

**Nationellt kvalitetsregister
Testikulärt och Extragonadalt Nonseminom
Behandlingsblankett – Kemoterapi**

Data inrapporteras i INCA, alternativt skickas blanketten till Regionalt cancercentrum

Klinik, sjukhus

Läkare

Personnummer

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

Namn

Lokalisation av primärtumör testikulär extragonadal

Behandling (en blankett vid varje ny typ av cytostatikabehandling)

Är denna cytostatikabehandling given inom ramen för en klinisk studie utanför vårdprogrammet? nej ja

Orsak till behandling – testikulär

- adjuvant CSI
- adjuvant CSIAMk-
- primärbehandling av metastatisk sjukdom
- bristande effekt av föregående behandling, t½ markör långsam
- annan bristande effekt av föregående behandling
- biverkningar av föregående behandling
- vital cancer vid kirurgi postkemoterapi
- recidiv
- annan orsak, spec

Orsak till behandling - extragonadal

- primärbehandling av extragonadal tumör
- bristande effekt av föregående behandling, t½ markör långsam
- annan bristande effekt av föregående behandling
- biverkningar av föregående behandling
- vital cancer vid kirurgi postkemoterapi
- recidiv
- annan orsak, spec

Start av behandling

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

Avslutad behandling

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

Antal cykler

--	--

Regim

BEP EP BEP-if/PEI TIP annan, spec.....

Orsak till avslutad behandling

enligt program bristande effekt biverkningar annan orsak, spec.....

Toxicitet¹ Grad 3–4

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

Effekt av behandling² Ifylles ej om orsak till behandling = adjuvant CSI eller adjuvant CSIAMk-

<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			AFP <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> , <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td></tr></table> <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
år				mån				dag																
	β-HCG <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> , <table border="1" style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td> </td></tr></table> <input type="checkbox"/> normalt <input type="checkbox"/> förhöjt <input type="checkbox"/> ej utfört																							

Fortsatt behandling

ingen ytterligare behandling byte av kemoterapi kirurgi högdoskemoterapi med rescue
 radioterapi annan beh, spec.....

Behandlingsblankett–Kemoterapi Testikulärt och Extragonadalt Nonseminom

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
Infektion	Svår infektion	Svår infektion med blodtrycksfall

N = Övre normalgränsen

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 $t^{1/2}$.
- 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 $> 10\%$.