

KURDEFINISJON

Kode:

mage-tarm 323a

Offisiell kode:

Skriv ut

Navn:

DESTINY-G E2 Cispl/kapecitabin/trastuz, kur 1

Info til apotek:

Tekst

Maks. overfl.:

2.2

 m^2

Strålebehandling:

Nei 

Prosedyrekode ved rekvirering:

Prosedyrekode ved administrering:

Antall kurer:

1

Kurintervall:

21

Tidfesting av startdato - maks. avvik:

8

Maks. overlapp mellom kurer:

3

Fleksibelt antall kurer:

Nei

Versjon:

1

(Godkjent 18-09-2025 09:42)

(2^e godkjenning 18-09-2025 10:25)

Total emetogenisitet:

4

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 4:

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Ja

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Ja

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

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

Diagnose

(4)

- ☐ Kreft i magesekk
- ☐ Kreft i magesekk 2
- ☐ Spiserørskreft
- ☐ Spiserørskreft 2

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: TRASTUZUMAB (iv)

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: 1

Virkestoff: TRASTUZUMAB (iv)

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 8 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: Fast

Standardvolum: 250 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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

Matrise:

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

Produksjon

Virkestoff:

OSPLATIN

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Cyt Studie DS8201-724

Tillat endring av grunndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

2

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 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 323a DESTINY-G E2 Cispl/kapecitabin/trastuz, kur 1

Kode: mage-tarm 323a Emetogent potensiale: 4

Navn: DESTINY-G E2 Cispl/kapecitabin/trastuz, kur 1 ☒ ☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TRASTUZUMAB (iv)	1	8 mg/kg	IV Studie DS8201-724	N	N	
1;	2	CISPLATIN	1	80 mg/m²	IV Cyt Studie DS8201-724	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-09-2025 15:11) (2^e godkjenning 17-09-2025 15:14)

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 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

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					
00:03	Vekt før kurstart					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start, etter 15 og 30 min					000:00 t					
00:10	Skann kuren	TRASTUZUMAB (iv)	8 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie DS8201-724	001:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
01:40	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml		001:00 t					
02:30	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					
02:40	Skann kuren	CISPLATIN	80 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie DS8201-724	002:00 t					
02:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
04:40	Posthydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:40	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning + 1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 323a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:42	mhell 18-09-2025 10:25
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:11	AG 17-09-2025 15:14