

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 11:04)
(2^e godkjenning 15-10-2024 11:04)

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	546124	TRASTUZUMAB (iv)	1	6 mg/kg	N		IV	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	027987	CISPLATIN	1	80 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		1000 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	3	007749	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	N		IV cyt 12t+	N	N		1000 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	4	007749	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	N		IV cyt 12t+	N	N		1000 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

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 1

Total emetogenisitet: **4**

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1: 1|Ved behov|Kvalmebehandling dersom behov

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

For nivå 4:

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Ja

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Ja Kreatinin-clearance: Ja

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

- Ikke angitt
- Kref i magesekk
- Spiserørskref

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	TRASTUZUMAB (iv)	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr: Fast
Standarddose:	<input type="text" value="6"/> mg/kg	Standardvolum: <input type="text" value="250"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>	

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

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Produksjon

Virkestoff: **OSPLATIN**

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						
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

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt 12t+**

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	X	X	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

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt 12t+**

Tillat endring av grunnpose: **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	X	X	X	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

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 037 Cisplatin/fluorouracil/trastuzumab iv, 2. kur +

Kode: mage-tarm 037 Emetogent potensiale: 4

Navn: Cisplatin/fluorouracil/trastuzumab iv, 2. kur +

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TRASTUZUMAB (iv)	1	6 mg/kg	IV	N	N	
1;	2	CISPLATIN	1	80 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	3	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	IV cyt 12t+	N	N	
2;3;4;5;6;	4	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	IV cyt 12t+	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 15-10-2024 11:04) (2^e godkjenning 15-10-2024 11:07)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1 Alle		Sjekk at hjerteundersøkelse utføres hver 3. mnd	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	2 Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	3 Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle			0:00	J	J

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
10:00	Forutsetning for kur: 2000 ml NaCl iv dagen før kur					000:00 t					
10:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
10:02	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
10:04	Måle drikke, væsketilførsel skal være minst 3000 ml daglig					000:00 t					
10:05	Brukes som skyll før og etter trastuzumab			250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
10:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
10:10	Skann kuren	TRASTUZUMAB (iv)	6 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
10:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
11:00	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
11:55	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					
12:00	Skann kuren	CISPLATIN	80 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	006:00 t					

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
12:01	Går parallelt med cisplatin			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
12:02	Kontroll av infusjonshastighet					006:00 t					
17:00	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
18:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
18:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
18:02	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning +1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					

Sjekk at hjerteundersøkelse utføres hver 3. mnd

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:58	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:59	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
06:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
08:00	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
17:00	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
18:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
18:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:58	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:59	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
06:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
08:00	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
17:00	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
18:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
18:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:58	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:59	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
06:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
08:00	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
17:00	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
18:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
18:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:58	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:59	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
06:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
08:00	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
17:00	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
18:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
18:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:58	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:59	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
06:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		012:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					012:00 t					
08:00	Vektkontroll morgen					000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LILST 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:04
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:04	AG 15-10-2024 11:07