

Navn – CPR. nr.	Dosisniveau	0	-1	-2	Start på dosisniveau -1 ved høj alder eller ko-morbiditetsscore 1-2
	Epirubicin	90 mg/m ²	72 (80%)	58 (80%)	
	Cyklofosamid	600 mg/m ²	480 (80%)	384 (80%)	

År <input type="text"/>	Uge nr.	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	Dag, md.	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<input type="text"/>
Cyklofosamid	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"/>	<input type="text"/>
Pembrolizumab	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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<input type="text"/>

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 grad 3 infektion eller ved neutrocytter < 0,5 x 10³ µl i 3 dage og overvej vækstfaktor ved EC givet med 2 ugers interval (ddEC).

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"/>	<input type="text"/>
	Leukocytter	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"/>	<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"/>	<input type="text"/>
	Trombocytter	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"/>	<input type="text"/>

Ikke-hæmatologisk toksicitet graderes af patienten ved brug af 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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<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"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

Kommentar

Navn – CPR. nr.		Start på dosisniveau -1 ved høj alder eller ko-morbiditetsscore 1-2		Dosisniveau				0	-1	-2				
				Paclitaxel				80 mg/m ²	64 (80%)	52 (80%)				
År	<input type="text"/>	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												
Pembrolizumab		mg												
Ovariel suppression		0=nej, 1=ja												
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja												
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja												
Hematologisk 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 grad 3 infektion 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-hematologisk 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														