

4.12.09

Heute war Liron im Kindergarten denn der Nikolaus kam in den Kindi. Es war so toll in da so fröhlich und lustig zu erleben und seine Freunde fanden es auch toll trotz Mundschutz wurde er von allen so angenommen wie damals.



Das Spektakel war nach 1 ½ h um, danach hieß es Koffer packen, denn es geht ja morgen los.

5.12.09

Heute heißt es Abschied nehmen, von Familie, Freunde und Gemeinde. Wir werden min. 5 Wochen in Tübingen wohnen und „All Inclusive“ genießen.

6.12.09 Tag -8

Heute beginnt die Konditionierung, d.h. es wird Hardcorechemo gegeben so dass sein Knochenmark komplett zerstört wird. Er bekommt jetzt doch keine Bestrahlung, da die Radiologen den Kleinen weißen Fleck im Kleinhirn zu Gesicht bekommen haben und der Meinung sind, das das eine Folge der Erstbehandlung durch die Bestrahlung ist. Eine erneute Bestrahlung wäre deshalb nicht ratsam, da die Risiken für Spätfolgen zu groß wären. Die Erste Chemo wurde um 8:00 Uhr angehängt mit dem Namen Busulofex und das bekommt er nochmals um 14:00 Uhr, 20:00 Uhr und um 02:00 Uhr. Er macht toll mit und er verträgt es gut, bis jetzt!!!

7.12.09 Tag -7

Die Nacht war gut, laut Schwestern, Ihr müsst wissen ich schlafen nicht in der Klinik sondern im Elternhaus vom Förderverein krebskranke Kinder (www.krebskranke-kinder-tuebingen.de). Es wurde mir nahe gelegt außerhalb zu schlafen denn es wird noch ganz schön anstrengend und man wäre Fitter am nächsten Tag und wäre mehr fürs Kind da und ich muss sagen es stimmt. Wir haben es Liron schon vor drei Wochen gesagt, das er sich an die Situation gewöhnen kann. Am Anfang hat er fürchterlich geschumpfen und er wolle dann nicht nach Tü. aber als wir hier dann auf Station waren und ich am Abend ging gab es kein Geschrei, er meinte nur ich solle hier bleiben aber er hat es dann Akzeptiert als ich es nochmals erklärte.

Es gab dann Heute die gleiche Medi wie gestern 4 mal Busulflex zur gleichen Uhrzeit. Man merkt Ihm noch nichts an, der Ritter steckt es weg.



8.12.09 Tag -6

Heut ist Tag -6 und man merkt so langsam das das Gift wirkt, der Appetit lässt nach und er wirkt etwas müder, aber im Ganzen ist er in guter Verfassung. Viel gibt es heute nicht zu Erzählen, wir spielen „Polizeialarm“ oder mit der Wii und KIKA ist sein bester Freund geworden!!

9.12.09 Tag -5

Heute bekommt er Busulflex das letzte mal, dann ist es vorbei mit der „leichten Chemo“ danach kommen die Harten Sachen. Es ging ihm heute soweit so gut, bisschen launisch aber i.O.

10.12.09 Tag -4

Heute bekommt er Chemo mit dem Namen VP-16, man könnte es übersetzen in „Voll Power“ denn das Zeug ist heftig. Das macht alles platt und dann bekommt er noch am Nachmittag Antikörper, d.h es werden die Reserve aus dem Knochenmark gelöst. Das hat ihn regelrecht außer Gefecht gesetzt, mit Schmerzen und Unwohl sein. Er bekam dann ein Schmerzmittel und dann ging es auch wieder. In der Nacht haben sie ihm noch einen Beutel Blut gegeben denn der HB war ganz schön gesunken. Am späten Nachmittag kam meine

Frau so dass wir hier zu Zweit sind bis Tag 0. Simeon und Mara sind soweit untergebracht und versorgt.

11.12.09 Tag -3

Der Tag 0 kommt immer näher und die Chemo immer heftiger. Heute gibt es Endoxan und wieder die Antikörper. Das war kein Zuckerschlecken für ihn Heute. Diese Antikörper machen so Grippeähnliche Symptome wie Gliederschmerzen, Kopfweh. Das alles hat er auch bekommen zusätzlich Magenkrämpfe, Fieber und Bauchweh ohne Ende. In der Nacht hat er dann auch noch Gespuckt und Fieber bekommen. Er hing dann nur noch in den Seilen und ist dann auch schnell eingeschlafen.



12.12.09 Tag -2

Hier ein paar Bilder zur Aktuellen Lage.



Wir haben es bald geschafft, aber das Gift wirkt (man sieht es an den Bildern). Er bekommt pro Tag min. 2 Transfusionen mit Thrombos und Eine Bluttransfusion. Die Schmerzen werden mit Novalgin in Schach gehalten und wenn das nicht mehr reicht bekommt er Morphin. Gegen Abend blühte er wieder ein bisschen auf, wir spielten Uno mit Oma und Opa.

