

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%)
		Cyklofosfamid	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"/>	<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"/>	<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"/>	
Cyklofosfamid	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"/>	

Tumormål	UL	mm	<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"/>
	MR	mm	<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 < 50 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 grad 3 infektion 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"/>
	Leukocyter	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"/>
	Trombocyter	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 toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes.

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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>
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"/>

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%)		
År	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											
Ovariel suppression		0=nej, 1=ja											
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja											
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja											
Tumormål	UL	mm											
	MR	mm											
<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. Tilføj vækstfaktor ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage og overvej at reducere dosis 1 niveau ved febril neutropeni eller ved neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage trods vækstfaktor.</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 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.</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											
<p>² menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt</p>													
<p>Kommentar</p>													