

Navn – CPR. nr.		Dosisniveau	0	-1	-2						
		Paclitaxel	80 mg/m ²	64 (80%)	53 (66%)						
		Start på dosisniveau -1 ved ko-morbiditet, alder > 64 og evt. overflade > 2									
År	Uge nr.	0	1	2	3	4	5	6	7	8	
		Dag, md.									
		1. serie			2. serie			3. serie			
	Højde	cm									Fortsætte på skema 2 for serie 4-6
	Vægt	kg									
	Paclitaxel	mg									
	Docetaxel	mg									
	Ovariel suppression	0=nej, 1=ja									
	Vækstfaktor	0=nej, 1=ja									
	Zoledronsyre	0=nej, 1=ja									
<p>Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,5 x 10³ µl eller trombocytter < 50 x 10³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Ved febril neutropeni og/eller neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage så overvej at reducere dosis 1 niveau (node negative) eller at tilføje vækstfaktor (node positive).</p>											
Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 ³ /µl									
	Leukocytter	x10 ³ /µl									
	Hæmoglobin	mmol/L									
	Trombocytter	x10 ³ /µl									
<p>Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten¹ ved brug toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes. Under uge 0 tastes bivirkninger registreret før start af kemoterapi medens bivirkninger registreret efter 1. serie kemoterapi registreres under uge 3 osv.</p>											
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											

Navn – CPR. nr.	Dosisniveau	0	-1	-2	Justeres ved toksicitet
	Epirubicin	90 mg/m ²	72 (80%)	60 (66%)	
	Cyklofosamid	600 mg/m ²	480 (80%)	396 (66%)	

År <input type="text"/>	Uge nr.	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
	Dag, md.										

		4. serie			5. serie			6. serie			
	Højde	cm									
	Vægt	kg									
Epirubicin		mg									
Cyklofosamid		mg									
Ovariel suppression		0=nej, 1=ja									
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja									
Tamoxifen		0=nej, 1=ja									
Letrozol		0=nej, 1=ja									
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja									

Hæmatologisk toksicitet hvis neutrocytter < 1,5 x 10³ µl eller trombocytter < 50 x 10³ µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Ved febril neutropeni og/eller neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage så overvej at reducere dosis 1 niveau (node negative) eller at tilføje vækstfaktor (node positive).

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

Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten¹ ved brug 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									
Nervpåvirkning	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