

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 21-11-2024 10:14)

(2^e godkjenning 21-11-2024 10:25)

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	165511	CEMPLIMAB	1	350 mg		N	IV Studie COMIT-2	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	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"/>	3	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg*min/ml		N	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 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

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 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke-småcellet lungekreft

Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CEMPLIMAB
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie COM-IT-2
Tillat endring av grunndose:	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="350"/> 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 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

Produksjon

Virkestoff: **PAKLITAKSEL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunn dose: **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 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

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 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 128 COM-IT-2 Cemiplimab/karboplatin AUC5/paklitaksel

Kode: lunge 128 Emetogent potensiale: 3

Navn: COM-IT-2 Cemiplimab/karboplatin AUC5/paklitaksel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	CEMIPLIMAB	1	350 mg	IV Studie COM-IT-2	N	N	
1;	2	PAKLITAKSEL	1	200 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 20-11-2024 13:07) (2^e godkjenning 20-11-2024 14:05)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premed tas minst 1 time før paklitaksel. Steroider, f.eks deksametason 12mg tas også kvelden før kur		0:00		J

lunge 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premed tas minst 1 time før paklitaksel. Steroider, f.eks deksametason 12mg 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					
00:02	OBS: Premedikasjon skal tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (ceriplimab + paklitaksel)					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CEMFLIMAB	350 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie COM-IT-2	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:34	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	003:00 t					
00:35	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					

lunge 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:36	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
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	200 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
00:41	1. og 2. kur. 5ml på 50 ml/t, 5 ml på 100 ml/t, deretter full hastighet					000:00 t					
00:42	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
03:40	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
03:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

lunge 128	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-11-2024 10:14	mhell 21-11-2024 10:25
Administrasjon	0	tk 20-11-2024 13:07	AG 20-11-2024 14:05