

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 11:25)
(2^e godkjenning 15-10-2024 11:26)

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 ACTIVATE	N	N		500 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	2	100026	KALSIUMFOLINAT	1	350 mg	N		IV Studie ACTIVATE	N	N		250 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	3	174477	PS101 ACTIVATE	1	0.02 ml/kg	N		IV Studie ACTIVATE	N	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	4	007749	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	N		IV Cyt Studie ACTIVATE	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

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"/>	5	007749	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	N		IV Cyt inf 48t ACTIVATE	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			<input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
																<input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3 <input type="checkbox"/> 4 <input type="checkbox"/> 5 <input type="checkbox"/> 6 <input type="checkbox"/> 7 <input type="checkbox"/> 8 <input type="checkbox"/> 9 <input type="checkbox"/> 10 <input type="checkbox"/> 11 <input type="checkbox"/> 12 <input type="checkbox"/> 13 <input type="checkbox"/> 14

Total emetogenisitet: **3**

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 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(4)

- Kref i endetarm
- Kref i endetarm 2
- Kref i tykktarm
- Kref i tykktarm 2

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	IRINOTEKAN	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Glukose 50 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV Cyt Studie ACTIVATE	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunn dose:	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:	<input type="text" value="0"/> t							
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	<input type="text" value="180"/> mg/m ²							
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	<input type="text" value="500"/> ml							

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Produksjon

Virkestoff: **KALSIUMFOLINAT**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie ACTIVATE**

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: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

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 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Produksjon

Virkestoff: **PS101 ACTIVATE**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IV Studie ACTIVATE**

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: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: ml/kg

Metningsdose: ml/kg

Maks. dose pr behandling: ml

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 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie ACTIVATE**

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 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt inf 48t ACTIVATE**

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 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 277 PS101-01-2018: FOLFIRI med PS101 20 mikroliter/kg

Kode: mage-tarm 277 Emetogent potensiale: 3

Navn: PS101-01-2018: FOLFIRI med PS101 20 mikroliter/kg

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	ACTIVATE	N	N
1;	2	KALSIMUMFOLINAT	1	350 mg	IV Studie	ACTIVATE	N	N
1;	3	PS101 ACTIVATE	1	0.02 ml/kg	IV Studie	ACTIVATE	N	N
1;	4	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	IV Cyt Studie	ACTIVATE	N	N
1;	5	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	IV Cyt inf 48t	ACTIVATE	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-10-2024 11:22) (2^e godkjenning 15-10-2024 11:23)

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		<input checked="" type="button" value="J"/>

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

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	Pasienten må faste minst 2 timer før iv administrasjon av PS101					000:00 t					
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Pas skal ha innlagt sentralt venekateter					000:00 t					
00:03	Forutsetning for kur: Innlagt pvk. PS101 skal administreres via pvk					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					
00:13	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:14	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren, startes samtidig med kalsiumfolinat	IRINOTEKAN	180 mg/m ²	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie ACTIVATE	001:00 t					

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Skann kuren, startes samtidig med irinotekan	KALSIMUMFOLINAT	350 mg	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Studie ACTIVATE	001:00 t					
00:17	Kontroll av infusjonshastighet, irinotekan					001:00 t					
00:18	Kontroll av infusjonshastighet, kalsiumfolinat					001:00 t					
01:18	OBS! Holdbarhet av PS101: 3 timer etter produksjon på apoteket					000:00 t					
01:19	Les nøye om opptrekk og administrering i støtteinformasjon					000:00 t					
01:20	Skann kuren: Ferdigblandet hetteglass trekkes opp på post etter vending	PS101 ACTIVATE	0.02 ml/kg	0 ml	IV Studie ACTIVATE	000:00 t					
01:21	Bland på nytt PS101 før opptrekk ved å vende hetteglasset forsiktig i 5 sek					000:00 t					
01:22	Kontroll opptrekksvolum PS101					000:00 t					
01:23	PS101 administreres umiddelbart etter opptrekk over 10-20 sekunder					000:00 t					
01:24	Skyll med 5-10 ml NaCl 9 mg/ml					000:00 t					
01:25	Dokumenter i notat: Størrelse på opptrekksnål, opptrekk- og injeksjonstid					000:00 t					
02:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ACTIVATE	000:05 t					
02:05	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt inf 48t ACTIVATE	048:00 t					
02:06	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
02:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23

mage-tarm 277	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:22	AG 15-10-2024 11:23