

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 ²	72 (80%)	60 (66%)
		Cyklofosamid	600 mg/m ²	480 (80%)	396 (66%)

År <input type="text"/>	Uge nr.	0	1	2	3	4	5	6	7
	Dag, md.	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

		1. serie			2. serie			3. serie			4. serie		
	Højde	cm	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
	Vægt	kg	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Epirubicin	mg	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Cyklofosamid	mg	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Ovariel suppression	0=nej, 1=ja	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Vækstfaktor	0=nej, 1=ja	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Zoledronsyre	0=nej, 1=ja	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,5 x 10³ µl eller thrombocytter < 100 x 10³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Overvej profylaktisk vækstfaktor ved EC givet med 2 ugers interval (ddEC), og overvej at reducere dosis 1 niveau ved febril neutropeni og/eller neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage trods vækstfaktor. Alternativ kan intervallet øges fra 2 til 3 uger.

Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 ³ /µl	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	Leukocytter	x10 ³ /µl	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	Hæmoglobin	mmol/l	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	Trombocytter	x10 ³ /µl	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten¹ ved brug af toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes. Under uge 0 tages bivirkninger registreret før start af kemoterapi medens bivirkninger registreret efter 1. serie kemoterapi registreres under uge 3 osv.

Febril neutropeni	0 – 4 ¹	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Slimhindeaffektion	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Diarré	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Muskel- og ledsmerter	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Nervepåvirkning	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Hududslæt	0 – 3	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Negleforandringer	0 – 2	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Opkastning	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Kvalme	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Træthed	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Væskeophobning	0 – 3	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Andre (noter i journal)	0 – 4	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Menstruation	0 – 3 ²	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Kølehandsker /kølefutter	0=nej, 1=ja	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

² Menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt

Kommentar

Navn – CPR. nr.		Justeres ved toksicitet				Dosisniveau			0	-1	-2		
						Paclitaxel	80 mg/m ²	64 (80%)	53 (66%)				
						Carboplatin	AUC 5	AUC 4	AUC 3				
År <input type="text"/>	Uge nr.	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
	Dag, md.												
		5. serie			6. serie			7. serie			8. serie		
Højde		cm											
Vægt		kg											
Paclitaxel		mg											
Carboplatin		mg											
Ovariel suppression		0=nej, 1=ja											
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja											
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja											
Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,5 x 10 ³ µl eller thrombocytter < 100 x 10 ³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Overvej profylaktisk vækstfaktor når carboplatin gives med paclitaxel, og overvej at reducere dosis 1 niveau ved febril neutropeni og/eller neutrocytter < 0,5 x 10 ³ µl i 3 dage trods vækstfaktor.													
Angiv på dag 1		Neutrocytter	x10 ³ /µl										
		Leukocyter	x10 ³ /µl										
		Hæmoglobin	mmol/L										
		Trombocyter	x10 ³ /µl										
Nefrotoksicitet udelad carboplatin ved GFR < 50 ml/min													
Angiv GFR på dag 1		ml/min	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten ¹ ved brug af toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes. Under uge 0 tages bivirkninger registreret før start af kemoterapi medens bivirkninger registreret efter 1. serie kemoterapi registreres under uge 3 osv.													
Febril neutropeni		0 – 4 ¹											
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 ²											
Kølehandsker /kølefutter		0=nej, 1=ja											
² menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt													
Kommentar													