

Navn – CPR. nr.	Start på dosisniveau -1 ved ko-morbiditet og alder > 64 Overvej -1 ved overflade > 2	Dosisniveau	0	-1	-2								
		Epirubicin	90 mg/m <sup>2</sup>	72 (90)	60 (66%)								
		Cyklofosamid	600 mg/m <sup>2</sup>	480 (80%)	396 (66%)								
År	Uge nr.	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	Dag, md.												
		1. serie			2. serie			3. serie			4. serie		
Højde	cm												
	Vægt	kg											
Epirubicin	mg												
Cyklofosamid	mg												
Ovariel suppression	0=nej, 1=ja												
Vækstfaktor	0=nej, 1=ja												
Zoledronsyre	0=nej, 1=ja												
Tumormål	UL	mm											
	MR	mm											
<b>Hematologisk toksicitet</b> hvis neutrocytter < 1,0 x 10 <sup>3</sup> µl eller trombocytter < 50 x 10 <sup>3</sup> µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Tilføj vækstfaktor ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10 <sup>3</sup> µl i 3 dage.													
Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
	Leukocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
	Hæmoglobin	mmol/l											
	Trombocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
<b>Ikke-hematologisk toksicitet</b> graderes af patienten ved brug af toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes.													
Febril neutropeni	0 – 4 <sup>1</sup>												
Slimhindeaffektion	0 – 4												
Diarré	0 – 4												
Muskel- og ledsmerter	0 – 4												
Nervepåvirkning	0 – 4												
Hududslæt	0 – 3												
Negleforandringer	0 – 2												
Opkastning	0 – 4												
Kvalme	0 – 4												
Træthed	0 – 4												
Væskeophobning	0 – 3												
Andre (noter i journal)	0 – 4												
Menstruation	0 – 3 <sup>2</sup>												
Kølehandsker /kølefutter	0=nej, 1=ja												
Kommentar													

Navn – CPR. nr.		Justeres ved toksicitet				Dosisniveau			0	-1	-2			
						Paclitaxel			80 mg/m <sup>2</sup>	64 (80%)	53 (66%)			
År	Uge nr.	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	
	Dag, md.													
		5. serie			6. serie			7. serie			8. serie			
Højde		cm												
Vægt		kg												
Paclitaxel		mg												
Ovariel suppression		0=nej, 1=ja												
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja												
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja												
Tumormål	UL	mm												
	MR	mm												
<b>Hæmatologisk toksicitet</b> hvis neutrocytter < 1,5 x 10 <sup>3</sup> µl eller trombocytter < 50 x 10 <sup>3</sup> µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Tilføj vækstfaktor ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10 <sup>3</sup> µl i 3 dage.														
Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 <sup>3</sup> /µl												
	Leukocytter	x10 <sup>3</sup> /µl												
	Hæmoglobin	mmol/L												
	Trombocytter	x10 <sup>3</sup> /µl												
<b>Ikke-hæmatologisk toksicitet</b> graderes af patienten ved brug af toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes. Under uge 0 testes bivirkninger registreret før start af kemoterapi medens bivirkninger registreret efter 1. serie kemoterapi registreres under uge 3 osv.														
Febril neutropeni		0 – 4 <sup>1</sup>												
Slimhindeaffektion		0 – 4												
Diarré		0 – 4												
Muskel- og ledsmerter		0 – 4												
Nervepåvirkning		0 – 4												
Hududslæt		0 – 3												
Negleforandringer		0 – 2												
Opkastning		0 – 4												
Kvalme		0 – 4												
Træthed		0 – 4												
Væskeophobning		0 – 3												
Andre (noter i journal)		0 – 4												
Menstruation		0 – 3 <sup>2</sup>												
Kølehandsker /kølefutter		0=nej, 1=ja												
<sup>2</sup> menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt														
Kommentar														