

For nivå 3:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Nei	B-Leukocytter:	Nei	B-Trombocytter:	Ja
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Nei	P-Kreatinin:	Nei
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:

Informasjon:

Tekst

felles 137	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:31	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:21	AG 27-09-2023 09:13

Diagnose**(2)** Persontilpasset behandling Persontilpasset behandling 2

felles 137	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:31	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:21	AG 27-09-2023 09:13

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	IRINOTEKAN	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	I/Cyt Stud CHRO761A12101	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunnpose:	Nei	X						
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	0							
Doseberegning pr:	Overflate							
Volum pr:	Fast							
Standarddose:	150 mg/m ²							
Standardvolum:	250 ml							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	mg							

felles 137	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:31	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:21	AG 27-09-2023 09:13

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 137 CHRO761A12101 Irinotekan ARM C

Kode: felles 137 Emetogent potensiale: 3

Navn: CHRO761A12101 Irinotekan ARM C

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	IRINOTEKAN	1	150 mg/m ²	IV Cyt Stud	CHRO761A12101	N	N

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 26-09-2023 08:21) (2^e godkjenning 27-09-2023 09:13)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

felles 137	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:31	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:21	AG 27-09-2023 09:13

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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					
00:02	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Dosekontroll av atropin					000:00 t					
00:10	Atropin 0,25 mg sc 5 min før irinotekan					000:00 t					
00:10	Skann kuren	IRINOTEKAN	150 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Stud CHRO761A12101	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 137	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:31	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:21	AG 27-09-2023 09:13