

Inklusionskriterier:	Ja	Nej
<ul style="list-style-type: none"> • Patienter planlagt til opstart af azacitidin med en af følgende diagnoser ifølge WHO 2016: <ul style="list-style-type: none"> ○ MDS <ul style="list-style-type: none"> ▪ Højere-risiko MDS ifølge IPSS-R (Greenberg et al., 2012), dvs. intermediate- til very high-risk (IPSS-R >3) ○ CMML <ul style="list-style-type: none"> ▪ CMML med 10-29% blaster i marv ○ AML <ul style="list-style-type: none"> ▪ AML med 20-29% blaster i marv ('low-blast count' AML) • ≥ 18 år <p>OBS Patienter med relaps er kandidater, så længe de opfylder inklusionskriterierne. Patienter med terapi-relateret MDS er kandidater, hvis de ikke har fået kemoterapi eller strålebehandling inden for de seneste 6 måneder.</p>		

Eksklusionskriterier:	Ja	Nej
<ul style="list-style-type: none"> • Patienter, som er kandidater til allogene stamcelletransplantation (ASCT) • Tidligere behandling med hypometylerende midler (azacitidin, decitabin, guadecitabin) • Et hvilket som helst forhold, der udgør et eksklusionskriterium for behandling med azacitidin • Patienter, som modtager anden aktiv kræftbehandling inklusive forsøgslægemidler med undtagelse af hydroxyurea for kontrol af hvide blodlegemer, G-CSF og permanent lav-dosis steroid (≤25 mg oral prednisolon dagligt) mod inflammatorisk sygdom • Kemoterapi eller strålebehandling inden for de seneste 6 måneder • Allergi over for C-vitamin • Sten i nyrerne eller urinvejene inden for det seneste år • Manglende evne til at forstå informationen eller manglende vilje til at underskrive samtykkeerklæringen • Manglende vilje til at imødekomme obligatoriske elementer i protokollen 		

Eksklusionskriterier:	Ja	Nej
<ul style="list-style-type: none">• Manglende vilje til at ophøre med en hvilken som helst brug af C-vitamin-tilskud eller -medicin inklusive multivitamin mindst 3 dage inden opstart af studiemedicin• Azacitidin-behandling efter ASCT		

Dato: ____/____ 20__ **Læge (underskrift):** _____ **Læge (init):** _____