

Bệnh bạch cầu (ung thư máu) cấp tính ở trẻ em, thanh thiếu niên và thanh niên

Hướng dẫn chăm sóc bệnh ung thư tốt nhất



Về hướng dẫn này

Khi được cho biết mình hoặc con của mình mắc phải hoặc có thể mắc phải bệnh bạch cầu cấp tính, bạn có thể cảm thấy choáng ngợp. Nhiều thứ có thể xảy ra nhanh chóng, và bạn có thể có nhiều câu hỏi. Tài liệu này có thể giúp hướng dẫn bạn, gia đình và bạn bè của bạn qua trải nghiệm này.

Thông tin và hỗ trợ

Để biết thêm thông tin về bệnh bạch cầu, hãy truy cập trang mạng của Leukaemia Foundation www.leukaemia.org.au/leukaemia.

Cancer Council: Muốn biết thêm thông tin và hỗ trợ, hãy gọi số **13 11 20** để nói chuyện với một chuyên viên y tế có kinh nghiệm hoặc truy cập www.cancer.org.au.

Leukaemia Foundation: Để nói chuyện với một chuyên viên y tế kinh nghiệm có thể cung cấp cho bạn những thông tin cụ thể về căn bệnh, trả lời các câu hỏi, trao đổi về những quan tâm và kết nối bạn với các nhóm hỗ trợ bệnh ung thư máu, hãy gọi số **1800 620 420** hoặc truy cập www.leukaemia.org.au. Nhóm cũng có thể giúp đỡ các quan tâm thiết thực chẳng hạn như chỗ ăn ở gần nơi điều trị, đưa đón đến các cuộc hẹn và hỗ trợ tài chính.

Canteen: Hãy gọi số **1800 835 932** để biết thêm thông tin, quản lý trường hợp cá nhân, tư vấn, các chương trình trị liệu và hỗ trợ về giáo dục và nghề nghiệp dành cho thanh niên và thanh thiếu niên (12 – 25 tuổi) mà bản thân hoặc người nhà bị ảnh hưởng bởi việc chẩn đoán ung thư. Canteen cũng cung cấp hỗ trợ cho cha mẹ của những bạn trẻ này. Bạn cũng có thể truy cập www.canteen.org.au.

Redkite: Hãy gọi số **1800 592 410** để được hỗ trợ miễn phí, thiết thực về mặt cảm xúc và tài chính cho tất cả thành viên của gia đình có con bị ung thư (từ 18 tuổi trở xuống). Hỗ trợ gồm có dịch vụ tư vấn dành cho tất cả thành viên (kể cả trẻ em), các nhóm hỗ trợ người đồng bệnh, hỗ trợ tài chính và giúp kết nối với những dịch vụ hỗ trợ liên quan. Bạn cũng có thể truy cập www.redkite.org.au.

Nhiều thông tin có sẵn ở phần 'Resource' (Các nguồn tài liệu) của quá trình chăm sóc tối ưu đối với bệnh bạch cầu cấp tính ở trẻ em, thanh thiếu niên và thanh niên www.cancer.org.au/OCP.

Translating and Interpreting Service (TIS- Dịch vụ Thông Biên dịch): Nếu bạn cần một thông dịch viên, hãy gọi TIS qua số **13 14 50** hoặc truy cập www.tisnational.gov.au.

Các xét nghiệm và giới thiệu ban đầu

Các triệu chứng

Bác sĩ gia đình (GP) hoặc bác sĩ chăm sóc sơ kỳ khác sẽ khám tổng quát xem họ có thể tìm ra điều gì khiến bạn / con bạn không khỏe hay không. Họ sẽ hỏi về bất kỳ những triệu chứng nào chẳng hạn như sốt hoặc bị bầm dai dẳng không rõ nguyên nhân, cực kỳ mệt mỏi, bị tái nhiễm trùng, đau trong xương mà không có nguyên nhân rõ ràng, không thể từ chối bước đi và/ hoặc trông nhợt nhạt.

Những xét nghiệm ban đầu mà bạn có thể làm

Kiểm tra thể chất. Để kiểm tra các dấu hiệu và triệu chứng của bệnh bạch cầu cấp tính thì điều này có thể gồm có việc thăm khám vùng bụng.

Xét nghiệm máu. Một mẫu máu sẽ được lấy và gửi đến phòng thí nghiệm để kiểm tra.

Thư giới thiệu

Nếu GP nghi ngờ bệnh bạch cầu cấp tính thì họ sẽ giới thiệu bạn / con bạn đến một bác sĩ huyết học hoặc bác sĩ chuyên khoa ung thư (bác sĩ chuyên khoa) ở một bệnh viện công hoặc phòng khám tư để làm thêm các xét nghiệm. Bác sĩ huyết học là bác sĩ được đào tạo chuyên sâu về những bệnh ảnh hưởng đến máu và tủy xương.



Việc người nhà, người chăm sóc hoặc một người bạn dự các cuộc hẹn cùng với bạn có thể hữu ích.



Hãy cho bác sĩ biết điều gì ở một bác sĩ chuyên khoa là quan trọng nhất đối với bạn / con của bạn (ví dụ như họ chuyên về bệnh bạch cầu, chi phí, địa điểm, thái độ đối với bệnh nhân, chuyên môn).



Các khung thời gian

Nếu nghi ngờ hoặc xác nhận mắc bệnh bạch cầu cấp tính thì việc giới thiệu đến bác sĩ chuyên khoa nên được tiến hành **ngay lập tức**. Việc này có thể được thực hiện qua điện thoại.



Hãy nhờ GP giới thiệu các nguồn thông tin và hỗ trợ tin cậy – những điều này cũng có thể chia sẻ với gia đình và bạn bè.



Hãy nói chuyện với GP/bác sĩ chuyên khoa về cách kiểm soát những tình trạng sức khỏe khác trong khi điều trị ung thư và cho họ biết nếu bạn có bất kỳ lo ngại nào.



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Tôi / con tôi có thể chọn bác sĩ chuyên khoa không?
- Những dịch vụ hỗ trợ về cảm xúc và sức khỏe tâm thần nào có sẵn? Làm sao để tiếp cận được những dịch vụ đó?
- Tôi có thể lựa chọn bệnh viện công hay tư được không?
- Những khác nhau giữa việc được điều trị ở hệ thống công và tư là gì?
- Liệu anh chị em có nguy cơ cao bị bệnh bạch cầu cấp tính không?



Việc giữ một cuốn nhật ký viết tay hoặc lưu giữ kỹ thuật số các chi tiết điều trị và các cuộc hẹn với GP và các bác sĩ chuyên khoa là một ý hay. Bạn có thể xin phép được ghi lại các cuộc hẹn. Việc đem theo một danh sách các câu hỏi và yêu cầu một văn bản về kế hoạch điều trị cũng có thể hữu ích. Đây có thể là một nguồn thông tin quan trọng sau này trong cuộc đời.



Đừng bỏ qua các dấu hiệu và triệu chứng mới. Hãy báo cho GP hoặc bác sĩ chuyên khoa. Hãy tin tưởng vào bản thân. Việc kiên trì KHÔNG SAO cả.

Việc đi lại để làm các xét nghiệm, điều trị và chăm sóc

Bạn có thể phải đi lại để gặp bác sĩ chuyên khoa, trải qua các xét nghiệm hoặc tiếp cận việc điều trị, đặc biệt nếu bạn sống ở nông thôn hay vùng tỉnh thành. Trong một số trường hợp, có thể bạn phải xa nhà một thời gian lâu. Các dịch vụ hỗ trợ về chỗ ăn ở và đi lại có sẵn và chúng tôi khuyến khích bạn có gia đình hỗ trợ trong khi điều trị.

Sức khỏe tâm thần và cảm xúc

Kết quả chẩn đoán bị ung thư máu có thể ảnh hưởng đến sức khỏe tâm thần và cảm xúc của bạn. Các tổ chức hỗ trợ cho bệnh nhân, bác sĩ gia đình hay chuyên viên sức khỏe khác (ví dụ như chuyên viên tâm lý hoặc nhân viên xã hội) có thể giúp bạn hiểu rõ kết quả chẩn đoán và phát triển các chiến lược đối phó. Họ có thể giúp bạn tiếp cận một kế hoạch điều trị sức khỏe tâm thần nếu được yêu cầu.

Chẩn đoán và lập kế hoạch điều trị

Bác sĩ chuyên khoa huyết học/bác sĩ chuyên khoa sẽ làm thêm các xét nghiệm để chẩn đoán bệnh bạch cầu cấp tính và giúp quyết định cách điều trị tốt nhất.

Bạn / con của bạn có thể làm một hoặc nhiều xét nghiệm:

- **Sinh thiết tủy xương.** Một mẫu tủy xương nhỏ được lấy ra từ mặt sau của xương hông/ xương chậu dưới tác dụng của thuốc gây tê cục bộ, trong một số trường hợp có thể gây mê nhẹ. Đối với trẻ em thì việc này thông thường được gây mê. Các mẫu này sẽ được gửi đến phòng thí nghiệm để kiểm tra xem liệu có phát hiện ra bệnh bạch cầu cấp tính hay không, và trong một số trường hợp là để kiểm tra cụ thể hơn.
- **Chọc dò thắt lưng.** Người ta dùng một cây kim để chọc vào giữa hai xương thắt lưng (đốt sống) ở lưng dưới để lấy ra một mẫu dịch chất xung quanh tủy sống (gọi là dịch não tủy). Đối với trẻ em thì việc này thông thường được gây mê.



Các khung thời gian

Các xét nghiệm thường được thực hiện **vào cùng ngày mà** bạn đến dịch vụ chuyên khoa ung thư máu. Tuy nhiên, sau khi được bác sĩ chuyên khoa thăm định thì đôi khi các thủ tục được hoãn cho tới gần ngày phù hợp nhất



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Bệnh bạch cầu cấp tính là gì và tôi có thể tìm thêm thông tin về nó ở đâu?
- Các xét nghiệm nào có thể cần và tại sao?
- Các cuộc hẹn tái khám sẽ được gặp trực tiếp hay qua điện thoại/video, hay kết hợp?
- Tiên lượng bệnh của tôi/ con tôi là gì?
- Các cuộc hẹn và xét nghiệm sẽ tốn bao nhiêu và chúng tôi sẽ phải trả bao nhiêu?
- Chúng tôi có thể chọn nơi điều trị được không?
- Liệu việc điều trị có cần bắt đầu ngay không?
- Việc điều trị sẽ kéo dài bao lâu?
- Có thông tin nào mà tôi có thể chia sẻ cho gia đình hoặc bạn bè của tôi không?
- Dịch vụ hỗ trợ nào có sẵn cho tôi hoặc con tôi không?

Điều trị

Bác sĩ chuyên khoa sẽ thảo luận những lựa chọn điều trị cho bệnh bạch cầu cấp tính. Việc này có thể bao gồm một nhóm các chuyên gia và cần nhiều loại điều trị để đạt được kết quả tốt nhất. Nhóm sẽ làm việc với bạn và gia đình hoặc người chăm sóc của bạn để đưa ra kế hoạch điều trị.

Việc điều trị có thể bao gồm một hoặc kết hợp những cách dưới đây:

- **Hóa trị.** Người ta dùng thuốc để tiêu diệt các tế bào ung thư và ngăn chặn ung thư phát triển.
- **Xạ trị.** Liệu pháp này dùng quang tuyến để tiêu diệt các tế bào ung thư và ngăn chặn ung thư phát triển.
- **Ghép tế bào gốc dị sinh.** Việc ghép tế bào gốc này thay thế các tế bào tạo máu bị phá hủy trong khi hóa trị hoặc xạ trị liều lượng cao hoặc lâu dài. Các tế bào gốc được thu thập từ máu của người hiến tặng phù hợp. Những tế bào gốc này là những tế bào giúp cơ thể sản sinh ra những tế bào máu mới khỏe mạnh. Khi việc hóa trị kết thúc, các tế bào gốc đã thu thập trước đó được truyền nhỏ giọt vào máu của bạn qua tĩnh mạch.
- **Liệu pháp miễn dịch.** Đây là một loại điều trị ung thư giúp hệ miễn dịch của cơ thể chống lại ung thư.
- **Liệu pháp mục tiêu.** Liệu pháp này dùng thuốc tấn công những đặc điểm cụ thể của tế bào ung thư để ngăn ung thư phát triển.

Để biết thêm thông tin, hãy truy cập

www.cancer.org.au/cancer-information/treatment.

Chăm sóc hỗ trợ (điều trị hoặc dịch vụ hỗ trợ bạn qua trải nghiệm ung thư máu) cũng có sẵn, thường được cung cấp thông qua một nhóm đa ngành có thể gồm có y tá, dược sĩ, chuyên viên tâm lý, chuyên viên vật lý trị liệu và chuyên gia về chế độ ăn uống.



Các khung thời gian

Việc điều trị nên bắt đầu **càng sớm càng tốt**.

Các thử nghiệm lâm sàng

Bác sĩ chuyên khoa có thể khuyên bạn tham gia vào một thử nghiệm lâm sàng (hoặc bạn có thể hỏi liệu mình có đủ điều kiện để tham gia thử nghiệm lâm sàng nào không). Các thử nghiệm lâm sàng thường cung cấp việc tiếp cận các phương pháp điều trị mới đầy hứa hẹn nhưng chưa có sẵn cho công chúng. Nhiều người bị ung thư hiện nay đang sống lâu hơn với chất lượng cuộc sống tốt hơn nhờ những thử nghiệm lâm sàng.

Để biết thêm thông tin, hãy truy cập

www.australiancancertrials.gov.au hoặc

<https://anzchog.org/clinical-trials-research/clinical-trial-initiatives/>, hoặc tìm ở Australian

New Zealand Clinical Trials Registry (Cơ quan Đăng ký Thử nghiệm Lâm sàng của Úc và New Zealand)

www.anzctr.org.au.

Các liệu pháp bổ sung và những loại thuốc khác

Hãy nói chuyện với nhóm chăm sóc sức khỏe về bất kỳ các chất bổ sung vào chế độ ăn uống, vitamin, các trị liệu bằng thảo dược mà bạn / con của bạn muốn dùng, kể cả thuốc được kê toa và thuốc không cần kê toa (ví dụ như paracetamol hoặc ibuprofen). Một số thuốc và liệu pháp bổ sung có thể không hiệu quả với các điều trị.

Khả năng sinh sản và sức khỏe tình dục

Bệnh ung thư máu và việc điều trị ung thư máu có thể gây ra các vấn đề về khả năng sinh sản. Điều này sẽ phụ thuộc vào độ tuổi, loại ung thư máu và loại điều trị nhận được. Nếu việc này có liên quan đến bạn, hãy theo lời khuyên từ nhóm điều trị của bạn về các biện pháp tránh thai trước, trong và sau khi điều trị. Hãy thảo luận việc có con trong quá trình điều trị và nhu cầu giới thiệu đến bác sĩ chuyên khoa sinh sản và các lựa chọn để bảo tồn khả năng sinh sản trước khi bắt đầu điều trị. Việc chẩn đoán và điều trị có thể ảnh hưởng đến đời sống tình dục hoặc sức khỏe tình dục nói chung của bạn. Để được hỗ trợ và nếu cần thiết là để được giới thiệu đến các dịch vụ tư vấn, hãy liên lạc với Leukaemia Foundation qua số **1800 620 420** hoặc truy cập www.leukaemia.org.au và gõ 'Relationships and sex' (Các mối quan hệ và tình dục) ở thanh tìm kiếm.



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Bác sĩ đề nghị phương pháp điều trị nào và tại sao?
- Có lựa chọn thay thế không?
- Điều gì sẽ xảy ra nếu tôi / con tôi từ chối điều trị?
- Việc điều trị sẽ kéo dài bao lâu?
- Sẽ có chi phí điều trị nào và chúng tôi sẽ phải tự trả bao nhiêu trong chi phí đó?
- Những hoạt động/bài tập thể dục nào sẽ hữu ích trong và sau khi điều trị?
- Có chế độ ăn uống cụ thể nào để làm theo hay có thức ăn hoặc thức uống nào cần tránh trong quá trình điều trị không?
- Việc điều trị sẽ ảnh hưởng thế nào đến cuộc sống và công việc/ học hành thường ngày?
- Nhóm điều trị có ai và ai là người liên lạc chính cho bất kỳ câu hỏi nào?
- Sẽ có những tác dụng phụ ngắn hạn hoặc dài hạn nào từ việc điều trị? Chúng có thể được kiểm soát như thế nào?
- Liệu việc điều trị có ảnh hưởng đến khả năng sinh sản hay không, và nếu có thì nên cân nhắc những lựa chọn nào?



Các quyết định về chi phí

Có thể có các chi phí cho một số cuộc hẹn, xét nghiệm, thuốc men, chỗ ăn ở, đi lại hoặc đậu xe.

Hãy nói chuyện với GP, bác sĩ chuyên khoa hoặc công ty bảo hiểm y tế tư (nếu có) để biết các chi phí nào có thể được chi trả và chi phí nào có thể bạn phải tự bỏ tiền túi ra.

Nếu bạn có lo ngại nào về các chi phí, hãy nói chuyện với nhóm chăm sóc sức khỏe hoặc nhân viên xã hội về:

- việc được chính phủ thanh toán hoặc điều trị ở hệ thống công
- giúp đỡ chỗ ăn ở và / hoặc đi lại trong thời gian điều trị
- những tác động có thể có về mặt tài chính của việc điều trị và các chương trình hỗ trợ tài chính mà bạn có thể tiếp cận được
- việc điều trị có thể ảnh hưởng khả năng làm việc của bạn / con bạn ra sao.

Để biết thêm thông tin về hỗ trợ tài chính và thiết thực, hãy gọi Cancer Council qua số **13 11 20** hoặc truy cập www.cancer.org.au/support-and-services/practical-and-financial-assistance. Bạn cũng có thể liên lạc Leukaemia Foundation qua số **1800 620 420** hoặc truy cập www.leukaemia.org.au/how-we-can-help/practical-support-services.

Chăm sóc sau điều trị và hồi phục ban đầu

Việc điều trị ung thư máu có thể gây ra những thay đổi về thể chất và cảm xúc. Sự chăm sóc và hỗ trợ liên tục trong suốt và sau khi điều trị bệnh bạch cầu cấp tính có thể khác nhau tùy thuộc vào độ tuổi của bạn / con bạn và phương pháp điều trị nhận được.

Kế hoạch chăm sóc cho người chiến thắng bệnh

Bác sĩ chuyên khoa và nhóm chăm sóc sức khỏe sẽ làm việc với bạn và GP để viết ra một bản kế hoạch. Kế hoạch này sẽ giải thích:

- ai là người liên lạc chính của bạn sau điều trị
- bạn nên thăm khám thường xuyên như thế nào và những xét nghiệm nào mà việc này sẽ bao gồm
- hiểu và đối phó với những phản ứng phụ có thể xảy ra của việc điều trị
- cách để được giúp đỡ nhanh chóng nếu bạn nghĩ rằng ung thư máu đã tái phát hoặc nặng hơn
- cách chăm sóc sức khỏe toàn diện và sự an lành của bạn / con bạn.

Nhiều người lo lắng rằng bệnh ung thư máu của họ sẽ tái phát. Bác sĩ chuyên khoa và nhóm chăm sóc sức khỏe sẽ nói về những nhu cầu của bạn / con bạn và có thể giới thiệu bạn đến các chuyên viên sức khỏe và những dịch vụ hỗ trợ cộng đồng khác. Bạn có thể nhận được những thông tin khác bao gồm:

- các dấu hiệu và triệu chứng cần lưu ý nếu ung thư máu tái phát
- những tác dụng phụ của việc điều trị và các bác sĩ chuyên khoa mà bạn / con bạn có thể cần gặp
- cách đưa ra những lựa chọn lối sống lành mạnh để đem lại cơ hội hồi phục và duy trì sức khỏe tốt nhất.

Để biết thêm thông tin, hãy truy cập

<https://www.cancer.org.au/cancer-information/after-a-diagnosis/after-cancer-treatment>.



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Tôi nên liên lạc với ai nếu tôi / con tôi cảm thấy không khỏe?
- Tôi / con tôi có thể làm gì để khỏe mạnh tốt nhất có thể?
- Tôi / con tôi có thể yêu cầu được giúp đỡ thêm ở đâu?

Sống với bệnh tái phát hoặc kháng trị

Đôi khi bệnh bạch cầu cấp tính có thể trở lại sau khi điều trị (tái phát) hoặc không đáp ứng với điều trị thông thường (kháng trị). Bệnh bạch cầu cấp tính có thể tái phát như cách cũ hoặc theo cách khác.

Nếu bệnh ung thư máu tái phát, việc điều trị sẽ phụ thuộc vào thời điểm tái phát liên quan đến liệu pháp trước đó và liệu pháp này là gì. Phương pháp điều trị sẽ là liệu pháp tốt nhất hiện có cho bệnh tái phát. Trong nhiều trường hợp thì bệnh bạch cầu tái phát vẫn chữa được.



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Những lựa chọn điều trị là gì?
- Những cơ hội sẽ đem lại hiệu quả cho việc điều trị lần này là gì?
- Có sẵn thử nghiệm lâm sàng nào không?
- Hỗ trợ tài chính, thực tiễn hay cảm xúc nào có sẵn?

Hoạch định trước kế hoạch chăm sóc

GP hoặc nhóm chăm sóc sức khỏe có thể nói chuyện với bạn, gia đình và người chăm sóc của bạn về việc điều trị trong tương lai và những nhu cầu về y tế.

Chỉ thị trước về việc chăm sóc

Thỉnh thoảng được biết đến như là một di chúc sống, một chỉ thị trước về việc chăm sóc là một tài liệu ràng buộc về mặt pháp lý rằng bạn chuẩn bị để cho gia đình và nhóm chăm sóc sức khỏe của mình biết về việc điều trị và việc chăm sóc mà bạn có thể muốn hoặc không muốn trong trường hợp bạn trở nên quá yếu để tự đưa ra những quyết định đó.

Để biết thêm thông tin, hãy thăm trang www.advancecareplanning.org.au.

Quản lý triệu chứng và chăm sóc xoa dịu

Việc chăm sóc xoa dịu có thể giúp bạn / con của bạn sống khỏe mạnh nhất có thể gồm có việc kiểm soát cơn đau và các triệu chứng, hỗ trợ về mặt tâm lý xã hội và giúp đỡ trong việc xác định những mục tiêu chăm sóc. Việc chăm sóc này có thể tại nhà, trong bệnh viện hoặc một địa điểm do bạn chọn lựa. Bác sĩ chuyên khoa có thể giới thiệu đến các dịch vụ chăm sóc xoa dịu, nhưng điều này không phải lúc nào cũng có nghĩa là chăm sóc cuối đời. Ngày nay người ta có thể được giới thiệu đến những dịch vụ này sớm hơn nhiều nếu họ đang sống với bệnh ung thư máu hoặc bệnh ung thư máu của họ tái phát.

Hãy nói chuyện với GP hay bác sĩ chuyên khoa huyết học/bác sĩ chuyên khoa hoặc truy cập www.palliativecare.org.au.

Đưa ra những quyết định điều trị

Bạn / con của bạn có thể quyết định không điều trị gì cả, hoặc chỉ có một số điều trị để giảm đau và khó chịu. Bạn luôn có thể thay đổi ý định về việc điều trị của mình. Cứ nói chuyện với bác sĩ chuyên khoa. Để biết thêm thông tin, hãy truy cập www.cancer.org.au/cancer-information/treatment/advanced-cancer-treatment.



Các câu hỏi mà bạn có thể muốn hỏi

- Có thể làm gì để giảm bớt các triệu chứng?
- Những hỗ trợ bổ sung nào mà gia đình và bạn bè của tôi có thể nhận được nếu họ chăm sóc cho tôi tại nhà?
- Bác sĩ có thể giúp tôi nói chuyện với gia đình của tôi về chuyện gì đang xảy ra không?
- Những hỗ trợ nào có sẵn dành cho gia đình hoặc người chăm sóc của tôi?
- Việc giới thiệu đến một dịch vụ hỗ trợ cộng đồng có thể thực hiện được không?

Miễn trừ trách nhiệm: Hãy luôn luôn tham vấn ý kiến bác sĩ về những vấn đề ảnh hưởng đến sức khỏe của bạn. Hướng dẫn này chỉ nhằm giới thiệu tổng quát và không thay thế cho lời khuyên về y tế, pháp lý hoặc tài chính. Thông tin về ung thư luôn được liên tục cập nhật và xem xét lại bởi các công đồng y khoa và nghiên cứu. Mặc dù đã hết sức cẩn thận để bảo đảm tính chính xác tại thời điểm xuất bản, Leukaemia Foundation và các thành viên xin miễn trừ tất cả trách nhiệm cho bất kỳ thương tổn, mất mát hoặc thiệt hại nào dẫn đến từ việc sử dụng hoặc dựa vào thông tin cung cấp ở trên.

Xuất bản vào tháng Bảy năm 2022.

Nguồn tài liệu này dựa vào thông tin từ quá trình chăm sóc tối ưu cho trẻ em, thanh thiếu niên và thanh niên mắc bệnh bạch cầu (ung thư máu) cấp tính (ấn bản lần đầu), có tại www.cancer.org.au/OCP.