

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 08-03-2022 12:34)

(2^e godkjenning 08-03-2022 12:35)

Matrise	Undersøkelser	PO-komponenter	Diagnoser
---------	---------------	----------------	-----------

T	Nr	SNC	Virkestoff	x pr dag	Dose	Endre gr.dose	Maks. dose	Adm-måte	po	1 pose	Inf-tid	Vol.	Infusjonsvæske	Legekonsultasjon	Lab	Matrise
<input type="checkbox"/>	1	079685	TRASTUZUMAB	1	600 mg	N		SC Post	J	N		5 ml				1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	067830	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet:

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT: B-Leukocytter: B-Trombocytter:
P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:
Kalsium: B-Nøytrofile granulocytter: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Diagnose (3) Brystkreft Brystkreft 2 Ikke angitt

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: TRASTUZUMAB

Infusjonsvæske:

Adm-måte: SC Post

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Ja

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Produksjon

Virkestoff: **PAKLITAKSEL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunnpose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode: Emetogent potensiale:

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TRASTUZUMAB	1	600 mg	SC Post	J	N	
1;8;15;	2	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-01-2024 13:52) (2^e godkjenning 17-01-2024 13:54)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur	Sjekk at hjerteundersøkelse utføres hver 3. mnd.	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Dosekontroll av trastuzumab		600 mg	5 ml		000:00 t					
00:06	Produseres på post, settes subkutant i låret	TRASTUZUMAB	600 mg	5 ml		000:05 t					
00:08	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:09	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					000:00 t					
00:10	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:11	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:12	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:13	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:14	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 2 timer etter 1. og 30 min etter 2. trastuzumab					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Sjekk at hjerteundersøkelse utføres hver 3. mnd.

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:06	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:08	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:09	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	JONAN 08-03-2022 12:34	AG 08-03-2022 12:35
Administrasjon	0	tk 17-01-2024 13:52	AG 17-01-2024 13:54