

**Nationellt kvalitetsregister  
SWENOTECA Non-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)

<b>Orsak till behandling</b>																																																
<input type="checkbox"/> adjuvant CS I	<input type="checkbox"/> primärbehandling av metastatisk sjukdom	<input type="checkbox"/> vital cancer vid kirurgi postkemoterapi																																														
<input type="checkbox"/> adjuvant CS II A Mk-	<input type="checkbox"/> bristande effekt av föregående behandling, t½ markör långsam	<input type="checkbox"/> recidiv																																														
	<input type="checkbox"/> annan bristande effekt	<input type="checkbox"/> annan orsak, spec.....																																														
	<input type="checkbox"/> biverkningar av föregående behandling	.....																																														
<b>Start av behandling</b>	<b>Avslutad behandling</b>	<b>Antal cykler</b>																																														
år <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> mån <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> dag																					år <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> mån <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> dag																					<table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="width: 10px;"> </td><td style="width: 10px;"> </td><td style="width: 10px;"> </td><td style="width: 10px;"> </td><td style="width: 10px;"> </td><td style="width: 10px;"> </td></tr></table>						

**Regim**

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

**Toxicitet<sup>1</sup> Grad 3-4**

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

**Effekt av behandling<sup>2</sup>** Ifylles ej om orsak till behandling = adjuvant CS I eller adjuvant CS II A Mk-

år <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> mån <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr></table> dag																					AFP (anges i heltal)	<input type="checkbox"/> normalt	<input type="checkbox"/> förhöjt	<input type="checkbox"/> ej utfört	Behandlingseffekt grundad på CT/MR och markörer <input type="checkbox"/> CR <input type="checkbox"/> ej bedömbart <input type="checkbox"/> PR <input type="checkbox"/> SD <input type="checkbox"/> PD
β-HCG (anges i heltal)	<input type="checkbox"/> normalt	<input type="checkbox"/> förhöjt	<input type="checkbox"/> ej utfört																						

**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 Non-Seminom

## 1. Gradering av toxicitet (WHO 1979)

	Grad 3	Grad 4
Hematologisk (vuxna)		
Hemoglobin g/L	65–79	< 65
Vita x 10 <sup>9</sup> /L	1,0–1,9	< 1,0
Trombocyter x 10 <sup>9</sup> /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. Tumörmarkörer normala eller faller enligt t1/2.
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 $> 10\%$ .