

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 12-09-2024 13:14)

(2^e godkjenning 18-09-2024 07:30)

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	100082	RAMJICIRUMAB	1	8 mg/kg	N		IV Studie MK-3475-06D	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	067830	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	N		IV Cyt Studie MK-3475-06D	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet:

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

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 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Diagnose (4) Kref i magesekk Kref i magesekk 2 Spiserørskref Spiserørskref 2

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RAMUCIRUMAB
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie MK-3475-06D
Tillat endring av grunnpose:	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:	Vekt
Standarddose:	<input type="text" value="8"/> mg/kg
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml

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 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Produksjon

Virkestoff: PAKLITAKSEL

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie MK-3475-06D

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 80 mg/m²

Standardvolum: 250 ml

Metningsdose: 0 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
X						
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 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 294 KEYMAKER-06D arm 1 Ramucirumab/paklitaksel

Kode: mage-tarm 294 Emetogent potensiale: 1

Navn: KEYMAKER-06D arm 1 Ramucirumab/paklitaksel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	RAMUCIRUMAB	1	8 mg/kg	IV Studie MK-3475-06D	N	N	
1;8;15;	2	PAKLITAKSEL	1	80 mg/m ²	IV Cyt Studie MK-3475-06D	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 10-09-2024 09:21) (2^e godkjenning 10-09-2024 12:05)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Urinstix (kontakt lege ved protein +2)					000:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (ramucirumab og paklitaxel)					000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Puls, BT, resp og temp måles før og etter medikamentene					000:00 t					
00:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RAMUCIRUMAB	8 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie MK-3475-06D	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	1. kur: Observeres i 1 time før start av paklitaxel					000:00 t					

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:07	Puls og BT etter 15 og 30 min ved 1. dose paklitaksel					000:00 t					
02:08	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. dose					000:00 t					
02:09	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. dose					000:00 t					
02:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06D	001:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min ved 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:06	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 2. dose					000:00 t					
00:07	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 2. dose					000:00 t					
00:08	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 2. dose					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-3475-06D	001:00 t					

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Premedikasjon tas minst 1 time før kurstart

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Urinstix (kontakt lege ved protein +2)					000:00 t					
00:02	OBS: Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter (ramucirumab og paklitaxel)					000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Puls og BT før og etter ramucirumab					000:00 t					
00:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RAMUCIRUMAB	8 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie MK-3475-06D	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	1. kur, dag 15: Observeres i 1 time før start av paklitaxel					000:00 t					

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:10	Skann kuren	PAKLITAKSEL	80 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06D	001:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

mage-tarm 294	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 12-09-2024 13:14	ANGMA 18-09-2024 07:30
Administrasjon	0	tk 10-09-2024 09:21	AG 10-09-2024 12:05