

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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<sup>e</sup> 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 <sup>2</sup>	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	0.04 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 <sup>2</sup>	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 278	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:

**Diagnose**

**(4)**

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

mage-tarm 278	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:22	<b>AG</b> 15-10-2024 11:23

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: **IRINOTEKAN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 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/m<sup>2</sup>

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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 278	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
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

mage-tarm 278	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:22	<b>AG</b> 15-10-2024 11:23

# Produksjon

Virkestoff: **PS101 ACTIVATE**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IV Studie ACTIVATE**

Tillat endring av grunnpose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  ml/kg

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  ml/kg

Maks. dose pr behandling:  ml

Kategori: **Ingen**

**X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier**

**Matrise:**

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

mage-tarm 278	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:22	<b>AG</b> 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/m<sup>2</sup>

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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 278	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:22	<b>AG</b> 15-10-2024 11:23

# Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt inf 48t ACTIVATE**

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/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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 278	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 278 PS101-01-2018: FOLFIRI med PS101 40 mikroliter/kg

Kode: mage-tarm 278 Emetogent potensiale: 3

Navn: PS101-01-2018: FOLFIRI med PS101 40 mikroliter/kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	IRINOTEKAN	1	180 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie	ACTIVATE	N	N
1;	2	KALSIMUMFOLINAT	1	350 mg	IV Studie	ACTIVATE	N	N
1;	3	PS101 ACTIVATE	1	0.04 ml/kg	IV Studie	ACTIVATE	N	N
1;	4	FLUOROURACIL	1	400 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie	ACTIVATE	N	N
1;	5	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt inf 48t	ACTIVATE	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-10-2024 11:22) (2<sup>e</sup> 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 278	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

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

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 <sup>2</sup>	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie ACTIVATE	001:00 t					

mage-tarm 278	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	0.04 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 opptrekk snål, opptrekk- og injeksjonstid					000:00 t					
02:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m <sup>2</sup>	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ACTIVATE	000:05 t					
02:05	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt inf 48t ACTIVATE	048:00 t					
02:06	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

mage-tarm 278	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 278	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:26
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:22	<b>AG</b> 15-10-2024 11:23