

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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<sup>e</sup> 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	250 mg/m <sup>2</sup>	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 <sup>+</sup> 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 <sup>2</sup>	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

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

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

Etter kur: Utfør:

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke angitt

Plateepitelkarsinom

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	CETUKSIMAB	<b>X = Administrer</b>	<b>C = Legekonsultasjon</b>	<b>L = Nye lab-verdier</b>				
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 grunnpose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei	X						
Alt i én pose:	Nei	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
x pr dag:	1daglig	X						
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	250 mg/m <sup>2</sup>							
Metningsdose:	0 mg/m <sup>2</sup>							
Maks. dose pr behandling:								
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	500 ml							

ØNH 004	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 10:00	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
<b>X</b>						
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 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

## Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt&gt;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/m<sup>2</sup>

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ØNH 004 Cetuksimab/fluorouracil/karbo AUC5 2.kur og senere

Kode: ØNH 004 Emetogent potensiale: 3

Navn: Cetuksimab/fluorouracil/karbo AUC5 2.kur og senere

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	CETUKSIMAB	1	250 mg/m <sup>2</sup>	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 <sup>2</sup>	IV cyt>12t	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 11-07-2023 10:00) (2<sup>e</sup> 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"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<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 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07



## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

<b>Dag 1</b>
<b>Premedikasjon tas minst 1 time før kur</b>

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					
00:57	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:58	Puls, BT og temp før og etter kur					000:00 t					
00:59	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren	CETUKSIMAB	250 mg/m <sup>2</sup>	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:00	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
03:00	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5 mg*min/ml	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
03:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m <sup>2</sup>	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
03:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer										
						000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
03:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m <sup>2</sup>	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
03:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
04:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ØNH 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 11-07-2023 09:59	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	<b>tk</b> 11-07-2023 10:00	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:07

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
03:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m <sup>2</sup>	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
03:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
04:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig. Ny pose etter 24 timer					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:29	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
03:30	Skann kuren	FLUOROURACIL	1000 mg/m <sup>2</sup>	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
03:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
04:00	Fluorouracil pågår kontinuerlig.					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ØNH 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 11-07-2023 09:59	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	<b>tk</b> 11-07-2023 10:00	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:07

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 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 og etter kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CETUKSIMAB	250 mg/m <sup>2</sup>	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ØNH 004	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 10:00	ANGMA 11-07-2023 10:07

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 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 og etter kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CETUKSIMAB	250 mg/m <sup>2</sup>	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ØNH 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 11-07-2023 09:59	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:02
Administrasjon	0	<b>tk</b> 11-07-2023 10:00	<b>ANGMA</b> 11-07-2023 10:07