

KURDEFINISJON

Skriv ut

10

Tekst

2.2 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei 

(2^e godkjenning 18-09-2025 10:27)

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
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
		1	546124	TRASTUZUMAB (iv)	1	8 mg/kg	N		IV Studie DS8201-724	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			
		2	074268	OXSALIPLATIN	1	130 mg/m²	N		IV Cyt Studie DS8201-724	N	N		500 ml	Glukose 50 mg/ml			
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

3

AG 17-09-2025 15:15

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3:

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 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15

Diagnose

(4)

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

mage-tarm 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15

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

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 8 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Kategori: Ingen

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 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15

Produksjon

Virkestoff: OKSALIPLATIN

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie DS8201-724

Tillat endring av grunn dose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Doseberegning pr: Overflate

Standarddose: 130 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 500 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 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

mage-tarm 324a DESTINY-G E2 Kapecitabin/oksali/trastuz, kur 1

Kode:

mage-tarm 324a

Emetogent potensiale: 3

Navn:

DESTINY-G E2 Kapecitabin/oksali/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	OKSALIPLATIN	1	130 mg/m²	IV Cyt Studie DS8201-724	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-09-2025 15:13) (2^e godkjenning 17-09-2025 15:15)

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 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15

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					
00:04	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					
02:38	Brukes som skylle før og etter oksaliplatin			250 ml Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
02:40	Skann kuren	OKSALIPLATIN	130 mg/m ²	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie DS8201-724	002:00 t					
02:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 324a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 18-09-2025 09:43	mhell 18-09-2025 10:27
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:13	AG 17-09-2025 15:15