

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer:  Kurintervall:  Tidfesting av startdato - maks. avvik:  Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 04-10-2024 14:19)

(2<sup>e</sup> godkjenning 08-10-2024 09:11)

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	010005	DURVALUMAB	1	1120 mg	N		IV	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	067830	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m <sup>2</sup>	N		IV Cyt	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15
<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 15

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27

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:

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

- Ikke angitt
- Kref i livmorlegeme
- Kref i livmorlegeme 2

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: **DURVALUMAB**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

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: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

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
<b>X</b>						
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

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 04-10-2024 14:19	<b>AG</b> 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	<b>hul</b> 03-10-2024 08:48	<b>mhell</b> 03-10-2024 10:27

<b>gyn 126</b>	<b>Versjon</b>	<b>Godkjent 1</b>	<b>Godkjent 2</b>
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 04-10-2024 14:19	<b>AG</b> 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	<b>hul</b> 03-10-2024 08:48	<b>mhell</b> 03-10-2024 10:27

# 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/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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
<b>X</b>						
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

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 04-10-2024 14:19	<b>AG</b> 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	<b>hul</b> 03-10-2024 08:48	<b>mhell</b> 03-10-2024 10:27

## 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
<b>X</b>						
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

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 04-10-2024 14:19	<b>AG</b> 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	<b>hul</b> 03-10-2024 08:48	<b>mhell</b> 03-10-2024 10:27

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: gyn 126 Durvalumab/karboplatin AUC5/paklitaksel

Kode: gyn 126 Emetogent potensiale: 3

Navn: Durvalumab/karboplatin AUC5/paklitaksel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	DURVALUMAB	1	1120 mg	IV	N	N	
1;	2	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m <sup>2</sup>	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 03-10-2024 08:48) (2<sup>e</sup> godkjenning 03-10-2024 10:27)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premed gis iv, ETTER dostarlimab/placebo, 1 time før start av paklitaksel		0:00		<b>J</b>

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27



## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

**Dag 1**

**Premed gis iv, ETTER dostarlimab/placebo, 1 time før start av paklitaksel**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon gis ETTER durvalumab, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (durvalumab+paklitaksel)					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	DURVALUMAB	1120 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Premedikasjon gis iv etter avsluttet durvalumab, se støtteinfo					000:00 t					
02:03	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:04	Senere kurer: Puls og BT før kurstart					000:00 t					
02:05	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
02:06	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
02:07	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
02:08	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	003:00 t					
02:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	175 mg/m <sup>2</sup>	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
02:11	1. og 2. kur: 5 ml på 50 ml/t, 5 ml på 100 ml/t, deretter full hastighet					000:00 t					
02:12	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
05:10	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
05:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
05:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

gyn 126	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 04-10-2024 14:19	AG 08-10-2024 09:11
Administrasjon	0	hul 03-10-2024 08:48	mhell 03-10-2024 10:27