

# 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 11:27)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 15-10-2024 11:27)

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	100159	NIVOLUMAB	1	240 mg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15 1
<input type="checkbox"/>	2	027987	CISPLATIN	1	80 mg/m <sup>2</sup>	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 15 1
<input type="checkbox"/>	3	007749	FLUOROURACIL	1	4000 mg/m <sup>2</sup>	N		IV cyt inf 120t	N	N		243 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15 1

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Total emetogenisitet: 4

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

For nivå 4:

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:

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Informasjon:

Tekst

**Diagnose** (3)

- Ikke angitt
- Spiserørskreft
- Spiserørskreft 2

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:27	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	NVOLUMAB	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV	
Tillat endring av grunndose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	<input type="text" value="240"/> mg	
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	

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

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 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

# 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/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
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:27	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt inf 120t**

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>

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
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:27	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 287 CiFu-nivolumab infusor 80/4000 120 timer

Kode: mage-tarm 287 Emetogent potensiale: 4

Navn: CiFu-nivolumab infusor 80/4000 120 timer

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	NIVOLUMAB	1	240 mg	IV	N	N	
1;	2	CISPLATIN	1	80 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt	N	N	
1;	3	FLUOROURACIL	1	4000 mg/m <sup>2</sup>	IV cyt inf 120t	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-10-2024 11:25) (2<sup>e</sup> godkjenning 15-10-2024 11:27)

### Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		Pasienten møter dag 6, etter 120 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 1

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 som skylle før og etter hvert medikament			250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (nivolumab)					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NVOLUMAB	240 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
01:30	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27



Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Skann kuren	CISPLATIN	80 mg/m <sup>2</sup>	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:40	Posthydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	002:00 t					
05:39	Kontroller at holdbarhet ikke utløper under administrasjon					000:00 t					
05:40	Skann kuren	FLUOROURACIL	4000 mg/m <sup>2</sup>	243 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt inf 120t	120:00 t					
05:41	Kontroll av infusortilkobling					120:00 t					
05:50	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning + 1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Pasienten møter dag 6, etter 120 timer, for å fjerne infusorpumpe**

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 15-10-2024 11:27	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 15-10-2024 11:25	<b>AG</b> 15-10-2024 11:27

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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 (nivolumab)					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NVOLUMAB	240 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 287	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:27	AG 15-10-2024 11:27
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27