

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

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"/>	
		1. serie		2. serie		3. serie		4. serie	
	Højde	cm							
	Vægt	kg							
Epirubicin	mg								
Cyklofosamid	mg								
Pembrolizumab	mg								
Ovariel suppression	0=nej, 1=ja								
Vækstfaktor	0=nej, 1=ja								
Zoledronsyre	0=nej, 1=ja								

**Hæmatologisk toksicitet** hvis neutrocytter < 1,5 x 10<sup>3</sup> µl eller trombocytter < 50 x 10<sup>3</sup> 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 10<sup>3</sup> µl i 3 dage trods vækstfaktor. Alternativ kan intervallet øges fra 2 til 3 uger.

Angiv på dag 1	Neutrocytter	x10 <sup>3</sup> /µl										
	Leukocytter	x10 <sup>3</sup> /µl										
	Hæmoglobin	mmol/l										
	Trombocytter	x10 <sup>3</sup> /µl										

**Ikke-hæmatologisk toksicitet** graderes af patienten<sup>1</sup> ved brug toksicitetsskemaet. Ved grad 3 eller 4 toksicitet bør dosisreduktion overvejes.

Febril neutropeni	0 – 4 <sup>1</sup>											
Slimhindeaffektion	0 – 4											
Diararé	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 <sup>2</sup>											
Kølehandsker /kølefutter	0=nej, 1=ja											

<sup>2</sup> Menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt

Kommentar

Navn – CPR. nr.		Start på dosisniveau -1 ved høj alder eller ko-morbiditetsscore 1-2				Dosisniveau		0	-1	-2				
						Paclitaxel		80 mg/m <sup>2</sup>	64 (80%)	52 (80%)				
År	<input type="text"/>	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												
Pebrolizumab		mg												
Vækstfaktor		0=nej, 1=ja												
Zoledronsyre		0=nej, 1=ja												
<p><b>Hæmatologisk toksicitet</b> hvis neutrocytter &lt; 1,5 x 10<sup>3</sup> µl eller thrombocytter &lt; 50 x 10<sup>3</sup> µl på dag 1 af en planlagt serie så udsættes behandlingen. Tilføj vækstfaktor ved grad 3 infektion eller ved neutrocytter &lt; 0,5 x 10<sup>3</sup> µl i 3 dage.</p>														
Angiv på dag 1		Neutrocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
		Leukocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
		Hæmoglobin	mmol/L											
		Trombocytter	x10 <sup>3</sup> /µl											
<p><b>Ikke-hæmatologisk toksicitet</b> graderes af patienten ved brug af 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.</p>														
Febril neutropeni		0 – 4 <sup>1</sup>												
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 <sup>2</sup>												
Kølehandsker /kølefutter		0=nej, 1=ja												
<p><sup>2</sup> menstruation: 0=regelmæssig; 1= kraftigere end vanlig; 2=øget interval/sparsom; 3=ophørt</p>														
<p>Kommentar</p>														