

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 20-02-2024 09:40)
(2^e godkjenning 20-02-2024 09:41)

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	000004	GEMCITABIN	1	1000 mg/m ²	N	2000 mg	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 16 17

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

For nivå 2:

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:

Informasjon:

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

Diagnose**(6)**

- Ikke angitt
- Kref i bukspyttkjertel
- Kref i bukspyttkjertel 2
- Kref i galleblære
- Kref i galleganger
- Kref i galleganger 2

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	GEVICTABIN
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt
Tillat endring av grunnpose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	1000 mg/m ²
Standardvolum:	500 ml
Metningsdose:	0 mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 021a Gemcitabin/kapecitabin

Kode: mage-tarm 021a Emetogent potensiale: 2

Navn: Gemcitabin/kapecitabin

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	GEMCITABIN		1 1000 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 20-02-2024 09:42) (2^e godkjenning 20-02-2024 10:01)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Skal i tillegg ha kapecitabin kapsler x 2 i 21 dager		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha kapecitabin kapsler x 2 i 21 dager

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					
00:05	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	GEVOTABIN	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

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					
00:05	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	GEVICTABIN	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

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					
00:05	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	GEVICTABIN	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 021a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	9	wk 20-02-2024 09:40	AG 20-02-2024 09:41
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:42	AG 20-02-2024 10:01