

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
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Total emetogenisitet:

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:

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

Informasjon:

Tekst

Diagnose (3)

- Brystkreft
- Brystkreft 2
- Ikke angitt

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Kombinasjon: Pertuzumab 1200mg+Trastuzumab 600mg
Infusjonsvæske:	
Adm-måte:	
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	0
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	
Standarddose:	0
Metningsdose:	0
Maks. dose pr behandling:	
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	0 ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
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

Matrise:

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:
 Adm-måte:
 Tillat endring av grunndose:
 po:
 Alt i én pose:
 x pr dag:
 Total infusjonstid: t
 Kurlinje nr:

Kategori:
 Doseberegning pr:
 Volum pr:
 Fast dose: mg
 Standardvolum: 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
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 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

Produksjon

Virkestoff: **PAKLITAKSEL**

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: 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 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: bryst 090a Pakli+pertuz/trastuz(1200/600mg)sc, kur1, dag 1,8,15

Kode: bryst 090a Emetogent potensiale: 1

Navn: Pakli+pertuz/trastuz(1200/600mg)sc, kur1, dag 1,8,15

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
	0	Kombinasjon: Pertuzumab 1200mg+Trastuzumab 600mg	1	0		N	N	
1;	1	Pertuzumab 1200mg og Trastuzumab	1	600 mg	SC Post	J	N	
1;8;15;	2	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 09-01-2024 11:09) (2^e godkjenning 09-01-2024 11:09)

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 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

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.
00:01	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Dosekontroll av pertuzumab 1200 mg sc/trastuzumab 600 mg sc					000:00 t					
00:03	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes					000:00 t					
00:05	Puls og BT før injeksjonen					000:00 t					
00:10	Produseres på post, settes subkutant på låret	Pertuzumab 1200mg og Trastuzumab	600 mg 15 ml		SCPost	000:00 t					
00:15	Observasjonstid: 30 min før start av paklitaxel					000:00 t					
00:29	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:30	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter					000:00 t					

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:32	Puls og BT før start av paklitaksel, etter 15 og 30 min					000:00 t					
00:33	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 paklitaksel					000:00 t					
00:39	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:40	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

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.
00:01	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					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start av paklitaksel, etter 15 og 30 min					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					
00:08	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

bryst 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

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	100 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 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09

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.
00:01	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					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	100 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 090a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 14-12-2023 13:34	ANNEV 14-12-2023 15:38
Administrasjon	0	tk 09-01-2024 11:09	AG 09-01-2024 11:09