

<b>Navn – CPR. nr.</b>	<b>Sygehus, afd.</b>			
<b>Vejledning:</b> Dette Flow Sheet anvendes som afdelingens behandlings- og undersøgelsesskema (side 1) samt registreringsskema (side 2). På øverste linie er angivet observationsuge. Herunder anføres de aktuelle datoer. På undersøgelsesskemaet er med O angivet de anbefalede undersøgelser. På registreringsskemaet er de obligatoriske undersøgelser markeret ved indrammede felter. Disse felter rummer samtidig de oplysninger, som skal indberettes til DBCG. Data indberettes online via DBCG's hjemmeside ( <a href="http://www.dbcg.dk">www.dbcg.dk</a> )				
<b>År</b> <input type="text"/>	<b>Uge nr.</b>	<b>0</b>	<b>3</b>	<b>6</b>
	<b>Dag, md.</b>			
Inj. cyklofosfamid 600 mg/m <sup>2</sup> dag 1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Inj. epirubicin 90 mg/m <sup>2</sup> dag 1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Adjuverende strålebehandling <sup>1)</sup>				
Tabl. tamoksifen 20 mg dgl. (præmenopausale) <sup>2)</sup>				
Tabl. letrozol 2,5 mg dgl. (postmenopausale) <sup>2)</sup>				
Trastuzumab <sup>3)</sup>				
Objektiv klinisk us. <sup>4)</sup>	<input type="radio"/>		<input type="radio"/>	
Mammografi/UL-skanning <sup>5)</sup>	<input type="radio"/>			
Biopsi	<input type="radio"/>			
Registrering af bivirkninger	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Hgb., leuk., neutro., tromb.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Biokemi	<input type="radio"/>			
Rtg. thorax	<input type="radio"/>			
Knoglescintigrafi / rtg. skelet <sup>6)</sup>	<input type="radio"/>			
UL / CT hepar <sup>7)</sup>	<input type="radio"/>			
1) Loco-regional strålebehandling gives i henhold til DBCG's retningslinier. 2) Hvis tumor er ER/PGR positiv. Starter efter afsluttet kemoterapi og operation. 3) Hvis tumor er HER 2 positiv. Starter i forbindelse med 5. serie kemoterapi. 4) Omfatter undersøgelse med hensyn til primærtumor, modsidig mamma, regionale lymfeknuder. 5) Omfatter undersøgelse med hensyn til cikatrice/residuale mamma, modsidig mamma, regionale lymfeknuder. 6) Udføres kun, hvis der er knoglesmerter eller hvis alk. fosfatase eller serum-ca er forhøjet. Rtg. af skelet (col. totalis + bækken) udføres, hvis knoglescint. ikke kan udføres, eller hvis knoglescint. er abnorm (abnorme foci). 7) Udføres kun, hvis levertal (ASAT/ALAT eller bilirubin eller alk. fosfatase) er forhøjet.				
Evt. bemærkninger.				

Navn – CPR. nr.		Dosis-niveau	Epi. + Cyklo. mg/m <sup>2</sup>	Doc. + Cyklo. mg/m <sup>2</sup>	Doc. mg/m <sup>2</sup>	
		0	90 + 600	75 + 600	100	
Højde (cm)	Vægt (kg)	Overfl. 100x(m <sup>2</sup> ) ex: 1,8 m <sup>2</sup> last 180	-1	60 + 500	60 + 500	75
			-2	50 + 400	50 + 400	60
		Uge nr.	0	3	6	9
År		Dag, md.				
		1. serie	2. serie	3. serie	4. serie	
Cyklofosfamid (mg)						
Epirubicin (mg)						
Vækstfaktor 0 = nej, 1 = ja						
Signatur, læge/sygeplejerske						
Recidiv 0 = nej, 1 = ja, 9 = ikke us.						
Mammatumor (største diameter, mm.)						
Klinisk respons (CR, PR, NC, PD)						
<b>NB! Blodtal og bivirkninger skal ikke indberettes for patienter i standardbehandling.</b>						
Hgb 10x(mmol/l) <sup>1)</sup>						
Leucocytter 10x(10 <sup>9</sup> /l)						
Neutrocytter 10x(10 <sup>9</sup> /l)						
Trombocytter (10 <sup>9</sup> /l)						
Dosismodifikation ved hæmatologisk toksicitet. <ul style="list-style-type: none"> <li>Hvis neutrocytter &lt; 1,5 10<sup>9</sup>/l eller trombocytter &lt; 50 10<sup>9</sup>/l på planlagt behandlingsdag udsættes næste behandling til værdierne er over dette niveau. Dosis reduceres 1 niveau (node negative) eller videre behandling suppleres med vækstfaktor (node positive).</li> <li>Samme anbefalinger om dosisreduktion/behandling med vækstfaktorer gælder efter febril neutropeni.</li> </ul> <b>Dosis ved biokemisk toksicitet:</b> Dosisreduktion på 1 niveau hvis bilirubin er > UNL, transaminaser > 1½ UNL eller alk. fosfortase > 2½ UNL.				Dosismodifikation ved co-morbiditet. <ul style="list-style-type: none"> <li>Ved co-morbiditetsscore på 1-2 startes behandling på niveau ÷ 1</li> </ul>		
Slimhindeaffektion 0 – 4 <sup>2)</sup>						
Diarré 0 - 4						
Muskel- og ledsmærter 0 - 4						
Nervepåvirkning 0 - 4						
Hududslet 0 - 3						
Negleforandringer 0 - 2						
Opkastning 0 - 4						
Kvalme 0 - 4						
Træthed 0 - 4						
Vædskeophobning 0 - 3						
Febril neutropeni 0 - 4						
Andre (noter i journal) 0 - 4						
Menstruation 0 – 4 <sup>3)</sup>						
Kølehandske anvendt 0 = nej, 1 = ja						

1)Indtastning: Hgb., ex: 5,6 (mmol/l) last: 56, Leucocytter, ex: 3,5 10<sup>9</sup>/l, last: 35, Neutrocytter, ex: 1,5 10<sup>9</sup>/l last: 15, Trombocytter, ex: 250 10<sup>9</sup>/l last: 250  
 2)Gradering af ikke hæmatologiske bivirkninger og evt. dosisreduktion, se side 3-5 (vedlagt).  
 3) Menstruation: 0 = norm.; 1 = menoragi; 2 = oligomen. (interv. øget < 100%); 3 = oligomen. (interv. øget 100-200 %); 4 = amen.

## Gradering af bivirkninger

<b>Grad</b>	<b>0</b>	<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>
Slimhinde irritation i mund og svælg	Ingen	Rødme eller sår som ikke er ømme eller kun lidt ømme	Smertende rødmen eller sår. Kan dog synke og spise	Smertende rødmen eller sår. Kan ikke synke og må have væske i et drop	Alvorlige sår. Må have væske og ernæring i drop. Vejtrækningsbesvær
Diarre	Ingen	Lidt, men mindre en 4 gange om dagen	4-6 gange dagligt eller diare om natten	Mere end seks gange om dagen	Så meget at det krævede indlæggelse
Muskel og led smærter	Ingen	Let smerte, påvirker ikke ens funktioner	Moderate smerter, påvirker ens funktion, men ikke ens daglige liv (smertestillende medicin er nødvendig)	Svære smerter, påvirker ens funktion, og ens daglige liv (smertestillende medicin er nødvendig)	Voldsomme, invaliderende smærter
Nerve påvirkning	Ingen	Forbigående stikken/ prikken i fingre/tæer	Let vedvarende stikken/ prikken i fingre/tæer, der ikke påvirker daglige funktion	Vedvarende stikken/ prikken i fingre/tæer, der påvirker den daglige funktion	Vedvarende følelsesløshed i fingre/tæer der påvirker den daglige funktion
Hududslæt	Ingen	Let udslæt der kan kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt der vanskeligt kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt med smertende sår, der ikke kontrolleres med medicin	
Negle-ændringer	Ingen	Farveændring, riller, flosser	Delvis eller hel tab af negle eller smerter i neglebånd		
Opkastning	Ingen	En opkastning på et døgn	2-5 opkastninger på et døgn	Flere en 5 opkastninger på et døgn, eller behov for væske i et drop	Uafbrudt opkastning som kræver indlæggelse
Kvalme	Ingen	Let kvalme, men kan spise	Svær kvalme, besvær med at spise og drikke	Kan hverken spise eller drikke	Meget svær kvalme som kræver indlæggelse
Træthed	Ikke træt	Lidt mere træt end vanlig	Moderat træt, vanskeligheder ved at overkomme daglige funktioner	Voldsomt træt, kan lige knapt overkomme daglige gøremål	Invaliderende træt
Væskeophobning	Ingen	Let væskeophobning, ikke behandlings-krævende	Væskeophobning, kræver vanddrivende medicin	Væskeophobning der influerer på funktionsniveau og ikke afhjælpes af vanddrivende medicin	
Febril neutropeni				Tilstede	Livstruende konsekvenser (fx septisk chok, hypotension, acidose, nekrose).
Andre bivirkninger (beskriv med få ord)					

## Dosisreduktion

Hæmatologiske bivirkninger medfører behandling med vækstfaktor/reduktion som anført i protokollen.

Dosis af alle kemoterapistoffer reduceres et dosisniveau ved:

S-bilirubin over øvre normalværdi, transaminaser mere end 1½ gang over normalværdi eller basiske fosfataser mere end 2½ gang over øvre normalværdi.

Ikke-hæmatologisk bivirkninger/toksicitet under behandling medfører:

Grad	1	2	3	4
Slimhinde irritation i mund og svælg	Rødme eller sår som er uømme eller kun lidt ømme	Smertende rødmen eller sår. Kan dog synke og spise	Smertende rødmen eller sår. Kan ikke synke og må have væske i et drop	Alvorlige sår. Må have væske og ernæring i drop. Vejrtrækningsbesvær
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Diarre	Lidt, men mindre en 4 gange om dagen	4-6 gange dagligt eller diare om natten	Mere en seks gange om dagen	Så meget at det krævede indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Muskel og led smerten	Let smerte, påvirker ikke ens funktioner	Moderate smerten, påvirker ens funktion, men ikke ens daglige liv (smertestillende medicin nødvendigt)	Svære smerten, påvirker ens funktion, og ens daglige liv (smertestillende medicin nødvendigt)	Voldsomme, invaliderende smerten
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Nerve påvirkning	Forbigående stikken/ prikken i fingre/tær	Let vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der ikke påvirker daglige funktion	Vedvarende stikken/ prikken i fingre/tær, der påvirker den daglige funktion	Vedvarende følelsesløshed i fingre/tær der påvirker den daglige funktion
Dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	Stop eller tilbage på EC	

Grad	1	2	3	4
Hududslæt	Let udslæt der kan kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt der vanskeligt kontrolleres med creme eller kløestillende midler	Udslæt med smertende sår, der ikke kontrolleres med medicin	
Dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	Stop eller tilbage på EC	
Negle-ændringer	Farveændring, riller, flosser	Delvis eller hel tab af negle eller smerter i neglebånd		
Dosis	Uændret	Uændret		
Opkastning	En opkastning på et døgn	2-5 opkastninger på et døgn	Flere end 5 opkastninger på et døgn, eller behov for væske i et drop	Uafbrudt opkastninger som kræver indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Kvalme	Let kvalme, men kan spise	Svær kvalme, besvær med at spise og drikke	Kan hverken spise eller drikke	Meget svær kvalme som kræver indlæggelse
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2. gang: Dosisreduktion 3. gang: Stop eller tilbage på EC	
Væske-ophobning	Let væskeophobning, ikke behandlingskrævende	Væskeophobning, kræver vanddrivende medicin	Væskeophobning der influerer på funktionsniveau og ikke afhjælpes af vanddrivende medicin	
Dosis	Samme dosis	Samme dosis	1 gang: Dosisreduktion 2 gang: Stop eller tilbage på EC	

Ikke-hæmatologisk bivirkninger/toksicitet på næstekommende behandlingsdag medfører

1 gang <= 2: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter samme dosis

2 gang <= 2: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter nedsat dosis

1 gang <= 3: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter nedsat dosis

2 gang <= 3: Udsæt (– ses ugentligt) indtil <=1, herefter stop eller anden kemoterapi