

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 02-09-2022 11:25)

(2^e godkjenning 06-09-2022 12:18)

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	(4)
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	
<input type="checkbox"/>	0	867894	Cetuksimab C4221022	1	500 mg/m ²	N		IV Studie C4221022	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	1	457954	Pembrolizumab C4221022	1	400 mg	N		IV Studie C4221022	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _	
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

Velg en antiemetika-protokoll:

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

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 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

Diagnose (2) Kref i endetarm Kref i tykktarm

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Cetuximab C4221022	X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:
Adm-måte:	IV Studie C4221022	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:	0	
Doseberegning pr:	Overflate	
Volum pr:	Fast	
Standarddose:	500 mg/m ²	
Standardvolum:	500 ml	
Metningsdose:	0 mg/m ²	
Maks. dose pr behandling:	mg	

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

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

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 248a SEAMARK Cetuksimab/pembrolizumab, dag 1, arm A

Kode: mage-tarm 248a Emetogent potensiale: 0

Navn: SEAMARK Cetuksimab/pembrolizumab, dag 1 i arm A

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Cetuksimab C4221022		1 500 mg/m ²	IV Studie C4221022	N	N	
1;	1	Pembrolizumab C4221022	1	400 mg	IV Studie C4221022	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-09-2022 14:55) (2^e godkjenning 07-09-2022 14:56)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

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.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før cetuksimab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pembrolizumab)					000:00 t					
00:07	Puls og BT før start av pembro, og etter 30 min ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab C4221022	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie C4221016	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observer pasienten i 30-60 min mellom pembrolizumab og cetuksimab					000:00 t					
01:07	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. dose					000:00 t					

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:08	1. dose: Puls, BT og temp før start, etter 10, 30, 60, 120 og 180 min					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Cetuksimab C4221022	500 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie C4221022	000:00 t					
01:11	OBS Infusjonshastighet! Maks 300 mg cetuksimab per time 1. dose					000:00 t					
01:12	OBS Infusjonshastighet! Maks 600 mg cetuksimab per time ved senere doser					000:00 t					
01:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:30	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet cetuksimab					000:00 t					
03:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 248a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 02-09-2022 11:25	AG 06-09-2022 12:18
Administrasjon	0	EVABH 07-09-2022 14:55	AG 07-09-2022 14:56