

KURDEFINISJON

Skriv ut




Tekst

2.2 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer:	3
-------------------------------------	---

Nei

(2^e godkjenning 19-04-2024 14:02)

Matrise

T Nr SNC**bryst 084**

Versjon

Godkjent 1

Godkjent 2

Kurdefinisjon

3

LILST 19-04-2024 13:49

chram 19-04-2024 14:02

Administrasjon

0

EVABH 19-04-2024 13:24

chram 19-04-2024 13:40

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

For nivå 3:

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Ja

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Ja

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocytter:

Ja

Kreatinin-clearance:

Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

Informasjon:

Tekst

Diagnose (3)

☐ Brystkreft

☒ Brystkreft 2

☐ Ikke angitt

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: PEBBROLIZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 0

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 200 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

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 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

Produksjon

Virkestoff: KARBOPLATIN

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt

Tillat endring av grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Doseberegning pr: Calvert

AUC= 2 mg*min/ml

Metningsdose: 0 mg*min/ml

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 250 ml

Kategori: Ingen

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

Produksjon

Virkestoff: GEVOTABIN

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Doseberegning pr: Overflate

Standarddose: 1000 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 500 ml

Kategori: Ingen

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

bryst 084 Gemcitabin/karboplatin AUC2/pembrolizumab

Kode:

bryst 084

Emetogent potensiale: 3

Navn:

Gemcitabin/karboplatin AUC2/pembrolizumab

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	PEMBROLIZUMAB	1	200 mg	IV	N	N	
1;8;	1	KARBOPLATIN	1	AUC=2 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	
1;8;	2	GEMCITABIN	1	1000 mg/m²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 19-04-2024 13:24) (2^e 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			0:00		J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	J

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

Administrasjonsrapport

Pasient

Dato

Pasientdata

Høyde cm

Vekt kg

Overflate m²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:02	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pembrolizumab)					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PEMBROLIZUMAB	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	GEVOTABIN	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 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					

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40

Administrasjonsrapport

Pasient	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; margin-bottom: 5px;">Dato</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;"> Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m² </div>
----------------	--

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	GEMCITABIN	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=2 mg*min/ml	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

bryst 084	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 19-04-2024 13:49	chram 19-04-2024 14:02
Administrasjon	0	EVABH 19-04-2024 13:24	chram 19-04-2024 13:40