

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 12-03-2025 09:12)
(2^e godkjenning 12-03-2025 09:26)

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"/>	0	174480	TREVELIMUMAB	1	300 mg	N		IV	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"/>	1	010005	DURVALUMAB	1	1500 mg	N		IV	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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

Velg en antiemetika-protokoll:

Før 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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

Diagnose (3)

- Ikke angitt
- Krefte i lever
- Krefte i lever 2

mage-tarm 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: TREVELIMUMAB

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: 0 t

Kurlinje nr: 0

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 300 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 250 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
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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

mage-tarm 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

Produksjon

Virkestoff: **DURVALUMAB**

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: 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
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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 304 Durvalumab/tremelimumab, pasient over 30 kg

Kode: mage-tarm 304 Emetogent potensiale: 1

Navn: Durvalumab/tremelimumab, pasient over 30 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	TREMELIMUMAB	1	300 mg	IV	N	N	
1;	1	DURVALUMAB	1	1500 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 11-03-2025 13:21) (2^e godkjenning 11-03-2025 15:44)

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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44

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.
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	TREVELIMUMAB	300 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observeres i 1 time før start av durvalumab					000:00 t					
02:08	Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
02:10	Skann kuren	DURVALUMAB	1500 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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 304	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 12-03-2025 09:12	AG 12-03-2025 09:26
Administrasjon	0	tk 11-03-2025 13:21	AG 11-03-2025 15:44