

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 11:18)

(2^e godkjenning 15-10-2024 11:19)

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	073881	IRINOTEKAN	1	180 mg/m ²	N		IV Cyt Studie PelvEx II	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	100026	KALSIMUMFOLINAT	1	400 mg/m ²	N		IV Studie PelvEx II	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	400 mg/m ²	N		IV Cyt Studie PelvEx II	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	007749	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	N		IV Cyt inf 48t PelvEx II	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

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:

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 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Kref t i endetarm

Kref t i endetarm 2

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	IRINOTEKAN	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Cyt Studie PelvEx II	X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
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:	Overflate							
Volum pr:	Fast							
Standarddose:	<input type="text" value="180"/> mg/m ²							
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml							
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg							

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Produksjon

Virkestoff: **KALSIUMFOLINAT**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie PelvEx II**

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

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

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie PelvEx II**

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 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt inf 48t PelvEx II**

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 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 232 PelvEx II FOLFIRI fluorouracil/leukovor/irinotekan

Kode: mage-tarm 232 Emetogent potensiale: 3

Navn: PelvEx II FOLFIRI fluorouracil/leukovor/irinotekan

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	IRINOTEKAN	1	180 mg/m ²	IV Cyt Studie PelvEx II	N	N	
1;	2	KALSIMUMFOLINAT	1	400 mg/m ²	IV Studie PelvEx II	N	N	
1;	3	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	IV Cyt Studie PelvEx II	N	N	
1;	4	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	IV Cyt inf 48t PelvEx II	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 15-10-2024 11:17) (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	Bruk 2 infusjonspumper	Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00		J

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1
Bruk 2 infusjonspumper

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	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter kalsiumfolinat			250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Dosekontroll av atropin					000:00 t					
00:10	Atropin 0,25 mg sc 5 min før irinotekan					000:00 t					
00:15	Skann kuren, startes samtidig med kalsiumfolinat	IRINOTEKAN	180 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie PelvEx II	001:30 t					
00:15	Skann kuren, startes samtidig med irinotekan	KALSIMUMFOLINAT	400 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie PelvEx II	002:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet irinotekan og kalsiumfolinat					000:00 t					

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:15	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie PelvEx II	000:05 t					
02:19	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
02:20	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt inf 48t PelvEx II	048:00 t					
02:21	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
02:25	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 232	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-10-2024 11:18	AG 15-10-2024 11:19
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:17	AG 15-10-2024 11:18