

KURDEFINISJON

Kode: mage-tarm 314

Offisiell kode:

Skriv ut

Navn:	DESTINY-G M1 Kapecit/pembro/trastuz.derukstekan	☒	☐
-------	---	-------------------------------------	--------------------------

Info til apotek:		Tekst
------------------	--	-------

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling:

Prosedyrekode ved rekvirering:

Prosedyrekode ved administrering:

Antall kurer: 1

Kurintervall: 21

Tidfesting av startdato - maks. avvik: 8

Maks. overlapp mellom kurer: 3

**Fleksibelt antall
kurser:**

Version: 1 (Godkjent 18-09-2025 09:37)

(2^e godkjenning 18-09-2025 10:07)

[illegible]

Velg en antiemetika-protokoll:

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Ja

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Nei

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocytter:

Ja

Kreatinin-clearance:

Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Nei

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose (4)

☐ Kreft i magesekk

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

Diagnose	(4)
☐ Kreft i magesekk 2	
☐ Spiserørskreft	
☐ Spiserørskreft 2	

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Trastuzumabderukstekan DS8201-724

Infusjonsvæske:

Glukose 50 mg/ml

Adm-måte:

IV Cyt Studie DS8201-724

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

1

Doseberegning pr:

Vekt

Standarddose:

5.4

mg/kg

Metningsdose:

0

mg/kg

Maks. dose pr behandling:

mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

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 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab DS8201-724

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie DS8201-724

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

2

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

200

 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

 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

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

mage-tarm 314 DESTINY-G M1 Kapecit/pembro/trastuz.derukstekan

Kode:

mage-tarm 314

Emetogent potensiale: 0

Navn:

DESTINY-G M1 Kapecit/pembro/trastuz.derukstekan

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Trastuzumabderukstekan DS8201-724	1	5.4 mg/kg	IV Cyt Studie DS8201-724	N	N	
1;	2	Pembrolizumab DS8201-724	1	200 mg	IV Studie DS8201-724	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-09-2025 15:05) (2^e godkjenning 17-09-2025 15:09)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle	Pasienten skal ha kapecitabin po dag 1-14, se støtteinfo		0:00		J

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Dag 1

Pasienten skal ha kapecitabin po dag 1-14, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	Puls, BT, temp, resp og O2- metning før start					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hver medikament			500 ml Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. dose					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Trastuzumabderukstekan DS8201-724	5.4 mg/kg	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie DS8201- 724	000:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet: 1. dose 90 min, 2.dose og senere: 30 min					000:00 t					
00:12	1.kur: Obs.tid 1 time før pembro, senere kurer 15 min					000:00 t					

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:20	Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:24	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:25	Skann kuren	Pembrolizumab DS8201-724	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie DS8201-724	000:30 t					
00:26	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:37	mhell 18-09-2025 10:07
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:05	AG 17-09-2025 15:09