

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 07-07-2021 09:51)

(2^e godkjenning 07-07-2021 10:07)

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	454353	Gemcitabin CA209-901	1	1000 mg/m ²	N		IV Cyt Studie CA209-901	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
<input type="checkbox"/>	2	654523	Cisplatin CA209-901	1	70 mg/m ²	N		IV Cyt Studie CA209-901	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Total emetogenisitet: **4**

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

For nivå 4: 4|Høy|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

Blodprøver før:

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

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

Kalsium: B-Nøytrofile granulocytter: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Diagnose (2) Kref i urinblære Urotelialt karsinom

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Gemcitabin CA209-901	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Cyt Studie CA209-901	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Overflate	
Standarddose:	<input type="text" value="1000"/> mg/m ²	
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	
Volum pr:	Fast	
Standardvolum:	<input type="text" value="500"/> ml	

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = 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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

Matrise:

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Produksjon

Virkestoff: <input type="text" value="Osplatin CA209-901"/>		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																													
Infusjonsvæske:	<input type="text" value="Natriumklorid 9 mg/ml"/>	<table border="1"> <tr> <td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td> </tr> <tr> <td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td> </tr> </table>		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
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																									
Adm-måte:	<input type="text" value="IV Cyt Studie CA209-901"/>	Matrise:																													
Tillat endring av grunnpose:	<input type="text" value="Nei"/>																														
po:	<input type="text" value="Nei"/>	Kategori: <input type="text" value="Ingen"/>																													
Alt i én pose:	<input type="text" value="Nei"/>																														
x pr dag:	<input type="text" value="1daglig"/>																														
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t																														
Kurlinje nr:	<input type="text" value="2"/>																														
Doseberegning pr:	<input type="text" value="Overflate"/>	Volum pr:	<input type="text" value="Fast"/>																												
Standarddose:	<input type="text" value="70"/> mg/m ²	Standardvolum:	<input type="text" value="500"/> ml																												
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²																														
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																														

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: urologi 065 CA209-901 Cisplatin/gemcitabin, arm B + D

Kode: urologi 065 Emetogent potensiale: 4

Navn: CA209-901 Cisplatin/gemcitabin, arm B + D

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;	1	Gemcitabin CA209-901	1	1000 mg/m ²	IV Cyt Studie CA209-901	N	N	
1;	2	Cisplatin CA209-901	1	70 mg/m ²	IV Cyt Studie CA209-901	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-07-2021 09:44) (2^e godkjenning 07-07-2021 09:57)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle			0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

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					
00:05	Prehydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Gemcitabin CA209-901	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie CA209-901	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:30	Diurese over 100ml/t før cisplatin, hvis ikke gi furosemid 10-20mg iv					000:00 t					
01:39	Dokumenter avslutningstidspunkt for gemcitabin					000:00 t					
01:40	Skann kuren	Cisplatin CA209- 901	70 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie CA209-901	002:00 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:39	Dokumenter avslutningstidspunkt for cisplatin					000:00 t					
03:40	Posthydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
04:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

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					
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Gemcitabin CA209-901	1000 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie CA209-901	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Dokumenter avslutningstidspunkt for gemcitabin					000:00 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

urologi 065	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 09:51	ANGMA 07-07-2021 10:07
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 09:44	ANGMA 07-07-2021 09:57