

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 17-04-2024 12:25)

(2^e godkjenning 17-04-2024 13:24)

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	165432	ATEZOLIZUMAB	1	1875 mg	N		SC Post	J	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	084484	BEVACIZUMAB	1	15 mg/kg	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"/>	3	067830	PAKLITAKSEL	1	200 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"/>	4	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=6 mg*min/ml	N	900 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 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

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 15

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

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:

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

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

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ATEZOLZUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:		Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	SC Post	X						
Tillat endring av grunndose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Ja							
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:	1875 mg							
Standardvolum:	0 ml							
Maks. dose pr behandling:								

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

Produksjon

Virkestoff: BEVACZUMAB

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: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 15 mg/kg

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

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 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

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

Standardvolum: ml

Metningsdose: 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 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

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 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 112 Atezolizumab sc/bevacizumab/karbo AUC6/paklitaksel

Kode: lunge 112 Emetogent potensiale: 3

Navn: Atezolizumab sc/bevacizumab/karbo AUC6/paklitaksel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	ATEZOLIZUMAB	1	1875 mg	SC Post	J	N	
1;	2	BEVACIZUMAB	1	15 mg/kg	IV	N	N	
1;	3	PAKLITAKSEL	1	200 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	4	KARBOPLATIN	1	AUC=6 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 04-09-2024 10:03) (2^e godkjenning 04-09-2024 10:24)

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. Steroider, f.eks deksametason 20 mg tas også kvelden før kur		0:00		J

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur. Steroider, f.eks deksametason 20 mg tas også kvelden før kur

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					
00:01	Forutsetning for kur: Urin stix (kontakt lege ved protein +2)					000:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Dosekontroll av atezolizumab					000:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutant på låret	ATEZOLIZUMAB	1875 mg 0 ml		SC Post	000:00 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	Bruk PVC-fritt infusjonssett og 0,2 µm filter (paklitaksel)					000:00 t					
00:14	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	BEVACZUMAB	15 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	003:00 t					

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:41	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:42	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:43	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:44	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:45	Skann kuren	PAKLITAKSEL	200 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
00:46	1. og 2. kur: 5 ml på 50 ml/t, 5 ml på 100 ml/t, deretter full hastighet					000:00 t					
00:47	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
03:45	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=6 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
03:46	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

lunge 112	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 12:25	AG 17-04-2024 13:24
Administrasjon	0	tk 04-09-2024 10:03	ANGMA 04-09-2024 10:24