

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 19-04-2024 13:46)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 19-04-2024 14:02)

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	067830	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m <sup>2</sup>		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
<input type="checkbox"/>	2	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=2 mg*min/ml		N	300 mg	IV Cyt	N	N	250 ml	Glukose 50 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11   12   13   14   15

Total emetogenisitet: **3**

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3: 3|Moderat|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

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 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

**Diagnose (3)** Brystkreft Brystkreft 2 Ikke angitt

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 19-04-2024 13:46	<b>chram</b> 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 19-04-2024 13:23	<b>chram</b> 19-04-2024 13:40

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	PAKLITAKSEL
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	80 mg/m <sup>2</sup>
Standardvolum:	250 ml
Metningsdose:	0 mg/m <sup>2</sup>
Maks. dose pr behandling:	mg

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

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						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

# Produksjon

Virkestoff: **KARBOPLATIN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Calvert**

Volum pr: **Fast**

AUC=  mg\*min/ml

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg\*min/ml

Maks. dose pr behandling:  mg

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
<b>X</b>						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
<b>X</b>						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 19-04-2024 13:46	<b>chram</b> 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 19-04-2024 13:23	<b>chram</b> 19-04-2024 13:40

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode:  Emetogent potensiale: 3

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt	N	N	
1;8;15;	2	KARBOPLATIN	1	AUC=2 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 19-04-2024 13:23) (2<sup>e</sup> godkjenning 19-04-2024 13:40)

### 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		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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.
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					00:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					00:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:04	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					00:00 t					
00:05	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaksel					00:00 t					
00:06	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					00:00 t					
00:07	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					00:00 t					

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:08	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=2 mg*min/ml	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40



## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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.
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	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 paklitaksel					000:00 t					
00:06	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:07	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:08	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=2 mg*min/ml	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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.
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=2 mg*min/ml	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

bryst 081	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:46	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:23	chram 19-04-2024 13:40