

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 31-10-2023 15:12)
(2^e godkjenning 06-12-2023 15:40)

| 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=5 mg*min/ml | N | 750 mg | IV Cyt | N | N | | 500 ml | Glukose 50 mg/ml | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 |

| bryst 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

Informasjon:

Tekst

Diagnose (3)

- Brystkreft
- Brystkreft 2
- Ikke angitt

| bryst 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

DOSERING

Produksjon

| | | | | | | | | |
|------------------------------|-----------------------|------------------------|-----------------------------|----------------------------|--------|--------|--------|--------|
| Virkestoff: | PEVBROLZUMAB | 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 grunnpose: | 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: | | | | | | | | |

| bryst 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 80 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 250 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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: bryst 092 Karboplatin AUC5/paklitaksel/pembro

Kode: bryst 092 Emetogent potensiale: 3

Navn: Karboplatin AUC5/paklitaksel/pembro

| Dag | Nr | Virkestoff | x pr dag | Dose | Adm-måte | po | 1 pose | Adm-tid |
|---------|----|---------------|----------|----------------------|----------|----|--------|---------|
| 1; | 1 | PEMBROLIZUMAB | 1 | 200 mg | IV | N | N | |
| 1;8;15; | 2 | PAKLITAKSEL | 1 | 80 mg/m ² | IV Cyt | N | N | |
| 1; | 3 | KARBOPLATIN | 1 | AUC=5 mg*min/ml | IV Cyt | N | N | |

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 13:59) (2^e godkjenning 17-01-2024 14:02)

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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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 | 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 | | | | | |
| 00:07 | Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (pembro og paklitaksel) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | 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. dose paklitaksel | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:36 | Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. kur | | | | | 000:00 t | | | | | |

| bryst 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|-------------|----------------------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 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=5 mg*min/ml | 500 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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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 | | | | | |
| 00:03 | 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, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaxel | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:06 | Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaxel | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:07 | Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaxel ved 1. og 2. dose | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose | | | | | 000:00 t | | | | | |

| bryst 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--------------------------------|-------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:09 | 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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |

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 | | | | | |
| 00:05 | 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 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:07 | 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 092 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 31-10-2023 15:12 | AG 06-12-2023 15:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 17-01-2024 13:59 | AG 17-01-2024 14:02 |