

Docetaxel /Capecitabin (Kur 1-3) (FinXX-regimen) Lågdos (bröstca)

Docetaxel	60 mg/m ²	iv inf 1 tim	Dag 1
Capecitabin (Xeloda)	900 mg/m ² x 2 /dag	tabletter	Dag 1-14 (första dosen kvällen dag 1)

Inför varje kur: Blodstatus, Neutr.
 Mellanprov: Blodstatus dag 9 (nadir).
 Premedicinering enligt cytostatikaschema.

Kur 1-2: Pat övervakas avseende överkänslighetsreaktioner med upprepade kontroller av blodtryck, puls och AT.

Cykelintervall 21 dagar.
 Utvärderingsintervall var sjätte till nionde vecka.

Efter kur 1 och 2: Patienten skall kontaktas dag 8 för kontroll av Capecitabin biverkningar. From kur 3 enl. Individuell bedömning.

Efter kur: Kortisonschema för lågdos Docetaxel.

Dosreduktion:

Neutrofila < 1.5 eller trombocyter < 120, skjut upp kuren tills dessa värden uppnåts.
 Om kuren skjuts upp 2 veckor eller mer görs 20% reduktion av Docetaxel.

Capecitabin reduceras enligt ROCHE´s separata doseringsanvisning.

Dosreduktion för patienter med sänkt kreclearance <50 ml/min enl. FASS.

Hand-fotsyndrom eller Diarre (gäller Capecitabin) :

Toxicitet Grad	Dosjusteringar inom en behandlingscykel	Dosjustering till nästa cykel/dos, % av startdosen.
• Grad 1	Bibehåll dosnivån	Bibehåll dosnivån
• Grad 2		
-Vid första episoden	Avbryt behandlingen tills biverkningarna avtar till grad 0-1	100%
-Vid andra episoden		75%
-Vid tredje episoden		50%
-Vid fjärde episoden	Avsluta behandlingen permanent	Inte tillämbart
• Grad 3		
- Vid första episoden	Avbryt behandlingen tills biverkningarna avtar till grad 0-1	75%
- Vid andra episoden		50%
- Vid tredje episoden	Avsluta behandlingen permanent	Inte tillämbart
• Grad 4		
- Vid första episoden	Avsluta behandlingen permanent ELLER om läkaren bedömer fortsättning vara det bästa för patienten, avbryt behandlingen tills biverkningarna avtar till grad 0-1	50%
- Vid andra episoden	Avsluta behandlingen permanent	Inte tillämbart