

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 27-09-2024 13:39)

(2^e godkjenning 27-09-2024 13:49)

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	100094	PEMBROLIZUMAB	1	200 mg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<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
<input type="checkbox"/>	3	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=1.5 mg*min/ml	N	225 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

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3:

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:

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

Informasjon:

Tekst

Diagnose (3)

Brystkreft

Brystkreft 2

Ikke angitt

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	PEMBROLIZUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV	X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Kategori:	Ingen	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Fast dose							
Volum pr:	Fast							
Fast dose:	200 mg							
Standardvolum:	100 ml							
Maks. dose pr behandling:	mg							

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

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: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

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
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 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

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

Metningsdose: mg*min/ml

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode: Emetogent potensiale: 3

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	PEMBROLIZUMAB	1	200 mg	IV	N	N	
1;	2	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	KARBOPLATIN	1	AUC=1.5 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 27-09-2024 12:27) (2^e godkjenning 27-09-2024 13:14)

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="button" value="J"/>

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

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.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før paklitaksel, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (pembro og paklitaksel)					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start					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					
00:35	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. paklitaksel					000:00 t					

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:36	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:37	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:38	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:40	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:40	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=1.5 mg*min/ml	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 089b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 27-09-2024 13:39	chram 27-09-2024 13:49
Administrasjon	0	hul 27-09-2024 12:27	chram 27-09-2024 13:14