

# 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 30-06-2021 11:18)

(2<sup>e</sup> godkjenning 30-06-2021 11:18)

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	(4)
<input type="checkbox"/>	1	049700	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m <sup>2</sup>	N	2 mg	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7	
<input type="checkbox"/>	2	073881	IRINOTEKAN	1	10 mg/m <sup>2</sup>	N		IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■   ■   ■   ■   ■	
																1   2   3   4   5   6   7	

Total emetogenisitet:

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>JONAN</b> 30-06-2021 11:18	<b>AG</b> 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	<b>tk</b> 30-06-2021 11:14	<b>AG</b> 30-06-2021 11:15

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

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

Blodprøver før:

P-ALAT:  Nei  B-Leukocytter:  Nei  B-Trombocytter:  Nei

P-Albumin:  Nei  P-Bilirubin:  Nei  P-Kreatinin:  Nei

Kalsium:  Nei  B-Nøytrofile granulocytter:  Nei  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

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

**Diagnose** (2) Bløtvevssarkom Bløtvevssarkom 2

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>JONAN</b> 30-06-2021 11:18	<b>AG</b> 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	<b>tk</b> 30-06-2021 11:14	<b>AG</b> 30-06-2021 11:15

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	VINKRISTIN	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier					
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Cyt Studie FaR-RMS		X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei								
po:	Nei	Kategori:	Ingen						
Alt i én pose:	Nei								
x pr dag:	1daglig								
Total infusjonstid:	0 t								
Kurlinje nr:	1								
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast						
Standarddose:	1.5 mg/m <sup>2</sup>	Standardvolum:	50 ml						
Metningsdose:	0 mg/m <sup>2</sup>								
Maks. dose pr behandling:	mg								

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

## Produksjon

Virkestoff: IRINOTEKAN

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie FaR-RMS

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

Metningsdose: 0 mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

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	X	X	X	X		

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: sarkom 101e FaR-RMS IrV dosenivå -1 Irinotekan/vinkristin

Kode: sarkom 101e Emetogent potensiale: 3

Navn: FaR-RMS IrV dosenivå -1 Irinotekan/vinkristin

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	VINKRISTIN		1 1.5 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	
1;2;3;4;5;	2	IRINOTEKAN		1 10 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 30-06-2021 11:14) (2<sup>e</sup> godkjenning 30-06-2021 11:15)

### Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 1

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika, cefixime og ev. atropin er forordnet					000:00 t					
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.5 mg/m <sup>2</sup>	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	000:10 t					
00:30	Skann kuren	IRINOTEKAN	10 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:30	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>JONAN</b> 30-06-2021 11:18	<b>AG</b> 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	<b>tk</b> 30-06-2021 11:14	<b>AG</b> 30-06-2021 11:15

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 2

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:10	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	IRINOTEKAN	10 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 3

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:10	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	IRINOTEKAN	10 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>JONAN</b> 30-06-2021 11:18	<b>AG</b> 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	<b>tk</b> 30-06-2021 11:14	<b>AG</b> 30-06-2021 11:15

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 4

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:10	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	IRINOTEKAN	10 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 5

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:10	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:15	Skann kuren	IRINOTEKAN	10 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:16	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

sarkom 101e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 30-06-2021 11:18	AG 30-06-2021 11:18
Administrasjon	0	tk 30-06-2021 11:14	AG 30-06-2021 11:15