

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 (90)	60 (66%)
		Cyklofosamid	600 mg/m ²	480 (80%)	396 (66%)

År	Uge nr.	Dag, md.	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
			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												

Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,0 x 10³ µl eller thrombocytter < 50 x 10³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Tilføj vækstfaktor ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage.

Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 ³ /µl												
	Leukocytter	x10 ³ /µl												
	Hæmoglobin	mmol/l												
	Trombocytter	x10 ³ /µl												

Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten ved brug af toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes.

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													

Kommentar

Navn – CPR. nr.		Justeres ved toksicitet				Dosisniveau Paclitaxel			0 80 mg/m ²	-1 64 (80%)	-2 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											
Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,5 x 10 ³ µl eller thrombocytter < 50 x 10 ³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Tilføj vækstfaktor ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10 ³ µl i 3 dage.													
Angiv på dag 1		Neutrocytter	x10 ³ /µl										
		Leukocytter	x10 ³ /µl										
		Hæmoglobin	mmol/L										
		Trombocytter	x10 ³ /µl										
Ikke-hæmatologisk toksicitet 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 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													