

Navn – CPR. nr.	Sygehus, afd.
------------------------	----------------------

Vejledning:

Dette Flow Sheet anvendes som afdelingens behandlings- og undersøgelsesskema (side 1) samt registreringsskema (side 2). På øverste linie er angivet observationsuge. Herunder anføres de aktuelle datoer. På undersøgelsesskemaet er med O angivet de obligatoriske undersøgelser. På registreringsskemaet er de obligatoriske undersøgelser markeret ved indrammede felter. Disse felter rummer samtidig de oplysninger, som skal indberettes til DBCG. Tidspunkterne for indberetning til DBCG er angivet øverst på registreringsskemaet med en pil.

Data indberettes online via DBCG's hjemmeside (www.dbcg.dk).

År 	Uge nr. 	Operation				
		12	15	18	21	24
Dag, md.						
	Inj. docetaxel 100 mg/m ² dag 1 + vækstfaktor	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	Adjuverende strålebehandling ¹⁾				<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
	Tabl. Tamoksifen 20 mg dgl. (præmenopausale) ²⁾					<input type="radio"/>
	Tabl. Letrozol 2,5 mg dgl. (postmenopausale) ²⁾					<input type="radio"/>
	Trastuzumab ³⁾ Dosis 1: 8 mg/kg, Dosis 2-17: 6 mg/kg	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
	Objektiv klinisk us.	<input type="radio"/> ⁴⁾		<input type="radio"/> ⁴⁾		<input type="radio"/> ⁴⁾
	Mammografi/ UL-skanning ⁵⁾					<input type="radio"/>
	Biopsi					
	Registrering af bivirkninger	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	
	Hgb., leuk., neutro., tromb.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	
	LVEF (%)	<input type="radio"/>		<input type="radio"/>		<input type="radio"/>
	Biokemi					
	Rtg. thorax					
	Knoglescintigrafi/ rtg. Skelet ⁶⁾					
	UL/ CT hepar ⁷⁾					

1) Loco-regional strålebehandling gives i henhold til DBCG's retningslinier.

2) Hvis tumor er ER/PGR positiv. Starter efter afsluttet kemoterapi og operation.

3) Hvis tumor er HER 2 positiv. Starter i forbindelse med 5. serie kemoterapi.

4) Omfatter undersøgelse med hensyn til primærtumor, modsidig mamma, regionale lymfeknuder.

5) Omfatter undersøgelse med hensyn til cikatrice/residuale mamma, modsidig mamma, regionale lymfeknuder.

6) Udføres kun, hvis der er knoglesmerter eller hvis alk. fosfatase eller serum-ca er forhøjet. Rtg. af skelet (col. totalis + bækken) udføres, hvis knoglescint. ikke kan udføres, eller hvis knoglescint. er abnorm (abnorme foci).

7) Udføres kun, hvis levertal (ASAT/ALAT eller bilirubin eller alk. fosfatase) er forhøjet.

Evt. bemærkninger.

Navn – CPR. nr.			Dosis-niveau	Epi. + Cyklo. mg/m ²	Doc. + Cyklo. mg/m ²	Doc. mg/m ²
Højde (cm)	Vægt (kg)	Overfl. 100x(m ²) ex: 1,8 m ² tast 180	0	90 + 600	75 + 600	100
			-1	60 + 500	60 + 500	75
			-2	50 + 400	50 + 400	60

Tidspunkt for indberetning markeret med pil



År	Uge nr.	12	15	18	21	24
		Dag, md.				
	5. serie					
	6. serie					
	7. serie					
	8. serie					
Docetaxel (mg)						
Tabl. Tamoksifen (mg)						
Tabl. Letrozol (mg)						
Vækstfaktor 0 = nej, 1 = ja						
Inj. Trastuzumab, Dosis-nummer	1	2	3	4	5	
Mg.						
Signatur, læge/sygeplejerske						
Mammatumor (største diameter, mm.)						
Klinisk respons (CR, PR, NC, PD)						
LVEF (%)						

NB! Blodtal og bivirkninger skal ikke indberettes for patienter i standardbehandling.

Hgb 10x(mmol/l) ¹⁾							
Leucocytter 10x(10 ⁹ /l)							
Neutrocytter 10x(10 ⁹ /l)							
Trombocytter (10 ⁹ /l)							

Dosismodifikation ved hæmatologisk toksicitet.

- Hvis neutrocytter < 1,5 10⁹/l eller trombocytter < 50 10⁹/l på planlagt behandlingsdag udsættes næste behandling til værdierne er over dette niveau. Dosis reduceres 1 niveau (node negative) eller videre behandling suppleres med vækstfaktor (node positive).

Samme anbefalinger om dosisreduktion/behandling med vækstfaktorer gælder efter febril neutropeni.

Dosering ved biokemisk toksicitet: Dosisreduktion på 1 niveau hvis bilirubin er > UNL, transaminaser > 1½ UNL eller alk. fosfortase > 2½ UNL.

Dosismodifikation ved co-morbiditet.

- Ved co-morbiditetscore på 1-2 startes behandling på niveau ÷ 1

Slimhindeaffektion 0 – 4 ²⁾							
Diarré 0 – 4							
Muskel- og ledsmærter 0 – 4							
Nervepåvirkning 0 – 4							
Hududslet 0 – 3							
Negleforandringer 0 – 2							
Opkastning 0 – 4							
Kvalme 0 – 4							
Træthed 0 – 4							
Vædskeophobning 0 – 3							
Febril neutropeni 0 - 4							
Andre (noter i journal) 0 – 4							
Menstruation 0 – 4 ³⁾							
Kølehandske anvendt 0 = nej, 1 = ja							

1) Indtastning: Hgb., ex: 5,6 (mmol/l) tast: 56, Leucocytter, ex: 3,5 10⁹/l, tast: 35, Neutrocytter, ex: 1,5 10⁹/l tast: 15, Trombocytter, ex: 250 10⁹/l tast: 250

2) Gradering af ikke hæmatologiske bivirkninger og evt. dosisreduktion, se flow sheet, 1. år serie 1-3, side 3-5.

3) Menstruation: 0 = norm.; 1 = menoragi; 2 = oligomen. (interv. øget < 100%); 3 = oligomen. (interv. øget 100-200 %); 4 = amen.

Gradering af bivirkninger

Grad	0	1	2	3	4
Slimhinde irritation i mund og svælg	Ingen	Rødme eller sår som ikke er ømme eller kun lidt ømme	Smertende rødmen eller sår. Kan dog synke og spise	Smertende rødmen eller sår. Kan ikke synke og må have væske i et drop	Alvorlige sår. Må have væske og ernæring i drop. Vejrtrækningsbesvær
Diarre	Ingen	Lidt, men mindre en 4 gange om dagen	4-6 gange dagligt eller diare om natten	Mere end seks gange om dagen	Så meget at det krævede indlæggelse
Muskel og led smerter	Ingen	Let smerte, påvirker ikke ens funktioner	Moderate smerter, påvirker ens funktion, men ikke ens daglige liv (smertestillende medicin er nødvendig)	Svære smerter, påvirker ens funktion, og ens daglige liv (smertestillende medicin er nødvendig)	Voldsomme, invaliderende smerter
Nerve påvirkning	Ingen	Forbigående stikken/ prikken i fingre/tær	Let vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der ikke påvirker daglige funktion	Vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der påvirker den daglige funktion	Vedvarende følelsesløshed i fingre/tær der påvirker den daglige funktion
Hududslæt	Ingen	Let udslæt der kan kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt der vanskeligt kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt med smertende sår, der ikke kontrolleres med medicin	
Negle-ændringer	Ingen	Farveændring, riller, flosser	Delvis eller hel tab af negle eller smerter i neglebånd		
Opkastning	Ingen	En opkastning på et døgn	2-5 opkastninger på et døgn	Flere en 5 opkastninger på et døgn, eller behov for væske i et drop	Uafbrudt opkastninger som kræver indlæggelse
Kvalme	Ingen	Let kvalme, men kan spise	Svær kvalme, besvær med at spise og drikke	Kan hverken spise eller drikke	Meget svær kvalme som kræver indlæggelse
Træthed	Ikke træt	Lidt mere træt end vanlig	Moderat træt, vanskeligheder ved at overkomme daglige funktioner	Voldsomt træt, kan lige knapt overkomme daglige gøremål	Invaliderende træt
Væske-ophobning	Ingen	Let væskeophobning, ikke behandlings-krævende	Væskeophobning, kræver vanddrivende medicin	Væskeophobning der influerer på funktionsniveau og ikke afhjælpes af vanddrivende medicin	
Febril neutropeni				Tilstede	Livstruende konsekvenser (fx septisk chok, hypotension, acidose, nekrose).
Andre bivirkninger (beskriv med få)					

DBCG 2009-b, -bt, -d, -dt og DBCG 07 - READ

DANISH BREAST CANCER COOPERATIVE GROUP

Dosisreduktion

Hæmatologiske bivirkninger medfører behandling med vækstfaktor/reduktion som anført i protokollen.

Dosis af alle kemoterapistoffer reduceres et dosisniveau ved:

S-bilirubin over øvre normalværdi, transaminaser mere end 1½ gang over normalværdi eller basiske fosfataser mere end 2½ gang over øvre normalværdi.

Ikke-hæmatologisk bivirkninger/toksicitet under behandling medfører:

Grad	1	2	3	4
Slimhinde irritation i mund og svælg	Rødme eller sår som er uømme eller kun lidt ømme	Smertende rødmen eller sår. Kan dog synke og spise	Smertende rødmen eller sår. Kan ikke synke og må have væske i et drop	Alvorlige sår. Må have væske og ernæring i drop. Vejrtrækningsbesvær
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Diarre	Lidt, men mindre en 4 gange om dagen	4-6 gange dagligt eller diare om natten	Mere en seks gange om dagen	Så meget at det krævede indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Muskel og led smærter	Let smerte, påvirker ikke ens funktioner	Moderate smærter, påvirker ens funktion, men ikke ens daglige liv (smertestillende medicin nødvendigt)	Svære smærter, påvirker ens funktion, og ens daglige liv (smertestillende medicin nødvendigt)	Voldsomme, invaliderende smærter
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Nerve påvirkning	Forbigående stikken/ prikken i fingre/tær	Let vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der ikke påvirker daglige funktion	Vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der påvirker den daglige funktion	Vedvarende følelsesløshed i fingre/tær der påvirker den daglige funktion
Dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	Stop eller tilbage på EC	
Hududslæt	Let udslæt der kan kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt der vanskeligt kontrolleres med creme eller kløestillende midl	Udslæt med smertende sår, der ikke kontrolleres med medicin	

Grad	1	2	3	4
Dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	Stop eller tilbage på EC	
Negle-ændringer	Farveændring, riller, flosser	Delvis eller hel tab af negle eller smerter i neglebånd		
Dosis Opkastning	Uændret En opkastning på et døgn	Uændret 2-5 opkastninger på et døgn	Flere en 5 opkastninger på et døgn, eller behov for væske i et drop	Uafbrudt opkastninger som kræver indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Kvalme	Let kvalme, men kan spise	Svær kvalme, besvær med at spise og drikke	Kan hverken spise eller drikke	Meget svær kvalme som kræver indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Væske-ophobning	Let væskeophobning, ikke behandlingskrævende	Væskeophobning, kræver vanddrivende medicin	Væskeophobning der influerer på funktionsniveau og ikke afhjælpes af vanddrivende medicin	
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2 gang: Stop eller tilbage på EC	

Ikke-hæmatologisk bivirkninger/toksicitet på næstekommende behandlingsdag medfører

1 gang <= 2: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter samme dosis
 2 gang <= 2: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter nedsat dosis

1 gang <= 3: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter nedsat dosis
 2 gang <= 3: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter stop eller anden kemoterapi