

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 11:17)

(2^e godkjenning 15-10-2024 11:17)

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	(5
<input type="checkbox"/>	1	071846	DOCETAKSEL	1	40 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"/>	2	027987	CISPLATIN	1	40 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	
<input type="checkbox"/>	3	007749	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	N		IV cyt inf 48t	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

For nivå 2:

For nivå 3: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

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

Etter kur: Utfør:

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

Informasjon:

Tekst

Diagnose (3)

- Ikke angitt
- Krefte i analkanal
- Krefte i analkanal 2

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	DOCETAKSEL	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																												
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: <table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>			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 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																										
Adm-måte:	IV Cyt																															
Tillat endring av grunnpose:	Nei																															
po:	Nei	Kategori:	Ingen																													
Alt i én pose:	Nei																															
x pr dag:	1daglig																															
Total infusjonstid:	0 t																															
Kurlinje nr:	1																															
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast																													
Standarddose:	40 mg/m ²	Standardvolum:	250 ml																													
Metningsdose:	0 mg/m ²																															
Maks. dose pr behandling:	mg																															

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

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

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt inf 48t**

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

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 203 DCF-modifisert Cispl/docetaksel/5-FU infusor 48t

Kode: mage-tarm 203 Emetogent potensiale: 3

Navn: DCF-modifisert Cispl/docetaksel/5-FU infusor 48t

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	DOCETAKSEL	1	40 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	2	CISPLATIN	1	40 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	IV cyt inf 48t	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 15-10-2024 11:15) (2^e godkjenning 15-10-2024 11:18)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Steroider, f.eks deksametason 8 mg kvelden før kur, 12 mg morgen kurdagen og 8 mg dag 2 og 3	Pasienten møter dag 3, etter totalt 48 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Steroider, f.eks deksametason 8 mg kvelden før kur, 12 mg morgen kurdagen og 8 mg dag 2 og 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Pas skal ha innlagt sentralt venekateter					000:00 t					
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	Vekt før kurstart					000:00 t					
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
01:00	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					
01:10	Skann kuren	CISPLATIN	40 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:10	Posthydrering, gis parallelt med docetaxel i eget infusjonssett			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		002:00 t					
02:11	Puls og BT før start, etter 15 minutter og 30 min ved 1. og 2. dose					000:00 t					

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:12	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
02:13	Overvåk pasienten i 15 min etter start av docetaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
02:14	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose					000:00 t					
02:15	Skann kuren, går parallelt med posthydrering	DOCETAKSEL	40 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
02:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:09	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
04:10	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt inf 48t	048:00 t					
04:10	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
04:12	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning + 1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					
04:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Pasienten møter dag 3, etter totalt 48 timer, for å fjerne infusorpumpe

mage-tarm 203	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:17
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:15	AG 15-10-2024 11:18