

Navn – CPR-nr.			Hospital, department					
Start år	Md./nr.	Baseline T1 ²⁾	3 md. T2	6 md. T3	1 år T4	2 år T5	Årligt 3-10 år	
	Dato ¹⁾							
Udlevering ³⁾ : Tabl. Atorvastatin 80 mg/placebo Ja/Nej			0	0	0	0		
Compliance (minimum 80%) ⁴⁾ Ja/Nej				0	0	0		
ECOG PS			0	0	0	0		
Højde			0					
Vægt			0	0	0	0	0	
PROM (QoL i RedCap), spørg patienten Ja/Nej			0 ⁵⁾	0	0	0	0	
Recidiv, ved ja udfyld Off Study			0	0	0	0	0	
Patologisk respons (kun neo-adj.)					0			
Biokemi (ALAT)			0	0		0		
Biokemi (Kreatinin)			0					
Kreatinin-kinase ⁶⁾			(0)					
Translationalle blodprøver Ja/Nej			0		(0) ⁷⁾	0	0	
Startdato Atorvastatin 80 mg/placebo (dd.mm.yyyy)								
Højde (cm)								
Vægt (kg)								
ECOG PS (0-4)								
ALAT (U/l)								
Kreatinin (µmol/l)								
Kreatinin-kinase (U/l)								
Bivirkningsregistrering (CTC-NCI v. 5.0) ⁸⁾ (grad 0-5)			Baseline	3 md.	6 md.	1 år	2 år	3 år
Hovedpine grad:								
Obstipation grad:								
Mavesmerter grad:								
Muskelsmerter grad:								
Ledsmerter grad:								
Andre, specify grad:								
Andre, specify grad:								
Andre, specify grad:								
Andre, specify grad:								
Andre, specify grad:								

1) Udgår patienten før tid udfyldes Master End Of Trial

2) Ved baseline indtastes CCI og systemisk behandling

3) Udleveres tabl. ikke udfyld Master End Of Trial

4) Patienten adspørges om hun har indtaget studiemedicinen og lægen vurderer om indtagelsen opfylder de 80%. Der skal ikke foretages medicinoptælling

5) Patienten skal registreres i REDCap-systemet med randomiseringsnr. og e-mail adresse

6) Prædisponerende faktorer for rhabdomyolyse. inkl. hypothyreodisme, nedsat nyrefunktion, enhver muskel- eller leversygdom eller excessivt alkoholmisbrug > 14 genstande/uge.

7) Kun neo-adj. patienter

8) Ved grad 1-5 udfyldes ligeledes Master AE