

Navn – CPR. nr.	Start på dosisniveau -1 ved ko-morbiditet og alder > 64	Dosisniveau	0	-1	-2
	Overvej -1 v. overflade > 2	Epirubicin	90 mg/m ²	72 (80%)	60 (66%)
		Cyklofosfamid	600 mg/m ²	480 (80%)	396 (66%)

År <input type="text"/>	Uge nr.	0	1	2	3	4	5	6	7	8	
	Dag, md.										

		1. serie			2. serie			3. serie			Fortsætte på skema 2 for serie 4-6
Højde	cm										
Vægt	kg										
Epirubicin	mg										
Cyklofosfamid	mg										
Ovariel suppression	0=nej, 1=ja										
Vækstfaktor	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									
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.	Dosisniveau	0	-1	-2	Justeres ved toksicitet
	Paclitaxel	80 mg/m ²	64 (80%)	53 (66%)	
	Docetaxel	100 mg/m ²	80 (80%)	66 (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									
Paclitaxel, ugentlig	mg									
Docetaxel, hver 3. uge	mg									
Ovariel suppression	0=nej, 1=ja									
Vækstfaktor	0=nej, 1=ja									
Endokrin terapi	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 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									

Kommentar