

**Nationellt kvalitetsregister
SWENOTECA Seminom
Behandlingsblankett – Kemoterapi**

Blanketten skickas till Regionalt Onkologiskt Centrum

Klinik, sjukhus

Läkare

Personnummer

år				mån				dag			-		
----	--	--	--	-----	--	--	--	-----	--	--	---	--	--

Namn

Behandling (En blankett vid varje ny typ av cytostatikabehandling)

Orsak till behandling																											
<input type="checkbox"/> adjuvant (CS I)	<input type="checkbox"/> primärbehandling av metastatisk sjukdom	<input type="checkbox"/> bristande effekt av föregående behandling																									
<input type="checkbox"/> biverkningar av föregående behandling	<input type="checkbox"/> vital cancer vid kirurgi postkemoterapi	<input type="checkbox"/> recidiv																									
		<input type="checkbox"/> annan orsak, spec																									
Start av behandling	Avslutad behandling	Antal cykler																									
<table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td>år</td><td colspan="3"> </td><td>mån</td><td colspan="3"> </td><td>dag</td><td colspan="2"> </td></tr></table>	år				mån				dag			<table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td>år</td><td colspan="3"> </td><td>mån</td><td colspan="3"> </td><td>dag</td><td colspan="2"> </td></tr></table>	år				mån				dag			<table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table>			
år				mån				dag																			
år				mån				dag																			

Regim

<input type="checkbox"/> Karboplatin	<input type="checkbox"/> BEP	<input type="checkbox"/> EP	<input type="checkbox"/> BEP-if/PEI	<input type="checkbox"/> TIP	<input type="checkbox"/> annat, spec.
Orsak till avslutad behandling					
<input type="checkbox"/> enligt program	<input type="checkbox"/> bristande effekt	<input type="checkbox"/> biverkningar	<input type="checkbox"/> annan, spec.....		

Toxicitet¹ Grad 3–4

Hematol.	Hb	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja	Perifer neuropati	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja
	Vita	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja	Obstipation	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja
	Trombocyter	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja	Infektion	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja
Renal	S-kreat	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja	Annan allvarlig toxicitet	<input type="checkbox"/> nej	<input type="checkbox"/> ja, spec

Effekt av behandling² anges ej om orsak till behandling = adjuvant CS I

<table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td>år</td><td colspan="3"> </td><td>mån</td><td colspan="3"> </td><td>dag</td><td colspan="2"> </td></tr></table>	år				mån				dag			Behandlingseffekt grundad på CT/MR och markörer	<input type="checkbox"/> CR	<input type="checkbox"/> SD	<input type="checkbox"/> ej bedömbart
år				mån				dag							
		<input type="checkbox"/> PR	<input type="checkbox"/> PD												

Fortsatt behandling

<input type="checkbox"/> ingen ytterligare behandling
<input type="checkbox"/> byte av kemoterapi
<input type="checkbox"/> kirurgi
<input type="checkbox"/> högdoskemoterapi med rescue
<input type="checkbox"/> strålbehandling
<input type="checkbox"/> annan beh, spec.

Behandlingsblankett–Kemoterapi Seminom

1. Gradering av toxicitet (WHO 1979)

	Grad 3	Grad 4
Hematologisk (vuxna)		
Hemoglobin g/L	65–79	< 65
Vita x 10 ⁹ /L	1,0–1,9	< 1,0
Trombocyter x 10 ⁹ /L	25–49	< 25
Urinvägar		
S-Kreatinin	5–10 x N	> 10 x N
Neurotoxicitet		
Perifer	Intolerabla parestesier och/eller uttalad svaghet	Förlamning
Obstipation*	Uppspänd buk	Uppspänd buk och kräkningar
Infektion	Svår infektion	Svår infektion med blodtrycksfall

N = Övre normalgränsen

* = Obstipation, inkluderar ej obstipation p g a morfinpreparat

2. Effekt av behandling. Remissionsbedömning.

- Komplett remission: Fullständigt försvinnande av samtliga tumörmanifestationer på CT/MR eller motsvarande. Normala tumörmarkörer.
- Partiell remission: Reduktion av mätbar tumör med $\geq 50\%$ ($\geq 50\%$ reduktion av produkten av de största perpendikulära diametrarna) utan samtidig progress på andra lokaler.
- Stabil sjukdom: Effekt av behandling uppfyller inte kriterier för partiell remission och inte heller för progressiv sjukdom.
- Progressiv sjukdom: Ökning av tumörmanifestationer skall vara $\geq 25\%$, eller tillkomst av nya tumörmanifestationer, eller ökning av tumörmarkörer $> 10\%$.