

KURDEFINISJON

Skriv ut

10

Tekst

2.2 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei

(2^e godkjenning 19-08-2025 08:55)

Diagnoser

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----

AG 13-08-2025 11:08

Total emetogenisitet: 4

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

For nivå 4:

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

 B-Leukocytter:

Ja

 B-Trombocytter:

Ja

P-Albumin:

Nei

 P-Bilirubin:

Nei

 P-Kreatinin:

Ja

Kalsium:

Nei

 B-Nøytrofile granulocytter:

Ja

 Kreatinin-clearance:

Ja

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(5)

- ☐ Ikke angitt
- ☒ Kref i magesekk
- ☐ Kref i magesekk 2
- ☒ Spiserørskref
- ☐ Spiserørskref 2

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

TISLELIZUMAB

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

0

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

200

mg

Maks. dose pr behandling:

mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

50

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
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

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

Produksjon

Virkestoff:

OSPLATIN

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Cyt

Tillat endring av grunn dose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

1

Doseberegning pr:

Overflate

Standarddose:

80

 mg/m²

Metningsdose:

0

 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

1000

 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

Produksjon

Virkestoff:

FLUOROURACIL

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV cyt inf 120t

Tillat endring av grunn dose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

2

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Overflate

Standarddose:

4000

 mg/m²

Metningsdose:

0

 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

243

 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

mage-tarm 305 CiFu-tislelizumab infusor 80/4000 120 timer

Kode:

mage-tarm 305

Emetogent potensiale: 4

Navn:

CiFu-tislelizumab infusor 80/4000 120 timer

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	TISLELIZUMAB	1	200 mg	IV	N	N	
1;	1	CISPLATIN	1	80 mg/m²	IV Cyt	N	N	
1;	2	FLUOROURACIL	1	4000 mg/m²	IV cyt inf 120t	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 04-08-2025 08:57) (2^e godkjenning 13-08-2025 11:08)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle		Pasienten møter dag 6, etter 120 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00		J

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

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					
00:04	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (tislelizumab)					000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	TISLELIZUMAB	200 mg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	1. dose: 1 time, senere doser: 30 minutter					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:30	Observasjonstid: 1 time etter 1. og 2. dose, 30 min etter 3. dose					000:00 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					
01:40	Skann kuren	CISPLATIN	80 mg/m2	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/m2	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

mage-tarm 305	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 18-08-2025 16:02	AG 19-08-2025 08:55
Administrasjon	0	anvat 04-08-2025 08:57	AG 13-08-2025 11:08