastic din celule killeri naturali (NK)			
Leucemia/limfomul B limfoblastic			
Leucemia/limfomul B limfoblastic, nespecificată			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu anomalii genetice recurente			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu t(9;22)(q34;q11.2); BCR-ABL1			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu t(v;11q23); MLL rearanjat			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu t(12;21)(p13;q22); TEL-AML 1(ETV6-RUNX1)			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu hiperdiploidie			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu hipodiploidie			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu t(5;14)(q31;q32); IL3-IGH			
Leucemia/limfomul B limfoblastic cu t(1;19)(q23;p13,3); TCF3-PBX1			
Leucemia/limfomul T limfoblastic			

### C.2.2. Factorii de risc nu sunt identificați.

### C.2.3. Profilaxia

*Profilaxia primară și cea secundară* nu se efectuează (nu este elaborată)

### C.2.4. Conduita pacientului cu LA

#### **Casetă 2. Obiectivele procedurilor de diagnostic în LA**

- Depistarea prezenței sindromului anemic, hemoragic, complicațiilor infecțioase, proliferativ.
- Confirmarea în AGS a anemiei, leucocitozei sau leucopeniei, trombocitopeniei, celulelor blastice.
- Confirmarea prezenței celulelor blastice mai mult de 20% în punctatul medular.
- Determinarea markerilor molecular-genetici ai clonelor tumorale.

#### **Casetă 3. Procedurile de diagnostic în LA**

- Anamnestic
- Examenul clinic
- AGS + trombocite + reticulocite
- Puncția MO cu examenul citologic și citochimic
- Examenul citogenetic al aspiratului medular, cu determinarea imunofenotipului și markerilor molecular-genetici ai clonelor tumorale.

### **C.2.4.1. Anamneza**

#### **Casetă 4. Aspecte care trebuie examineate la suspecția LA**

- Depistarea semnelor de sindromul proliferativ (mărirea ganglionilor limfatici periferici, splenomegalie, hepatomegalie, hiperplazie gingivală, afectarea pielei (leucemide), sistemul nervos central (neuroleucemie), etc.).
- Depistarea semnelor clinice ale sindromului anemic (astenie, vertij, acufene, cefalee, dispnee la efort fizic, palpitații, paliditatea tegumentelor, tahicardie, etc.)
- Depistarea semnelor clinice ale sindromului hemoragic (peteșii și echimoze pe piele și mucoase, gingivoragii, epistaxis, meno- metroragii, etc.)
- Depistarea semnelor clinice ale sindromului de complicații infecțioase (febră, stomatită, otită, angină, bronșită, pneumonie, infecții perianale, etc.)

### **C.2.4.2. Examenul fizic (datele obiective)**

#### **Casetă 5. Datele obiective în LA**

Manifestările clinice depind de gradul de dezvoltare a maladiei la momentul adresării pacientului și sunt determinate de 4 sindroame clinice: anemic, hemoragic, complicațiilor infecțioase, proliferativ.

- Sindromul anemie este cauzat de infiltrarea treptată a măduvei oaselor cu celule blastice și substituția seriei eritroide de către celulele blastice. Clinic se manifestă prin paliditatea tegumentelor, mucoaselor, tahicardie.
- Sindromul hemoragic se dezvoltă datorită substituției seriei megacariocitare de către celulele blastice ca rezultat apare trombocitopenia cu semnele ei clinice: ecimoze, peteșii pe piele și mucoase, diverse hemoragii (gingivale, nazale, meno-metroragii, gastrointestinale, cerebrale).
- Sindromul complicațiilor infecțioase și intoxicare generală determinat de substituția de către celulele blastice a seriei granulocitare și se manifestă prin stomatită necrotică, angină, bronșită, pneumonie, paraproctită, etc. Semne clinice ale acestui sindrom depind de complicația infecțioasă dezvoltată la bolnavul dat.
- Sindromul proliferativ apare datorită infiltrării cu celule blastice a diferitor organe și țesuturi. Manifestările clinice ale sindromului proliferativ sunt foarte diverse. Aproximativ la 50% din bolnavi se măresc ganglionii limfatici, la 49% – ficatul, la 30% – splina. Hiperplazia gingivală are

loc în 5% din cazuri. Se poate afecta pielea (leucemide) ce se manifestă prin apariția formațiunilor papuloase de culoare roz-cianotică. Deseori, îndeosebi în varianta limfoblastică are loc afectarea specifică a sistemului nervos central (neuroleucemie) cu simptome ce dipind de zona afectată și gradul de extindere a infiltrării specifice.

#### C.2.4.3. Investigații paraclinice

##### Casetă 6. Investigațiiile în LA

###### Investigațiiile pentru confirmarea LA (investigații obligatorii)

- AGS + trombocite + reticulocite
- Puncția MO cu examenul citologic, citochimic și imunofenotiparea.
- Trepanobiopsia măduvei oaselor la necesitate cu examinarea histologică, imunohistochimică, citogenetică și moleculară.
- Examenul citogenetic al aspiratului medular, cu determinarea markerilor molecular-genetici ai clonelor tumorale prin FISH\* sau RT-PCR\* .

###### Investigațiiile recomandabile

- Analiza biochimică a sângei: urea, creatinina, bilirubina, fracțiile proteice, ALT, AST, LDH, fosfataza alcalină
- Analiza generală a urinei
- Ultrasonografia abdominală
- R-grafia în ansamblu a toracelui
- Coagulograma
- Apartenența de grup sanguin în corespondență cu algoritmele aprobată în acest scop
- Examinarea la markerii hepatitelor virale, HIV/SIDA până la transfuzie, când ultima va fi indicată
- Electrocardiografie la necesitate

**AGS** permite determinarea anemiei, leucocitozei sau leucopeniei, trombocitopeniei, prezența celulelor blastice.

**Puncția MO** permite de a detecta prezența celulilor blastice  $\geq 20\%$ , examenul citologic și citochimic al MO determină varianta LA.

**Examenul citogenetic al aspiratului medular cu determinarea markerilor molecular-genetici ai clonelor tumorale** constituie metoda definitivă de confirmare a diagnosticului de LA.

#### C.2.4.4. Diagnosticul diferențial

##### Casetă 7. Diagnosticul diferențial

- Anemiile aplastice
- Metastaze ale cancerului în măduva oaselor
- Mononucleoza infecțioasă
- Leucemia mieloidă cronică, faza acută

##### Casetă 8. Momente cheie în diagnosticul diferențial

###### Anemia aplastică

Leucemiile acute care evoluează cu panhemocitopenie și absența celulelor blastice în hemogramă necesită diagnosticul diferențial cu anemiile aplastice. În cazurile de anemie aplastică sunt prezente ca și în LA sindromele: anemic, hemoragic, complicațiilor infecțioase, însă lipsesc sindromul proliferativ. Punctatul medular va fi sărac în celule, nu vor fi prezente celulele blastice. Diagnosticul definitiv de anemie aplastică se confirmă prin trepanobiopsia măduvei oaselor în care țesutul hematopoetic va fi substituit de către țesutul adipos.

### **Metastaze ale cancerului în măduva oaselor**

Metastazele cancerului în măduva oaselor de obicei, se asociază cu manifestări clinice de afectare a organului în care s-a dezvoltat cancerul. Diagnosticul se confirma morfologic (puncția sau trepanobiopsia măduvei oaselor).

### **Mononucleoza infecțioasă**

În mononucleoza infecțioasă de obicei lipsește sindromul anemic și hemoragic și niciodată nu se depistează celulele blastice clasice.

### **Leucemia mieloidă cronică, faza acută**

Dimensiunile mari ale splinei și prezența cromozomului Ph permit de a stabili faza acută a leucemiei granulocitare cronice.

## **C.2.4.5. Criterii de spitalizare**

### **Casetă 9. Criteriile de spitalizare a pacienților cu LA**

- Toți pacienții cu leucemie acută
- Pațienții cu dificultăți în stabilarea diagnosticului
- Spitalizare pentru îngrijiri paliative în stadiile terminale conform prevederilor ordinului nr.1022 din 30.12.2015

## **C.2.4.6. Tratamentul**

### **Casetă 10. Principiile de tratament medicamentos în LA.**

- Scopul tratamentului LA prevede eradicarea completă a clonei tumorale.
- Metodele de tratament includ chimioterapia, transplantul medular, radioterapia la neuroleucemie.
- În prezent tratamentul LA se efectuează conform anumitor programe elaborate în corespundere cu varianta morfologică a LA.

Tratamentul LA indiferent de varianta morfologică include următoarele etape: inducerea remisiunii, consolidarea remisiunii, profilaxia neuroleucemiei, tratamentul de menținere în perioada de remisiune.

### **Tratamentul LA limfoblastice.**

Tratamentul în LA limfoblastice:

#### **Tratament pentru pacienții de vârstă până la 30 ani.**

Programa ALL-BMF 90 include Protocolul I cu 2 faze,  
Protocolul M și Protocolul II cu 2 faze și tratamentul de menținere:

#### **Protocolul I**

##### **Faza 1**

Metotrexatum intratecal 15 mg în zilele 1,15,29

Prednisolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-28

Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 8,15,22 și 29

Doxorubicinum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 8,15,22, și 29

Asparaginasum 10.000 UI i.v. în zilele 12,15,18,21,24,27,30 și 33

Famotidinum 20 mg

Alopurinolum 600 mg/zi

Ascorutinum 6 pastile/zi

Ondansetronum 8 mg i.v. în zilele 1,8,15,22

##### **Faza 2**

Cyclophosphamidum 1000 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 36 și 64

Mercaptopurinum 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 36-63 (în total 28 zile)

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. 4 blocuri câte 4 zile: 38-41, 45-48, 52-55, 59-62

Metotrexatum intratecal 15 mg în zilele 45 și 59

Ondansetronum i.v. în zilele 36 și 64

Alopurinolum 600 mg/zi per os

Tratament hemotransfuzional:

Concentrat eritrocitar

Concentrat de placete

Plasmă proaspăt congelată

La aplicarea hemotransfuziilor în terapia de substituție și sindromul hemoragic se vor consulta proprietățile componenților sanguini în anexa nr.4. Obligatoriu înainte de transfuzie se va efectua compatibilitatea sanguină, în corespondere cu algoritmul aprobat în acest scop și proba biologică. Este important de știut, că în caz de lipsă în stoc a componentului sanguin de același grup sanguin ca la pacient, se va recurge la transfuzia componentului sanguin de grup alternativ (anexa nr.5), urmând același algoritm de compatibilitate sanguină pretransfuzională.

În perioada de agranulocitoză:

a) Decontaminarea selectivă perorală a tractului gastro-intestinal și profilaxia infecțiilor micotice:

- Ciprofloxacinum 1 g
- Flucanazolum per os 200 mg
- Cotrimoxazolum 480 mg – 6 tab/zi

b) Antibioticoterapia parenterală:

- Cefoperazonum 1 g de 2 ori i.v.
- Amikacinum i.m. 75 mg/zi              Sau
- Cefazolinum i.v. 3 g/zi
- Gentamicinum i.v. 240 mg/zi

c) Alimentare parenterală:

- Combinatie aminoacizi+electroliți 500 ml în fl.
- **Intralipid** 500 ml în fl.
- Sol.Glucosae 10% - 500 ml.

### Protocol M

Se începe peste 2 săptămâni după finalizarea Protocolului I și se prelungesc 8 săptămâni:

Mercaptopurinum 25 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-56

Metotrexatum 1 g/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 8,22,36 și 56

Calcium folinate\* i.v. (p.o.) peste 48 ore și 54 ore de la începutul infuziei Metotrexatum în doza de 15 mg/m<sup>2</sup>

Metotrexatum intratecal peste 1-2 ore de la începutul infuziei Metotrexatum în doza de 15 mg/zi în zilele 8,22,36 și 50.

### Protocolul II

Se începe peste 2 săptămâni după finalizarea Protocolului M

#### Faza 1

Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> per os, i.v., i.m. în trei prize în zilele 1-21 cu micșorarea dozei în jumătate la fiecare 3 zile

Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 8,15,22 și 29

Doxorubicinum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 8,15,22 și 29

Asparaginasum 10 000 UI i.v. în zilele 8,11,15 și 18

Famotidinum 20 mg per os

Alopurinolum 6 tab/zi per os

#### Faza 2

Cyclophosphamidum 1000 mg/m<sup>2</sup> i.v. în ziua 36

Tioguaninum\* 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 36-49 (în total 14 zile)

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 38,39,40,41 și 45,46,47,48

Metotrexatum intratecal 15 mg în zilele 38 și 45

### Tratamentul de menținere

Se începe peste 2 săptămâni după finalizarea Protocolului II.

Are durata de 24 luni la începutul Protocolului I:

Mercaptopurinum  $50 \text{ mg/m}^2$  per os zilnic

Metotrexatum  $20 \text{ mg/m}^2$  per os odată în săptămână

Fiecare 2 luni intratecal:

Metotrexatum 15 mg

Cytarabinum 40 mg

Dexametazonum 4 mg

### **Tratamentul pentru adulți (vârsta > 30 ani)**

Protocolul 04/89 BMFT modificat de Centrul Hematologic al A.S.M. a Federatiei Ruse

#### **Faza 1**

##### **Inducerea remisiunii (1-4 săptămâni de tratament)**

Metotrexatum intratecal 15 mg

Dexametazonum 4 mg în 1-a zi intratecal

Prednisolonom  $60 \text{ mg/m}^2$  per os în zilele 1-28

Doxorubicinum  $45 \text{ mg/m}^2$  i.v. în zilele 1,8,15,22

Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 1,8,15,22

Asparaginasum 10 000 UI în zilele 15-28

Famotidinum 20 mg per os

Alopurinolum 600 mg/zi

Ascorutinum 6 tab/zi

Ondansetronum 8 mg i.v. în zilele 1,8,15,22

Intratecal (4 punctii în prima fază de inducere):

Metotrexatum 15 mg

Cytarabinum 40 mg

Dexametazonum 4 mg

#### **Faza 2**

De inducere a remisiunii (5-8 săptămâni de tratament)

Cyclophosphamidum  $650 \text{ mg/m}^2$  i.v. în zilele 1,15, 28

Mercaptopurinum  $60 \text{ mg/m}^2$  per os în zilele 1-28

Cytarabinum  $75 \text{ mg/m}^2$  i.v. în zilele 3-6, 10-13, 17-20, 24-27

Ondansetronum 8 mg i.v. în zilele 1,15,28

Tratament hemotransfuzional:

Concentrat eritrocitar

Concentrat de placete

Plasmă proaspăt congelată

La aplicarea hemotransfuziilor în terapia de substituție și sindromul hemoragic se vor consulta proprietățile compoziției sanguini în anexa nr.4. Obligatoriu înainte de transfuzie se va efectua compatibilitatea sanguină, în corespondere cu algoritmul aprobat în acest scop și proba biologică. Este important de știut, că în caz de lipsă în stoc a componentului sanguin de același grup sanguin ca la pacient, se va recurge la transfuzia componentului sanguin de grup alternativ (anexa nr.5), urmând același algoritm de compatibilitate sanguină pretransfuzională.

În perioada de agranulocitoză:

Decontaminarea selectivă perorală a tractului gastro-intestinal și profilaxia infecțiilor micotice:

Flucanazolum 200 mg per os

Cotrimoxazolum 480 mg – 6 tab/zi

Antibioticoterapie parenterală:

Cefoperazonum 1 g de 2 ori i.v.

Amikacinum.i.m. 75 mg/zi

Sau

Cefazolinum i.v. 3 g/zi

Gentamicinum i.v. 240 mg/zi  
Alimentare parenterală:  
Combinatie aminoacizi+electroliți - 500 ml în fl.  
**Intralipid** 500 ml în fl.  
Sol.Glucozae 10% - 500 ml.

**Prima consolidare (peste 3-4 săptămâni după terminarea fazei a 2-a de inducere)**

Intratecal în prima zi a fiecărei săptămâni din cele indicate:

Metotrexatum 15 mg  
Cytarabinum 40 mg  
Dexametazonum 4 mg  
Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-3  
Cytarabinum 100 mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi s.c. în zilele 1-7  
Cyclophosphamidum 400 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi în zilele 1-7  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 1,7  
Prednisolonom 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-7  
Famotidinum 20 mg per os  
Alopurinolum 600 mg/zi per os

**Consolidarea II-a (peste 4-5 săptămâni după I-a consolidare)**

Intratecal:

Metotrexatum 15 mg  
Cytarabinum 40 mg  
Dexametazonum 4 mg  
Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-3  
Cytarabinum 100 mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi s.c. în zilele 1-7  
Cyclophosphamidum 400 mg/m<sup>2</sup> i.v. odata/zi în zilele 1-7  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 1,7  
Prednisolonom 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-7  
Famotidinum 20 mg per os  
Alopurinolum 600 mg/zi per os

**Reinducerea (peste 4-5 săptămâni după consolodarea II)**

Intratecal (în zilele 1 și 28):

Metotrexatum 15 mg  
Cytarabinum 40 mg  
Dexametazonum 4 mg  
Doxorubicinum 25 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1,8,15,22  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 1,8,15,22  
Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> i/v în ziua a 28-a  
Cyclophosphamidum 650 mg/m<sup>2</sup> i.v. odata/zi în zilele 1-7  
Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i/v. în zilele 30-33, 37-42  
6-Tioguanin 60 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 28-42 (15 zile)  
Ondansetronum 8 mg în ziua a 28-a  
Famotidinum 20 mg per os  
Alopurinolum 600 mg/zi per os

**Tratamentul de menținere (se efectuează în decurs de 2 ani)**

Peste 4 săptămâni după reinducere, timp de 2 ani din momentul finisării reinducerii, constă în rotația următoarelor scheme de polichimioterapie peste fiecare 4 săptămâni.

**RACOP**

Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-2

Vincristinum\* 2 mg i.v. 1-a zi  
Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-5  
Ciclofosfamidum 200 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-5  
Cytarabinum 100 mg/m<sup>2</sup> s.c. de 2 ori/zi în zilele 1-5  
Alopurinolum 600 mg/zi per os  
Famotidinum 20 mg per os

**Acest ciclu de polichimioterapie în timp de 2 ani se va repeta de 7 ori.**

**COAP**

Cyclophosphamidum 400 mg/m<sup>2</sup> i.v. în 1-a zi  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în 1-a zi  
Cytarabinum 60 mg/m<sup>2</sup> s.c. de 2 ori/zi în zilele 1-5  
Prednisolonum 40 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-5  
Alopurinolum 600 mg/zi per os  
Famotidinum 20 mg per os

**Acest ciclu de polichimioterapie în timp de 2 ani se va repeta de 7 ori.**

**COMP**

Cyclophosphamidum 1000 mg/m<sup>2</sup> i.v. în 1-a zi  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în 1-a zi  
Metotrexatum 12,5 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 3-4  
Prednisolonum 100 mg per os în zilele 1-5  
Alopurinolum 600 mg/zi per os  
Ondansetronum 8 mg i.v. prima zi.

**Acest ciclu de polichimioterapie în timp de 2 ani se va repeta de 7 ori.**

**In aceasta perioada de 2 ani la fiecare 3 luni (de 8 ori în total) se vor administra intratecal:**

Metotrexatum 15 mg  
Cytarabinum 40 mg  
Dexametazonum 4 mg.

**Profilaxia si tratamentul neuroleucemiei:**

Profilaxia neuroleucemiei este inclusă în 2 programe expuse și se realizează prin administrarea intratecală a Metotrexatum, Citarabinum și Dexametazonum.

Pentru pacienții cu vârstă de peste 50 ani sau când pacienții nu suportă puncturile lombare profilaxia de bază a neuroleucemiei se face prin iradiere craniană în doza de 24 Gy.

În cazurile când la prima punctie lombară se depistează neuroleucemia cele 3 preparate se utilizează de 2 ori pe săptămână în prima fază de inducere a remisiunii, iar după finalizarea fazei a 2-a de inducere se petrece iradiere craniană. Ulterior cele trei preparate în totă perioada de tratament se administrează fiecare 2 luni intratecal:

Metotrexatum 15 mg  
Cytarabinum 40 mg  
Dexametazonum 4 mg.

**Protocolul terapiei „LAL - 2005”**

**Predfaza:** Prednisolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os 1-7 zi

Puncția sternală la a 7 zi.

**Prima fază de inducere (4 săptămâni)**

Prednisolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os (sau Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> în cazurile când celulele blastice sunt mai mult de 25% în măduva oaselor) în zilele 8-28,  
Anularea prednisolonum (sau dexametazonum) în zilele 29-35,  
Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 8,15,22, 29,  
Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 8,15,22,29,  
Asparaginasum 6 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 22-35,

Profilaxia neuroleucemiei cu introducerea intratecală de Cytarabinum 30 mg, Metotrexatum 15 mg, Dexametazonum 4 mg în zilele 0,7,14,21,28,35.  
Puncția sternală la 36 zi.

#### A doua fază de inducere (4 săptămâni)

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi în zilele 38-41, 45-48, 52-55, 59-62,

Cyclophosphamidum 650 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 36, 50, 64,

Mercaptopurinum 60 mg/m<sup>2</sup> per os pe zi în zilele 36-64.

Întrerupere 3-4 săptămâni între faza de inducere și consolodare.

Puncția sternală înainte de consolidare (cu examinarea moleculară).

#### Consolidarea: Cicilul PChT RACOP:

Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. 1-3 zile,

Cytarabinum 100 mg/m<sup>2</sup> i.v. de 2 ori/zi 1-7 zile,

Cyclophosphamidum 400 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi 1-7 zile,

Vincristinum\* 2 mg i.v. 1,7 zi,

Prednizolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os 1-7 zile.

Întrerupere între consolidare și reintroducere 4-5 săptămâni.

#### Reintroducerea (6 săptămâni)

Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> per os 1-28 zile,

Anularea dexametazonei în zilele 29-35,

Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1, 8,15,22,

Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 1,8,15,22,

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi în zilele 31-34, 38-41,

Cyclophosphamidum 650 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 29, 34,

Mercaptopurinum 60 mg/m<sup>2</sup> per os pe zi în zilele 29-43.

Puncția lombară până la ciclul de reintroducere 1-3 zile.

Întrerupere între reintroducere și terapia de menținere 3-4 săptămâni.

#### Terapia de menținere

PChT RACOP, COAP, COMP cu intrerupere de 4-5 săptămâni – 2 ani.

#### PChT COAP:

Cyclophosphamidum 400 mg/m<sup>2</sup> i.v. prima zi,

Vincristinum\* 2 mg i.v. prima zi,

Cytarabinum 60 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 1-5, prednizolon 40 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 1-5.

#### PChT COMP:

Cyclophosphamidum 1000 mg/m<sup>2</sup> i.v. prima zi,

Vincristinum\* 2 mg i.v. prima zi ,

Metotrexatum 12,5 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 3,4

Prednisolonum 100 mg per os 1-5 zile.

Puncțiile lombare odată în 3 luni până la terminarea tratamentului.

#### Protocolul „LAL cu Rituximab”:

Protocolul LAL 2005 + Rituximabum 375 mg/m<sup>2</sup> în zilele 7, 21, la consolidarea ciclul PChT RACOP + Rituximabum 375 mg/m<sup>2</sup> la 0 zi ciclul, la faza reinducerii Rituximabum 375 mg/m<sup>2</sup> la 0 zi.

#### Protocolul „LAL 2009”:

**Predfaza:** Prednisolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os 1-7 zile. Puncția sternală la a 8 zi.

#### Prima fază de inducere (4 săptămâni):

Prednisolonum 60 mg/m<sup>2</sup> per os (sau Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> în cazurile când celulele blastice sunt mai mult de 25% în măduva oaselor) – 8-28 zile și anularea în decurs de 7 zile,

Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 8,15,22,

Vincristinum\* 2 mg i.v. în zilele 8,15,22,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 29,36,

Profilaxia neuroleucemiei cu introducerea intratecală a citarabinei 30 mg, Metotrexatum 15 mg,

Dexamethasonum 4 mg în zilele 0,7,14,21,28,35.

Puncția sternală la a 36 zi.

Întrerupere o săptămână.

**A doua fază de inducere (4 săptămâni):**

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi în zilele 45-48, 59-62,

Cyclophosphamidum 1 000 mg/m<sup>2</sup> i.v. în a 43 zi,

Mercaptopurinum 60 mg/m<sup>2</sup> per os pe zi în zilele 43-70,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 50,57,64.

Puncția lombară (Metotrexatum 15 mg, Cytarabinum 30 mg, dexamethazonă 4 mg) – la a 70 zi.

Puncția sternală la a 70 zi.

Fără întrerupere.

**Consolidarea I (3 săptămâni):**

Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> în zilele 71-84 și anularea în decurs de 7 zile,

Doxorubicinum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 71,85,

Vincristinum\* 2 mg i.v în zilele 71,85,

Fără întrerupere.

**Consolidarea II (2 săptămâni):**

Mercaptopurinum50 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 92-105,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 92,99,

Puncția lombară (Metotrexatum 15 mg, Cytarabinum 30 mg, Dexametazonum 4 mg) la a 105 zi.

Puncția sternală la a 105 zi.

Fără întrerupere.

**Consolidarea III (4 săptămâni):**

Mercaptopurinum 25 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 106-133,

Cyclophosphamidum 1000 mg/m<sup>2</sup> i.v. în ziua 106,

Cytarabinum 75 mg/m<sup>2</sup> i.v. odată/zi în zilele 108-111, 122-125,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 113,127,

Puncția sternală (examinarea moleculară) la a 133 zi.

Fără întrerupere.

**Consolidarea IV (3 zile):**

Metotrexatum 1,5 mg/m<sup>2</sup> i.v. 24 ore la 134 zi,

Dexametazonum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 134-136,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. la 136 zi,

Întrerupere 11 zile.

**Consolidarea V (3 zile):**

Cytarabinum 2 g/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi i.v. la 148 zi,

Dexametazonum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 148-150 zile,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v în 150 zi, întrerupere 11 zile.

**Terapia de menținere (2 ani)**

Primele 3 cicluri PChT cu antracicline:

Dexametazonum 10 m/m<sup>2</sup> i.v. 1-3 zile,

Doxorubicinum 45 mg/m<sup>2</sup> i.v. prima zi,

Vincristinum\* 2 mg i.v. prima zi,

Metotrexatum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. 2,9,16,23 zile,

Mercaptopurinum50 mg/m<sup>2</sup> per os în zilele 4-28,

Asparaginasum10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v în zilele 3,10,

(doza sumară de antracicline la sfârșitul a 3 cicluri de menține să nu fie mai mare de 360 mg/m<sup>2</sup>

Următoarele 4-24 cicluri de PChT:

Dexametazonum 10 mg/m<sup>2</sup> i.v. 1-3 zile,

Vincristinum\* 2 mg i.v. prima zi,

Metotrexatum 30 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 2,9,16,23,  
Mercaptopurină 50 mg/m<sup>2</sup> per os 4-28 zile,  
Asparaginasum 10 000 ED/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 3,10.  
Puncțiile lombare cu introducerea chimio-preparatelor odată la 3 luni până la finalizarea tratamentului.

### Tratamentul LAM (M1, M2, M4, M5)

**La 1-a etapă** de tratament pentru obținerea remisiunii clinico-hematologice complete citogenetice se recurge la:

#### Inducerea remisiunii complete: 2-4 cicluri PChT „7+3”:

Cytarabinum 100-200 mg/m<sup>2</sup> – 1-7 zile,  
Antracicline (Daunorubicinum 45-60 mg/m<sup>2</sup> sau idarubicină 10-20 mg/m<sup>2</sup> sau mitoxantronă 10-20 mg/m<sup>2</sup> – 1-3 zile.

#### - PChT „5+2”:

Cytarabinum 100-200 mg/m<sup>2</sup> – 1-5 zile,  
Antracicline (Daunorubicinum 60 mg/m<sup>2</sup> sau Idarubicinum 10-20 mg/m<sup>2</sup> sau mitoxantronă 10-20 mg/m<sup>2</sup> – 1-3 zile.

#### - MChT cu

Decitabinum (Decitabinum 20 mg/m<sup>2</sup> în zilele 1-5 i.v. cu intervalul de 4 săptămâni).

- Intererupere între cicluri – 3-4 săptămâni.
- Profilaxia neuroleucemiei cu introducerea intratecală de Cytarabinum 40 mg, Metotrexatum 15 mg, Dexametazonum 4 mg.
- concentrat de placete (la prezența sindromului hemoragic sau trombocitopenie < 20,0x10<sup>3</sup>/µL),
- concentrat eritrocitar (Hb < 9,0 g/dL).

La aplicarea hemotransfuziilor în terapia de substituție și sindromul hemoragic se vor consulta proprietățile componentilor sanguini în anexa nr.4. Obligatoriu înainte de transfuzie se va efectua compatibilitatea sanguină, în corespondere cu algoritmul aprobat în acest scop și proba biologică. Este important de știut, că în caz de lipsă în stoc a componentului sanguin de același grup sanguin ca la pacient, se va recurge la transfuzia componentului sanguin de grup alternativ (anexa nr.5), urmând același algoritm de compatibilitate sanguină pretransfuzională.

- La pacienții ≥ 60 ani, pacienții în stare foarte gravă – 2-6 cicluri de doze mici de Cytarabinum 10mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi sub cutanat 14, 21 sau 28 zile.

#### **La 2 etapă:** consolidarea remisiunii complete:

- 2 cicluri PChT „7+3” sau „5+2”.
- sau HD-ARA-C: Cytarabinum 3 g/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi i.v. în zilele 1,3,5,7.
- sau HAM: Cytarabinum 3 g/m<sup>2</sup> i.v. de 2 ori/zi 1-3 zile și mitoxatronă 12 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 2,3.
- Interval de interrupere – 4-5 săptămâni.
- La pacienții ≥ 60 ani – 2-6 cicluri cu doze mici de Cytarabinum 10 mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi sub cutanat în zilele 14, 21 sau 28.

Transplantul medular alogeneic poate fi efectuat în faza de consolidare a LA sau în cazurile refractare/recidive.

#### **La etapa de menținere** – în scopul profilaxiei recidivării procesului leucemic se aplică:

- cicluri PChT „5+2” și cicluri: Cytarabinum 100 mg de 2 ori/zi i.v. 1-7 zile și mercaptopurină 50mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi per os 1-3 zile.
- Interupere între cicluri 6 săptămâni, prelungirea tratamentul în decurs de 3 ani.

### Tratamentul LAM M3:

Inducerea remisiunii complete începe la momentul stabilirii diagnosticului cu ATRA (acid all-trans retinoid) 45 mg/m<sup>2</sup> de 2 ori pe zi până la obținerea remisiunii complete, dar nu mai puțin de 30 zile, de la a doua zi se începe ciclul PChT „5+2” sau „7+3”, sau idarubicină 12 mg/m<sup>2</sup> în zilele 2,4,6,8.

Profilaxia sindromului de diferențiere: Dexametazonum 8 mg/zi i.v. de la începutul terapiei ATRA. La dezvoltarea SD va fi început dexamethazonă 10 mg de 2 ori/zi i.v. până la jugularea sindromului. În cazurile SD sever intreruperea temporară de ATRA și se indică analgetici, diuretici.

Consolidarea: 2-3 cicluri PChT „7+3”, sau Cytarabinum  $1000 \text{ mg/m}^2$  (în zilele 1,2,3,4) + idarubicină  $5 \text{ mg/m}^2$  (în zilele 1,2,3,4) și ATRA  $45 \text{ mg/m}^2$  15 zile la început de fiecare ciclu de consolidare. Profilaxia neuroleucemiei la bolnavii cu leucocitoză (mai mult de  $10,0 \times 10^3/\mu\text{L}$  inițial) la fiecare ciclu de consolidare introducerea intratecal de Metotrexatum 15 mg și Dexametazonum 4 mg.

Tratamentul de menținere (se efectuează în decurs de 3 ani): Cicluri de PChT „5+2” sau cicluri: Cytarabinum 100 mg de 2 ori pe zi i.v. 1-5 zile și mercaptopurină  $50 \text{ mg/m}^2$  de 2 ori pe zi per os 1-3 zile sau Cytarabinum 100 mg de 2 ori pe zi i.v. 1-5 zile și Cyclophosphamidum  $650 \text{ mg/m}^2$  sau Cyclophosphamidum  $1000 \text{ mg/m}^2$  la 3 zile. Întreruperea 4-5 săptămâni timp de 3 ani.

ATRA  $45 \text{ mg/m}^2$  15 zile fiecare 3 luni.

#### **Tratamentul neuroleucemiei:**

În cauzurile de depistare a citozei în lichidul cefalo-rahidian  $\geq 0,003 \times 10^6/\mu\text{L}$  se constată neuroleucemie.

- Puncțiile lombare cu introducerea de Metotrexatum 15 mg, Cytarabinum 30 mg, Dexametazonum 4 mg cu intervalul 2-3 zile până la dezvoltarea citopeniei pronunțate (leucocite  $\leq 1,0 \times 10^3/\mu\text{L}$ , trombocite  $\leq 20,0 \times 10^3/\mu\text{L}$ ). La normalizarea analizei lichidului cefalo-rahidian puncturile lombare se efectuează odată în săptămână în decurs de 3 săptămâni.
- În faza II de inducere – odată în săptămână.
- La consolidare – în zilele 78, 91, 105, 120.
- La terapia de menținere – odată în 2 luni.
- Dacă citoza se menține mai mult de  $0,003 \times 10^6/\mu\text{L}$  după 5 punctii – radioterapie craniană în doză de 24 Gr.
- **Transplantul medular alogenic** poate fi efectuat în faza de consolidare a LA sau în cauzile refractare/recidive.
- **Tratamentul hemotransfuzional de suport** are caracter substitutiv. În determinarea indicațiilor pentru transfuzie de concentrat eritrocitar sau de placete rolul principal aparține stării generale a pacientului, gradului de exprimare a sindromului anemic și hemoragic. Transfuziile de concentrat eritrocitar sunt indispensabile la scăderea nivelului de Hb sub 8,0 g/dL, cu decompensare somatică. Transfuziile profilactice de concentrat de placete sunt indicate în perioada medicației citoreductive în trombocitopenie  $< 10,0 \times 10^3/\mu\text{L}$ , chiar dacă sindromul hemoragic nu este evident. La aplicarea hemotransfuziilor în terapia de substituție și sindromul hemoragic se vor consulta proprietățile compoziției sanguini în anexa nr.4. Obligatoriu înainte de transfuzie se va efectua compatibilitatea sanguină, în corespundere cu algoritmul aprobat în acest scop și proba biologică. Este important de știut, că în caz de lipsă în stoc a componentului sanguin de același grup sanguin ca la pacient, se va recurge la transfuzia componentului sanguin de grup alternativ (anexa nr.5), urmând același algoritm de compatibilitate sanguină pretransfuzională.

#### **Tratamentul hemostatic:**

- Preparate angioprotectoare (până la stoparea sindromului hemoragic): Etamsilatum 2 comp de 3 ori/zi, Ascorutinum 2 comp de 3 ori/zi, sol. Etamsilatum 12,5% – 2-4 ml de 2-3 ori/zi fiecare 8-12 ore, sol. Acidum ascorbicum 10% – 5-10 ml i.v. fiecare 12 ore.
- Preparate antifibrinolitice: Acidum ε-aminocaproicum 5% 100 ml peroral sau i.v.
- Tratament local – aplicații locale (în epistaxis, gingivoragii) sau administrații perorale (în hemoragii gastro-intestinale) de Trombină (125-250 UI) + Acidum ε-aminocaproicum 4% (100 ml) + Adrenalinum 0,1% (1 ml).
- Hormonii glucocorticosteroizi: Prednisolonum 30-60 mg/zi per os, sau Dexametazonum 4-8 mg i.v. fiecare 8-12 ore.

#### **Tratamentul antibacterian și antimicotic (se indică în scop profilactic sau curativ):**

- Neutropenia febrilă pe fondal de chimio-, imunoterapie, complicațiile infecțioase prezintă indicații pentru antibioticoterapie combinată imediată indiferent de prezența rezultatelor investigațiilor bacteriologice. Combinarea sinergistă de start cuprinde aminoglicoizide (Amicacinum, Kanamicinum) și β-lactamine (Amoxicillinum cu clavulanat de potasiu). Eficientă poate fi considerată și combinația cu încluderea altor preparate: Cotrimoxazolum 960 mg de 2 ori/zi, per os, Amoxicillinum 1,0 de 3 ori/zi, per os, Ciprofloxacinum 500 mg de 2 ori/zi, per os. Însă selectarea definitivă a preparatelor antibacteriale depinde de aspecte de sensibilitate/rezistență microbiologică ale fiecărui staționar. Durata tratamentului va depinde de prezența febrei, gradul leucopeniei, răspuns la tratament, etc.
- Se recurge la administrarea intravenoasă precoce a Amfotericinum dacă febra persistă sau la suspiciune/confirmare a infecției fungice. Amfotericinum parenterală lipozomală poate fi înlocuită cu Fluconazolum, Itraconazolum sau Caspofunginum în cazurile de tratament specific îndelungat sau în scopul reducerii nefrotoxicității. Se poate utiliza: Ketokonazolum 0,2 de 2 ori/zi per os, Nistatinum 500 000 UI de 4 ori/zi per os.

Cure scurte de G-CSF (Filgrastimum, etc.) în doză de 5 µg/kg/zi pot fi recomandate subcutan pentru managementul leucopeniei de gradul 4 după PChT.

#### **Tratamentul pacienților refeactari și cu recidive ale LA**

**LAL:** PChT după schemele PChT RACOP, COAP, COMP.

**LAM:** PChT „7+3”, HAM: Cytarabinum 3 g/m<sup>2</sup> i.v. 2 ori pe zi 1-3 zile și mitoxatronă 12 mg/m<sup>2</sup> i.v. în zilele 2,3, sau HA+HSDI/M: Cytarabinum 3gr/m<sup>2</sup> odată pe zi i.v. 1-5 zile, mitoxatronă 80 mg/m<sup>2</sup> i.v. la a 5 zi, neupogen 0,3 ml de la leucopenia profundă până la numărul de leucocite 0,5x10<sup>9</sup>/l; doze mici de Cytarabinum 10 mg/m<sup>2</sup> de 2 ori/zi subcutanat 1-28 zile.

**LAM M3:** Cicluri PChT ca și în cazurile de recidivă a LAM + ATRA 45 mg/m<sup>2</sup> 1-14 zile. ATRA 25mg/m<sup>2</sup> pe zi seara + ATO 0,08 mg/kg i.v. cu sol.Glucozae 5% dimineață până la primirea remisiunii complete (5-6 săptămâni). ATO 0,15 mg/kg i.v. cu Sol. Glucozae 5% până la primirea remisiunii complete (5-6 săptămâni). Consolidare cu ciclul de PChT „7+3”. Terapia de menținere: 5 cicluri: ATO 0,1 mg/kg i.v. cu sol. Glucozae 5% în 1-14 zile + ATRA 45 mg/m<sup>2</sup> 15-22 zile.

#### **C.2.4.7. Evoluția și prognosticul**

Evoluția LA este severă, însă variabilă. După stabilirea diagnosticului evoluția depinde de răspunsul la tratamentul efectuat. La bolnavii de LAL cu remisiuni complete supraviețuirea de 5 ani constituie 50-55%, la pacienții cu LAN – 34-46,7%. Sunt cazuri de vindicare completă.

În cazurile lipsei efecacității de la tratamentul efectuat prognosticul este nefavorabil și evoluția bolii are un sfârșit letal.

#### **C.2.4.8. Supravegherea pacienților**

##### **Casetă 11. Supravegherea pacienților cu LA**

- Pacienții cu LA după finalizarea tratamentului cu remisiune completă, se află sub supravegherea hematologului.
- În primul an pacienții cu LA trebuie să se prezinte la hematolog peste fiecare lună. În următorii 3 ani peste fiecare 3 luni, iar după 5 ani – odată în an.
- La fiecare prezentare la consultația hematologului se efectuează AGS + trombocite, primii 2-3 ani punctia sternală odată în 3 luni.

#### **C.2.6. Stările de urgență**

##### **Casetă 12. Stările de urgență în LA**

- Precomă sau comă anemică.
- Sindromul hemoragic pronunțat (epistaxis persistent, meno-, metroragie, hemoragie gastrointestinală, macrohematurie, iminență de hemoragie cerebrală, etc.)

## C.2.7. Complicațiile

### Casetă 12. Complicațiile LA

- Neutropenia febrilă.
- Enteropatie agranulocitară.

## D. RESURSELE UMANE ȘI MATERIALE NECESARE PENTRU RESPECTAREA PREVEDERILOR PROTOCOLULUI

<b>D.1. Instituțiile de asistență medicală primară</b>	<b>Personal:</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• medic de familie</li> <li>• asistentă medicală de familie</li> <li>• medic de laborator și laborant cu studii medii</li> </ul>
	<b>Aparate, utilaj:</b>
<b>D.2. Instituțiile/ secțiile de asistență medicală specializată de ambulator</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• fonendoscop</li> <li>• tonometru</li> <li>• laborator de diagnostic clinic</li> </ul>
	<b>Medicamente:</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Preparate angioprotectoare           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Etamsilatum</li> <li>✓ Ascorutinum</li> </ul> </li> <li>• Preparate antibacteriene           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cotrimoxazolum</li> <li>✓ Amoxicillinum</li> <li>✓ Ciprofloxacinum</li> </ul> </li> <li>• Preparate antifungice           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Nistatinum</li> </ul> </li> </ul>
<b>D.2. Instituțiile/ secțiile de asistență medicală specializată de ambulator</b>	<b>Personal:</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• medic internist</li> <li>• medic chirurg</li> <li>• medic de laborator clinic și biochimic</li> <li>• medic imagist</li> <li>• medic ginecolog</li> <li>• asistente medicale</li> <li>• laborant cu studii medii în laboratorul clinic și biochimic</li> </ul>
	<b>Aparate, utilaj:</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• fonendoscop</li> <li>• tonometru</li> <li>• set pentru examinarea cavității nazale, orofaringelui</li> <li>• sală pentru investigații radiologice</li> <li>• aparat pentru ultrasonografie</li> <li>• laborator de diagnostic clinic pentru determinarea AGS, indicilor biochimici</li> </ul>
	<b>Medicamente:</b>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Preparate angioprotectoare           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Etamsilatum</li> <li>✓ Ascorutinum</li> <li>✓ Acidum ascorbicum</li> </ul> </li> <li>• Preparate antibacteriale           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cotrimoxazol</li> </ul> </li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Amoxicillinum</li> <li>✓ Ciprofloxacinum</li> <li>✓ Aminoglicozaide</li> <li>• Preparate antifungice</li> <li>✓ Nistatinum</li> <li>• Hormonii corticosteroizi</li> <li>✓ Dexametazonum</li> <li>✓ Prednisolonum</li> <li>• Preparate antiinflamatoare nesteroidiene</li> <li>✓ Ibuprofenum</li> <li>✓ Diclofenacum</li> <li>✓ Naproxenum</li> </ul>	în cazurile cu complicații
<b>D.3. Instituțiile de asistență medicală spitalicească: secții de profil general ale spitalelor raionale, municipale</b>	<p><b>Personal:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• medic internist</li> <li>• medic chirurg</li> <li>• medic otorinolaringolog</li> <li>• medic de laborator clinic și biochimic</li> <li>• medic imagist</li> <li>• medic ginecolog</li> <li>• asistente medicale</li> <li>• laborant cu studii medii în laboratorul clinic și biochimic</li> </ul> <p><b>Aparate, utilaj</b> (aparate sau acces pentru efectuarea examinărilor și procedurilor):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• fonendoscop</li> <li>• tonometru</li> <li>• set pentru examinarea cavității nazale, orofaringelui</li> <li>• sală pentru investigații radiologice</li> <li>• sală cu aparat pentru ultrasonografie</li> <li>• laborator clinic standard pentru determinarea AGS, coagulogramei</li> <li>• laborator standard biochimic pentru determinarea indicilor biochimici, fierului seric</li> <li>• laborator bacteriologic</li> </ul> <p><b>Medicamente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Preparate angioprotectoare <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Etamsilatum</li> <li>✓ Ascorutinum</li> <li>✓ Acidum ascorbicum</li> </ul> </li> <li>• Preparate antifibrinolitice <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Acid ε-aminocaproicum</li> </ul> </li> <li>• Preparate antibacteriale <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cotrimoxazolum</li> <li>✓ Amoxicillinum</li> <li>✓ Ciprofloxacinum</li> </ul> </li> </ul> <p><b>în cazurile cu complicații</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cefalosporine de generația a 3 – 4-a (Cefoperazonum)</li> <li>✓ Peniciline semisintetice (Ampicillinum, Augmentinum)</li> <li>    Aminoglicozaide (Amicacinum, Kanamicinum)</li> <li>• Preparate antifungice</li> </ul>	

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Fluconazolum</li> <li>✓ Nistatinum</li> <li>• Hormonii corticosteroizi           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dexametasonum</li> <li>✓ Prednisolonum</li> </ul> </li> <li>• Componenți sangvini           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Concentrat de placente (în sindrom hemoragic)</li> <li>✓ Plasmă proaspăt congelată (în sindrom hemoragic)</li> <li>✓ Concentrat eritrocitar (la anemizare marcantă cu decompensare somatică)</li> </ul> </li> </ul>
<p><b>D.4. Instituțiile de asistență medicală specializată și italicească</b></p>	<p><b>Personal:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• medici hematologi</li> <li>• medici de laborator specialiști în hematologie</li> <li>• medici de laborator specialiști în biochimie</li> <li>• medici de laborator specialiști în imuno-, citogenetică</li> <li>• medici de laborator specialiști în microbiologie</li> <li>• medic chirurg</li> <li>• medic otorinolaringolog</li> <li>• medici imagiști</li> <li>• medici endoscopiști</li> <li>• medici ginecologi</li> <li>• asistente medicale</li> <li>• laboranți cu studii medii în laboratorul hematologic</li> <li>• laboranți cu studii medii în laboratorul clinic și biochimic</li> <li>• medici specialiști în diagnostic funcțional</li> </ul> <p><b>Aparate, utilaj (aparate sau acces pentru efectuarea examinărilor și procedurilor):</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• acul pentru puncția MO</li> <li>• acul pentru trepanobiopsia MO</li> <li>• tonometru</li> <li>• fonendoscop</li> <li>• electrocardiograf</li> <li>• set pentru examinarea cavității nazale, orofaringelui</li> <li>• sală cu aparataj pentru investigații radiologice</li> <li>• sală cu aparat pentru ultrasonografie</li> <li>• sală cu aparataj endoscopic (fibrogastroduodenoscop)</li> <li>• laborator hematologic echipat cu aparataj pentru efectuarea FISH și RT-PCR</li> <li>• coagulometru</li> </ul> <p><b>Medicamente:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Medicația citoreductivă           <ul style="list-style-type: none"> <li>ATRA</li> <li>ATO</li> </ul> </li> <li>✓ Doxorubicinum</li> <li>✓ Cyclophosphamidum</li> <li>✓ Idarubicinum</li> <li>✓ L-asparaginaza</li> <li>✓ Mitixtronom</li> <li>✓ Cytarabinum</li> <li>✓ Mercaptopurinum</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Metotrexatum</li> <li>✓ Rituximabum</li> <li>✓ Vincristinum*</li> <li>● Preparate hemostatice derivate din sînge           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Trombină</li> </ul> </li> <li>● Preparate angioprotectoare           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Etamsilatum</li> <li>✓ Acidum ascorbicum</li> <li>✓ Ascorutinum</li> </ul> </li> <li>● Preparate antifibrinolitice           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Acidum ε-aminocaproicum</li> </ul> </li> <li>● Preparate antibacteriale           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cotrimoxazulum</li> <li>✓ Amoxicillinum</li> <li>✓ Ciprofloxacinum</li> <li>✓ Cefalosporine de generația a 3 – 4-a (Ceftriaxonum, Cefoperazonum)</li> <li>✓ Peniciline semisintetice (Ampicillinum, Augmentinum)</li> <li>✓ Aminoglicoizide (Amicacinum, Kanamicinum)</li> <li>✓ Imepeneme (Imipenemum, Meropenemum)</li> </ul> </li> <li>● Preparate antifungice           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Fluconazulum</li> <li>✓ Itraconazulum</li> <li>✓ Amfotericinum lipozomală</li> <li>✓ Nistatinum</li> </ul> </li> <li>● Hormonii corticosteroizi           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Dexametazonum</li> <li>✓ Prednisolonum</li> </ul> </li> <li>● Preparate antiinflamatoare nesteroidiene           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Ibuprofenum</li> <li>✓ Diclofenacum</li> <li>✓ Naproxenum</li> </ul> </li> <li>● Componenți sangvini           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Concentrat eritrocitar</li> <li>✓ Plasmă proaspăt congelată</li> <li>✓ Concentrat de plachete</li> </ul> </li> <li>● Factorii stimulatori ai colonilor granulocitare           <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Filgrastimum</li> <li>✓ Neipogenum</li> </ul> </li> <li>Metoclopromidum</li> <li>Odansetronum</li> <li>Alopurinolum</li> <li><b>Sol.Clorură de potasiu</b></li> <li>Famotidinum</li> <li>Pancretinum</li> </ul>
--	---

\*Medicamentele nu sunt înregistrate în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, dar se recomandă de Ghidurile internaționale bazate pe dovezi.

## E. INDICATORII DE MONITORIZARE A IMPLEMENTĂRII PROTOCOLULUI

No	Scopul	Indicatorul	Metoda de calcul a indicatorului	
			Numărător	Numitor
1.	A facilita diagnosticarea pacienților cu LA	Ponderea persoanelor suspecți de LA, la care diagnosticul a fost confirmat, pe parcursul unui an (în %)	1.1 Numărul de pacienți cu LA confirmat, pe parcursul ultimului an x 100	Numărul total de pacienți suspecți la LA care se află la evidența medicului specialist(hematolog/oncolog) și a medicului de familie, pe parcursul ultimului an
2.	A spori calitatea tratamentului acord pacienților de LA	2.1. Ponderea pacienților cu LA, la care li s-a efectuat tratament conform recomandărilor din protocolul clinic național <i>Leucemie acută la adult</i> , pe parcursul unui an (în %)	Numărul de pacienți de LA, cătora li s-a efectuat tratament conform recomandărilor din protocolul clinic național <i>Leucemie acută la adult</i> , pe parcursul ultimului an x 100	Numărul total de pacienți cu LA care se află la evidența medicului specialist (hematolog/oncolog) și a medicului de familie, pe parcursul ultimului an
3.	A majora numărul de pacienți cu LA, în remisiune completă	3.1. Ponderea pacienților cu LA în remisiune completă, pe parcursul unui an (în %)	Numărul pacienților cu LA în remisiune completă, pe parcursul ultimului an x 100	Numărul total de pacienți cu LA care se află la evidența medicului specialist (hematolog/oncolog) și medic de familie, pe parcursul ultimului an

## ANEXE

### Anexa 1. Ghidul pentru pacientul cu leucemie acută

#### Leucemia acută la adult

##### Întroducere

Acest ghid descrie asistența medicală și tratamentul persoanelor cu leucemie acută în cadrul serviciului de sănătate din Republica Moldova. Aici se explică indicațiile, adresate persoanelor cu leucemie acută, dar poate fi util și pentru familiile acestora și pentru cei care doresc să afle mai multe despre această afecțiune.

Ghidul vă va ajuta să înțelegeți mai bine opțiunile de conduită și tratament care trebuie să fie disponibile în serviciul de sănătate.

##### Indicațiile din ghidul pentru pacient acoperă:

- ✓ modul în care medicii trebuie să stabilească dacă o persoană are leucemie acută
- ✓ opțiunile curative în tratamentul leucemiei acute
- ✓ modul în care trebuie să fie supravegheat un pacient cu leucemie acută

##### Asistența medicală de care trebuie să beneficiați

Tratamentul și asistența medicală de care beneficiați trebuie să fie în deplin volum. Aveți dreptul să fiți informat și să luați decizii împreună cu cadrele medicale care vă tratează. În acest scop, cadrele medicale trebuie să vă ofere informații pe care să le înțelegeți și care să fie relevante pentru starea Dvs. Toate cadrele medicale trebuie să vă trateze cu respect, sensibilitate, înțelegere și să vă explice simplu și clar ce este leucemia acută și care este tratamentul cel mai potrivit pentru Dvs.

#### Leucemia mieloidă acută

*Leucemia acută* prezintă o patologie oncologică relativ frecvent întâlnită în structura morbidității hemoblastozelor, substratul morfologic îl constituie celulele blastice.

#### Manifestările clinice ale leucemiei acute

Manifestările clinice ale LA depind de gradul de dezvoltare la momentul stabilirii diagnosticului și în tabloul clinic deosebit. Sindroamele clinice:

1. Sindromul anemic se caracterizează prin astenie, fatigabilitate, vertij, dispnee la efort fizic, palpității, paliditatea tegumentelor, tahicardie.
2. Sindromul hemoragic: peteșii și echimoze pe piele și mucoase, gingivoragii, epistaxis, hemoragii conjunctivale, gastrointestinale, meno- și metroragii, cerebrale, etc.
3. Sindromul de complicații infecțioase: febră, stomatită, otită, tonsilită, bronșită, pneumonie, infecții perianale, abcese, sepsis, etc.
4. Sindromul proliferativ: limfodenopatia, hepatomegalia, splenomegalia, infiltrarea specifică a gingilor, pielei (leucemide), sistemului nervos central (neuroleucemie), etc.

**Diagnosticul** de leucemie acută se stabilește în baza anamnezei, manifestărilor clinice și se confirmă în mod obligatoriu morfologic prin examenele de laborator: analiza generală a sângei cu trombocite și reticulocite, punctia măduvei oaselor cu examenul citologic, citochimic și citogenetic al aspiratului medular.

După obținerea rezultatelor investigațiilor efectuate medicul trebuie să discute rezultatele cu Dvs. și să vă comunice metodele de tratament.

## Tratamentul

Tratamentul leucemiei acute se efectuează în secțiile specializate de hematologie.

În considerație concepția clonală de patogenie a hemoblastozelor, ca tratament de elecție a leucemiei acute se consideră chimio- sau/și imunoterapia, urmate de transplant medular alogenic în cazurile refractare.

Scopul principal al tratamentului leucemiei acute este obținerea remisiunii clinico-hematologice complete, preântâmpinarea recidivelor, reabilitarea fizică a bolnavilor și reîncadrarea lor în viața socială.

În LAL se efectuează protocoile „LAL 2005”, „LAL+Rituximab”, „LAL 2009”.

În LAM: cicluri de PChT „7+3”, „5+2”, HD-ARA-C sau HAM. La pacienții  $\geq 60$  ani cicluri cu doze mici de ARA-C.

În LAM M3: cicluri de PChT ca și în LAM+ATRA.

Tratamentul neuroleucemiei.

Transplantul medular alogenic este rațional de efectuat în LA în cazurile refractare.

Tratamentul hemotransfuzional de suport are caracter substitutiv. În determinarea indicațiilor pentru transfuzie de concentrat eritrocitar sau de placete rolul principal aparține stării generale a pacientului, gradului de exprimare a sindromului anemic și hemoragic.

- Tratamentul hemostatic până la stoparea sindromului hemoragic.
- Tratamentul antibacterian și antimicotic (se indică în scop profilactic sau curativ).

**Efecte adverse** pot fi mielosupresia, boala citostatică, fibroza pulmonară și medulară, deranjament abdominal, hepatita toxică, febra, mialgiile, "sindromul de diferențiere" la M3, boala grefa-contra-gazdei în cazurile de transplant medular alogenic.

## Anexa 2 Fișa standardizată de audit medical bazat pe criterii

<b>FIȘA STANDARDIZATĂ DE AUDIT MEDICAL BAZAT PE CRITERII PENTRU PCN LEUCEMIA ACUTĂ LA ADULT</b>		
	<b>Domeniul Prompt</b>	<b>Definiții și note</b>
<b>1</b>	Denumirea IMSP evaluată prin audit	denumirea oficială
<b>2</b>	Persoana responsabilă de completarea fișei	nume, prenume, telefon de contact
<b>3</b>	Numărul fișei medicale	
<b>4</b>	Ziua, luna, anul de naștere a pacientei/lui	data(ZZ-LL-AAAA); necunoscut = 9

<b>5</b>	Sexul pacientei/lui	masculin = 1; feminin = 2
<b>6</b>	Mediu de reședință	urban = 1; rural = 2
<b>7</b>	Numele medicului curant	nume, prenume, telefon de contact
<b>INTERNAREA</b>		
<b>8</b>	Instituția medicală unde a fost solicitat ajutorul medical primar	AMP = 1; AMU = 2; secția consultativă = 3; instituție medicală privată = 4; staționar = 6; adresare directă = 7; alte instituții = 8; necunoscut = 9
<b>9</b>	Numarul internărilor	primară = 3; repetată = 4; mai mult de două ori = 6 ;
<b>10</b>	Data și ora internării în spital	data (ZZ: LL: AAAA); ora (00:00); necunoscut = 9
<b>11</b>	Durata internării în spital (zile)	număr de zile; necunoscut = 9
<b>12</b>	Transferul în alte secții	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9 terapie intensivă = 2; alte secții = 3
<b>13</b>	Respectarea criteriilor de internare	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>DIAGNOSTICUL</b>		
<b>14</b>	Efectuarea metodelor de depistare a caracterului procesului în SP și MO	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9;
<b>15</b>	Efectuarea metodelor pentru determinarea tipului LA	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9;
<b>16</b>	Efectuarea metodelor de determinare a particularităților organismului	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9;
<b>17</b>	Cosultat de alți specialiști	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9;
<b>18</b>	Investigații indicate de către alți specialisti	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9
<b>ISTORICUL MEDICAL AL PACIENTILOR</b>		
<b>19</b>	Modul prin care s-a stabilit diagnosticul	adresare directă = 1; screening = 2; centrul consultativ = 3; oncologul raional = 4; hematologul municipal = 6; necunoscut = 9
<b>20</b>	Efectuarea profilaxie primare și secundare	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>21</b>	Etapa stabilirii diagnosticului	precoce = 2; tardiv = 3; necunoscut = 9
<b>22</b>	Face parte pacienta/ul din grupul de risc	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>23</b>	Managementul starilor de urgență	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9
<b>24</b>	Maladii concomitente înregistrate	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>TRATAMENTUL</b>		
<b>25</b>	Unde a fost inițiat tratamentul	AMP = 2; secția consultativă = 3; staționar = 4; instituție medicală privată = 6; alte instituții = 7; la domiciliu = 8; necunoscut = 9
<b>26</b>	Evaluarea scorului de risc al LA	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9 risc minimal= 2; risc intermidiar = 3; risc maximal=4
<b>27</b>	Tratamentul etiopatogenetic	nu = 0; da = 1; corticosteroizi = 2; chimioterapie = 3; transplant medular = 4; necunoscut = 9
<b>28</b>	Tratamentul simptomatic	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>29</b>	Complicații înregistrate	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>30</b>	Efecte adverse înregistrate	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
<b>31</b>	Respectarea criteriilor de monitorizare clinică	nu = 0; da = 1; nu a fost necesar = 5; necunoscut = 9

32	Rezultatele tratamentului	remisiune completă = 1; remisiune parțială = 2; ameliorare clinico-hematologică = 3; fără efect = 4; progresare = 5; complicații = 6; necunoscut = 9
33	Efectuarea măsurilor de reabilitare	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9
34	Respectarea criteriilor de externare	nu = 0; da = 1; necunoscut = 9; recomandări = 2; consilierea pacientei/lui = 3; consilierea ruedelor = 4
35	Supravegherea pacientei/lui	nu = 0; da = 1; medicul AMP = 2; oncologul raional = 3; hematologul municipal = 4; Institutul Oncologic = 5; necunoscut = 9;
36	Data externării/transferului sau decesului	data externării/transferului (ZZ: LL: AAAA); necunoscut = 9
		data decesului (ZZ: LL: AAAA); necunoscut = 9

### Anexa 3. Clasificarea puterii aplicative a gradelor de recomandare

Puterea aplicată	Cerințe
Standard	Standardele sunt norme care trebuie să fie aplicate strict și trebuie urmate în cvasitotalitatea cazurilor, excepțiile fiind rare și greu de justificat.
Recomandare	Recomandările prezintă un grad scăzut de flexibilitate, nu au forța standardelor, iar atunci când nu sunt aplicate, acest lucru trebuie justificat rațional, logic și documentat.
Opțiune	Opțiunile sunt neutre din punctul de vedere al alegerii unei conduite, indicând faptul, că sunt posibile mai multe tipuri de intervenții și că diferenți medici pot lua decizii diferite. Ele pot contribui la procesul de instruire și nu necesită justificare.

### Clasificarea nivelelor de dovezi/de evidențe

Nivel de dovezi/ de evidențe	Cerințe pentru corespundere
Nivel I a	Dovezi obținute din metaanaliza unor reviuri sistematice, studii randomizate și controlate.
Nivel I b	Dovezi obținute din cel puțin un studiu randomizat și controlat, bine conceput, cu metodologie riguroasă.
Nivel II a	Dovezi obținute din cel puțin un studiu clinic controlat, fără randomizare, bine conceput, cu metodologie riguroasă.
Nivel II b	Dovezi obținute din cel puțin un studiu cvasi experimental bine conceput, preferabil de la mai multe centre sau echipe de cercetare.
Nivel III	Dovezi obținute din studii descriptive, bine concepute, cu metodologie riguroasă, studii comparative, de corelație și caz-control.
Nivel IV	Dovezi obținute de la comitete de experți sau din experiența clinică a unor experți recunoscuți ca autoritate în domeniu.
Nivel V	Serii de cazuri și opinii ale experților.

**Clasificarea puterii științifice a gradelor de recomandare**

<b>Gradul</b>	<b>Cerințe</b>	<b>Corespondere</b>
Grad A	În baza a cel puțin unui studiu randomizat și controlat ca parte a unei liste de studii de calitate, publicate la tema acestei recomandări.	Nivel de dovezi Ia sau I b
Grad B	În baza unor studii clinice bine controlate, dar non-randomizate, publicate la tema acestei recomandări.	Nivel de dovezi II a, II b sau III
Grad C	În baza unor dovezi obținute din rapoarte sau din opinii ale unor comitete de experți, sau din experiența clinică a unor experți recunoscuți ca autoritate în domeniu, atunci când lipsesc studii clinice de bună calitate aplicabile direct acestei recomandări.	Nivel de dovezi IV
Grad D	În baza unor recomandări bazate pe experiența clinică a grupului tehnic de elaborare a acestui ghid sau protocol.	Nivel de dovezi V

*Anexa 4. Componente sanguine și proprietățile acestora*

<b>Nr. d/o</b>	<b>Denumire</b>	<b>proprietăți</b>
<b>1. Componente sanguine eritrocitare</b>		
<b>1.1 Informații generale</b> - Eticheta sau fisa de însoțire a produsului va conține următoarea informație: datele de identificare ale producătorului, numărul unic de identificare, apartenența grupului sanguin după sistemul ABO, RhD, Kell (după caz fenotip), calificativul anticorpi antieritrocitari, data producerii, denumirea soluției de anticoagulant, denumirea componentului sanguin, data expirării, greutatea componentului sanguin, condiții de pastrare și mențiunea validat.		
<b>1.2 Proprietăți specifice:</b>		
1.2.1	Concentrate eritrocitar (CE)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,65 - 0,75 și Hb un minim de 45 g. Produsul conține toate eritrocitele și o mare parte din leucocite (cca $2,5 - 3,0 \times 10^9$ celule) din unitatea de sânge din care a fost produsă. Greutate $280 \pm 50$ gr.
1.2.2	Concentrate eritrocitar cu soluție aditivă (CEAD)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,5 - 0,7 și Hb un minim de 45 g. Produsul conține toate eritrocitele și o mare parte din leucocite (cca $2,5 - 3,0 \times 10^9$ celule) din unitatea de sânge din care a fost produsă. Greutate $330 \pm 50$ gr.
1.2.3	Concentrat eritrocitar deleucocitat (CEDL)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,65 - 0,75 sau 0,50- 0,70, Hb un minim de 40g-43g. Produsul conține toate eritrocitele din unitatea de sânge din care a fost produsă. Conținutul în leucocite este inferior valorii de $1,2 \times 10^9$ sau $1,0 \times 10^6$ celule/unitate. Greutate $250 \pm 50$ gr.
1.2.4	Concentrat eritrocitar deleucocitat cu soluție aditivă (CEDLAD)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,5 - 0,7 și Hb un minim de 43 g. Produsul conține toate eritrocitele din unitatea de sânge din care a fost produsă. Conținutul în leucocite este inferior valorii de $1,2 \times 10^9$ sau $1,0 \times 10^6$ celule/unitate. Greutate $300 \pm 50$ gr.
1.2.5	Concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,65 - 0,75, Hb un minim de 40g. Produsul conține toate eritrocitele

	(CEA)	din unitatea de sânge din care a fost produsă. Conținutul în leucocite este inferior valorii de $1,0 \times 10^6$ celule/unitate. Greutate $250 \pm 50$ gr.
1.2.5	Concentrat eritrocitar de afereză deleucocitat cu soluție aditivă (CEAAD)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,5 - 0,7, Hb un minim de 40g. Produsul conține toate eritrocitele din unitatea de sânge din care a fost produsă. Conținutul în leucocite este inferior valorii de $1,0 \times 10^6$ celule/unitate. Greutate $300 \pm 50$ gr.
1.2.6	Concentrat eritrocitar deplasmatizat (CED)	O unitate de component sanguin are hematocritul de 0,65 - 0,75, Hb un minim de 40g. Produsul conține eritrocite din unitatea de sânge din care a fost produsă iar conținutul în leucocite este inferior valorii de $1,0 \times 10^6$ celule/unitate. Greutate $200 \pm 50$ gr.

## 2. Componente sanguine plachetare (trombocitare)

**2.1 Informații generale** - Eticheta sau fisa de însotire a produsului va conține următoarea informație: datele de identificare ale producătorului, numărul unic de identificare, apartenența grupului sanguin după sistemul ABO (RhD și Kell pentru CPL standard), calificativul anticorpi antieritrocitari, data producerii, denumirea componentului sangvin, data expirării, greutatea componentului sangvin, condiții de pastrare și mențiunea validat.

### 2.2 Proprietăți specifice:

2.2.1	Concentrat de plachete, standard (CPL)	O unitate (doză) de produs conține un număr de trombocite cuprins între $45 - 85 \times 10^9$ , mediul de suspensie fiind plasma umană. Concentrația de leucocite este de pînă la $0,05 \times 10^9$ și de eritrocite de pînă la $0,2 \times 10^9$ pe unitate. Cantitatea unei doze este de $50 \pm 5$ gr. O doză terapeutică includ 6-8 doze standard.
2.2.2	Concentrat de plachete de afereză (CPLA)	O unitate (doză) de produs conține un număr de trombocite mai mare de $200 \times 10^9$ , mediul de suspensie fiind plasma umană. Concentrația de leucocite reziduale este de pînă la $0,3 \times 10^6$ . Cantitatea unei doze este de $150 \pm 50$ gr.
2.2.3	Concentrat de plachete de afereză deleucocitat (CPLD)	O unitate (doză) de produs conține un număr de trombocite de $200 \times 10^{11}$ , mediul de suspensie fiind soluția aditivă. Concentrația de leucocite reziduale este de pînă la $1,0 \times 10^6$ . Cantitatea unei doze este de $150 \pm 50$ gr.
2.2.4	Amestec de concentrație de plachete (ACPL)	O unitate (doză) de produs conține un număr de trombocite mai mare de $200 \times 10^{11}$ , mediul de suspensie fiind plasma umană sau soluție aditivă. Concentrația de leucocite reziduale este de pînă la $1,0 \times 10^6$ . Cantitatea unei doze este de $200 \pm 50$ gr.
2.2.5	Amestec de concentrație de plachete deleucocitat (ACPLD)	O unitate (doză) de produs conține un număr de trombocite mai mare de $200 \times 10^{11}$ , mediul de suspensie fiind plasma umană sau soluție aditivă. Concentrația de leucocite reziduale este de pînă la $1,0 \times 10^6$ . Cantitatea unei doze este de $200 \pm 50$ gr.

## 3. Componente sanguine plasmaticice

**3.1 Informații generale** - Eticheta sau fisa de însotire a produsului va conține următoarea informație: datele de identificare ale producătorului, numărul unic de identificare, apartenența

grupului sanguin după sistemul ABO, calificativul anticorpi antieritrocitari, data producerii, denumirea componentului sanguin, data expirării, greutatea componentului sanguin, condiții de pastrare și mențiunea ”validat”.

### 3.2 Proprietăți specifice:

3.2.1	Plasmă proaspăt congelată (PPC)	O unitate de component sanguin conține, la valori plasmaticice normale, factori stabili de coagulare, albumina și imunoglobuline, în mediu, nu mai puțin de 50g/l din concentrația totală de proteine. 100 gr de produs conține nu mai puțin de 70 UI de factor VIII și cantități cel puțin similare de alți factori de coagulare, precum și inhibitori naturali prezenti. Greutate 300±50 gr.
3.2.2	Crioprecipitat (CPF8)	O unitate (doză) de produs conține cea mai mare parte din factorul VIII, factorul Willebrand, fibrinogen, factorul XIII și fibronectină, prezente în plasma proaspăt prelevată și/sau separată. Fiecare unitate conține factorul VIII nu mai puțin de 70 UI la unitate și fibrinogen nu mai puțin de 140 mg la unitate. Cantitatea unei doze este de 10-20±5gr.

### Anexa 5. Alternative pentru transfuzia de componente sanguine

#### A) Componente eritrocitare

Informație despre pacient	Componente eritrocitare și gradul de prioritate în aplicarea alternativă							
ABO/Rh/Kell pacient	1-a	a 2-a	a 3-a	a 4-a	a 5-a	a 6-a	a 7-a	a 8-a
0 Rh pozitiv Kell negativ/pozitiv	0 Rh poz Kell neg	0 Rh neg Kell neg						
0 Rh negativ Kell negativ/pozitiv	0 Rh neg Kell neg	0 Rhpoz * Kell neg						
A Rh pozitiv Kell negativ/pozitiv	A Rh poz Kell neg	A Rh neg Kell neg	0 Rh poz Kell neg	0 Rh neg Kell neg				
A Rh negativ Kell negativ/pozitiv	A Rh neg Kell neg	0 Rh neg Kell neg	A Rhpoz * Kell neg	0 Rhpoz * Kell neg				
B Rh pozitiv Kell negativ/pozitiv	B Rh poz Kell neg	B Rh neg Kell neg	0 Rh poz Kell neg	0 Rh neg Kell neg				
B Rh negativ Kell	B Rh neg	0 Rh neg	B Rhpoz	0 Rhpoz				

negativ/pozitiv	Kell neg	Kell neg	* Kell neg	* Kell neg				
AB Rh pozitiv Kell negativ/pozitiv	AB Rh poz Kell neg	A Rh poz Kell neg	B Rh poz Kell neg	AB Rh neg Kell neg	A Rh neg Kell neg	B Rh neg Kell neg		
AB Rh negativ Kell negativ/pozitiv	AB Rh neg Kell neg	A Rh neg Kell neg	B Rh neg Kell neg	0 Rh neg Kell neg	AB Rhpoz * Kell neg	A Rhpoz * Kell neg	B Rhpoz * Kell neg	0 Rhpoz* Kell neg

Consultați directorul medical sau persoana autorizată în acest scop

\* În situații care pun în pericol viața pacientului, la decizia medicul/clinician autorizat unitatea de component eritrocitar Rh pozitiv poate fi eliberat pacienților de Rh negativ.

\* Rolul directorului medical este să se discute cu medicul/clinician autorizat pentru a determina dacă este nevoie să se administreze imunoglobulina umană anti Rhesus.

### B) Componente plasmaticice, inclusiv crioprecipitat

Informație despre pacient	Componente plasmaticice și crioprecipitat și gradul de prioritate în aplicarea alternativă		
AB0 pacient	1-a	a 2-a	
0	0	AB	
A	A	AB	
B	B	AB	
AB	AB		

### C) Componente plachetare (trombocitare)

Informație despre pacient	Componente trombocitare și gradul de prioritate în aplicarea alternativă			
Concentrat de trombocite standard				
AB0/Rh/Kell pacient	1-a	a 2-a	a 3-a	a 4-a
0 Rh pozitiv Kell pozitiv/negativ	0 Rh pozitiv Kell negativ	0 Rh negativ Kell negativ		
0 Rh negativ Kell pozitiv/negativ	0 Rh negativ Kell negativ			
A Rh pozitiv Kell pozitiv/negativ	A Rh pozitiv Kell negativ	A Rh negativ Kell negativ		
A Rh negativ Kell pozitiv/negativ	A Rh negativ Kell negativ			
B Rh pozitiv Kell pozitiv/negativ	B Rh pozitiv Kell negativ	B Rh negativ Kell negativ		
B Rh negativ Kell pozitiv/negativ	B Rh negativ Kell negativ			
AB Rh pozitiv Kell pozitiv/negativ	AB Rh pozitiv Kell negativ	AB Rh negativ Kell negativ		
AB Rh negativ Kell pozitiv/negativ	ABRh negativ Kell negativ			

<i>Concentratul de trombocite de afereză suspendat în plasmă sau amestecul de concentrate de placete suspendate în plasma*</i>				
<i>ABO pacient</i>	1-a	a 2-a	a 3-a	a 4-a
0	0	AB		
A	A	AB		
B	B	AB		
AB	AB			
<i>Concentratul de trombocite de afereză în soluție de resuspendare sau amestecul de concentrate de placete în soluție de resuspendare*</i>				
<i>ABO pacient</i>	1-a	a 2-a	a 3-a	a 4-a
0	0	AB	A	B
A	A	AB	B	0
B	B	AB	A	0
AB	AB	A	B	0

\*Nu se va lua în considerație aprtaenenta de grup sanguin după sistemul Rhesus și Kell

## BIBLIOGRAFIE

1. Acute Myelogenous Leukemia, Guidebook: a comprehensive guide to symptoms, treatment, research, and support, 2012, p.51.
2. American Cancer Society. Leukemia- Acute Myeloid ( Myelogenous),Guide, 2015, p.170.
3. American Cancer Society. Leukemia- Acute Limphocytic ( Adults), Guide, 2015,p.47.
4. American Cancer Society. *Cancer Facts & Figures 2012*. Atlanta, Ga: American Cancer Society; 2012.
5. Appelbaum FR. Acute myeloid leukemia in adults. In: Abeloff MD, Armitage JO, Niederhuber JE, Kastan MB, McKenna WG, eds. Abeloff's *Clinical Oncology*. 4th ed. Philadelphia, Pa: Elsevier; 2008:2215-2234.
6. Cashen AF, Schiller GJ, O'Donnell MR, DiPersio JF. Multicenter, phase II study of decitabine for the first-line treatment of older patients with acute myeloid leukemia. *J Clin Oncol*. 2010 Feb 1; 28(4): 556-61.
7. Corcimaru I. Hematologie, Chișinău, 2007:155-178.
8. Dohner H., Estey E.H., Amadori S. and al. Diagnosticul and management of acute myeloid leukemia in adults > recommendations from an international expert panel, on behalf of the European. *Blood*.2012,115:453-474.
9. Faderl S, O'Brien S, Pui CH, et al. Adult acute lymphoblastic leukemia: concepts and strategies. *Cancer*. 2010;116:1165-1176.
10. Gore SD, Gojo I, Sekeres MA, et al. Single cycle of arsenic trioxide-based consolidation chemotherapy spares anthracycline exposure in the primary management of acute promyelocytic leukemia. *J Clin Oncol*. 2010 Feb 20;28(6):1047-53.
11. Lo-coco F., Avvisati G., Vignetti M and al. Front-line treatment of acute promyelocytic leukemia with AIDA induction followed by risk-adapted consolidation for adults younger than 61 years: results of the AIDA-200 trial of the GIMEMA Group. *Blood*, 2010,116:3171-3179.
12. Marks DI. Treating the “older” adult with acute lymphoblastic leukemia. In: Hematology, 2010. American Society of Hematology Education Program Book.2010:13-20.
13. National Cancer Institute. Physician Data Query (PDQ). Adult Acute Myeloid Leukemia Treatment. 2011.

14. National Cancer Institute. Physician Data Query (PDQ). Adult Acute Lymphoblastic Leukemia Treatment. 2011.
15. Vardiman J.W., Harris N.L., Brunning R.D. The World Health Organization (WHO) classification of the myeloid neoplasms. Blood, 2002;100:2292-2302.
16. Zuckerman T., Ganyel C., Tallman M.S., Rowe J.M. How I treat hematologic emergencies in adults with acute leukemia, Blood, 2012, 120:1993-2002.
17. Савченко В.Г. Программное лечение лейкозов, Москва, 2008: стр.484.
18. Arber, Daniel A., et al. The 2016 revision to the World Health Organization classification of myeloid neoplasms and acute leukemia. Blood, 2016, 127,20: 2391-2405.
19. Swerdlow, Steven H., et al. The 2016 revision of the World Health Organization classification of lymphoid neoplasms. Blood, 2016, 127, 20: 2375-2390.