

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 15-10-2024 10:59)

(2^e godkjenning 15-10-2024 11:00)

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	083542	CETUKSIMAB	1	500 mg/m ²	N		IV	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	2	073881	IRINOTEKAN	1	180 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	3	007749	FLUOROURACIL	1	500 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	4	100026	KALSIMUMFOLINAT	1	100 mg	N		IV post	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

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

Total emetogenisitet: **3**

Velg en antiemetika-protokoll:

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:

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (7)

- Ikke angitt
- Krefit i analkanal
- Krefit i analkanal 2
- Krefit i endetarm
- Krefit i endetarm 2
- Krefit i tykktarm
- Krefit i tykktarm 2

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CETUKSIMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV	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:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	500 mg/m ²							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	mg							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	500 ml							

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Produksjon

Virkestoff: IRINOTEKAN

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: 180 mg/m²

Standardvolum: 250 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

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

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

Metningsdose: mg/m²

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	X					
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Produksjon

Virkestoff: **KALSIUMFOLINAT**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV post**

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
X	X					
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 008 FLIRI/cetuksimab 500 mg/m2

Kode: mage-tarm 008 Emetogent potensiale: 3

Navn: FLIRI/cetuksimab 500 mg/m2

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	CETUKSIMAB	1	500 mg/m ²	IV	N	N	
1;	2	IRINOTEKAN	1	180 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;	3	FLUOROURACIL	1	500 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;	4	KALSIMUMFOLINAT	1	100 mg	IV post	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 15-10-2024 10:56) (2^e godkjenning 15-10-2024 11:00)

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	Dag 2 starter 20 - 25 timer etter fluorouracil dag 1	0:00	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Dag 2 starter 20 - 25 timer etter fluorouracil dag 1		0:00	N <input checked="" type="checkbox"/> J

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					00:00 t					
00:02	Steroider, f.eks deksametason 4 mg po om dette ikke inngår som antiemetika					00:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:07	1. kur: Puls, BT og temp før start, etter 10, 30, 60, 120 og 180 min					00:00 t					
00:08	Senere kurer: Puls, BT og temp før og etter cetuksimab					00:00 t					
00:10	Skann kuren	CETUKSIMAB	500 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:11	OBS Infusjonshastighet! Maks 300 mg cetuksimab per time 1. kur					00:00 t					

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	OBS Infusjonshastighet! Maks 600 mg cetuximab per time ved senere kurer					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:00	Obs.tid før irinotekan: 1 t ved 1. dose og 30 min ved senere cetuximab					000:00 t					
01:01	Dosekontroll av atropin					000:00 t					
01:05	Atropin 0,25 mg sc 5 min før irinotekan					000:00 t					
01:10	Skann kuren	IRINOTEKAN	180 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
01:11	1. dose 1 time, senere doser 30 min, dersom ingen reaksjon tidligere					000:00 t					
01:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:10	Skann kuren	FLUOROURACIL	500 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:05 t					
02:15	Skyll			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:20 t					
02:30	Dosekontroll av kalsiumfolinat					000:00 t					
02:35	Produseres på post	KALSIUMFOLINAT	100 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV post	000:05 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Dag 2 starter 20 - 25 timer etter fluorouracil dag 1

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Dag 2 starter 20 - 25 timer etter fluorouracil dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	FLUOROURACIL	500 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:05 t					
00:15	Skylle			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:20 t					
00:45	Dosekontroll av kalsiumfolinat					000:00 t					
00:47	Produseres på post	KALSIUMFOLINAT	100 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV post	000:05 t					
00:50	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 008	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	LILST 15-10-2024 10:59	AG 15-10-2024 11:00
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 10:56	AG 15-10-2024 11:00