

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 29-02-2024 11:13)
(2^e godkjenning 04-03-2024 14:19)

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	100159	NIVOLUMAB	1	360 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 15
<input type="checkbox"/>	2	067830	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m ²	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

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

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:

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

- Ikke angitt
- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NVOLUMAB	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	<input type="text" value="360"/> mg	
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

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

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

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: 175 mg/m²

Standardvolum: 500 ml

Metningsdose: 0 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

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

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

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 109 Karboplatin AUC5/nivolumab/paklitaksel

Kode: lunge 109 Emetogent potensiale: 3

Navn: Karboplatin AUC5/nivolumab/paklitaksel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	NIVOLUMAB	1	360 mg	IV	N	N	
1;	2	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-11-2024 12:08) (2^e godkjenning 12-11-2024 12:14)

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 og kvelden før, se støtteinfo		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur og kvelden før, se støtteinfo

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	Premedikasjon tas 1 time før kurstart, 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 (nivolumab og paklitaxel)					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NIVOLUMAB	360 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:35	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	003:00 t					
00:36	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaxel					000:00 t					

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:37	Senere kurer: Puls og BT før kurstart					000:00 t					
00:38	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:39	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:40	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:41	Skann kuren	PAKLITAKSEL	175 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
00:42	1. og 2. kur: 5 ml på 50 ml/t, 5 ml på 100 ml/t, deretter full hastighet					000:00 t					
00:43	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
03:40	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
03:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lunge 109	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 29-02-2024 11:13	ANNEV 04-03-2024 14:19
Administrasjon	0	anvat 12-11-2024 12:08	chram 12-11-2024 12:14