

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 11-07-2023 09:59)

(2^e godkjenning 11-07-2023 10:02)

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"/>	1	083542	CETUKSIMAB	1	400 mg/m ²	N		IV	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg ⁺ min/ml	N	750 mg	IV Cyt	N	N		500 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	3	007749	FLUOROURACIL	1	1000 mg/m ²	N		IV cyt>12t	N	N		1000 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	5	083542	CETUKSIMAB	1	250 mg/m ²	N		IV	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

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

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

For nivå 3: 3|Moderat|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

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**

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke angitt

Plateepitelkarsinom

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CETUKSIMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV	X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Alt i én pose:	Nei	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	400 mg/m ²							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:								
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	500 ml							

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Produksjon

Virkestoff: **KARBOPLATIN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

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: **Calvert**

Volum pr: **Fast**

AUC= mg*min/ml

Metningsdose: mg*min/ml

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 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

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt>12t**

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: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

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	X	X	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

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Produksjon

Virkestoff: CETUKSIMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunnpose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 5

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 250 mg/m²

Standardvolum: 500 ml

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ØNH 003 Cetuksimab/fluorouracil/karboplatin AUC5 1.kur

Kode: ØNH 003 Emetogent potensiale: 3

Navn: Cetuksimab/fluorouracil/karboplatin AUC5 1. kur

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	CETUKSIMAB	1	400 mg/m ²	IV	N	N	
1;	2	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg*min/ml	IV Cyt	N	N	
1;2;3;4;	3	FLUOROURACIL	1	1000 mg/m ²	IV cyt>12t	N	N	
8;15;	5	CETUKSIMAB	1	250 mg/m ²	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 11-07-2023 09:59) (2^e godkjenning 11-07-2023 10:07)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00	J	J
<input type="checkbox"/>	15	Alle	Premedikasjon tas minst 1 time før kur		0:00	J	J

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

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					
00:01	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Puls, BT og temp før start, etter 10, 30, 60, 120 og 180 min					000:00 t					
00:09	Lege tilgjengelig ved 1. og 2. kur					000:00 t					
01:00	Skann kuren	CETUKSIMAB	400 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	002:00 t					
01:01	OBS Infusjonshastighet! Maks 300 mg cetuksimab per time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
04:00	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Puls, BT og temp før og etter kur					000:00 t					
00:09	Lege tilgjengelig ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CETUKSIMAB	250 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Premedikasjon tas minst 1 time før kur

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Puls, BT og temp før og etter kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CETUKSIMAB	250 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ØNH 003	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 09:59	ANGMA 11-07-2023 10:07