

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 10:26)

(2^e godkjenning 11-07-2023 10:29)

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
<input type="checkbox"/>	2	534234	Karboplatin CA209-901	1	AUC=5 mg*min/ml	N		IV Cyt Studie CA209-901	N	N		500 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet: **3**

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

For nivå 3: 3|Moderat|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 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

Diagnose (2) Kref i urinblære Urotelialt karsinom

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Gemcitabin CA209-901	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 Cyt Studie CA209-901	X						
Tillat endring av grunn dose:	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							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Volum pr:	Fast							
Standarddose:	1000 mg/m ²							
Standardvolum:	500 ml							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	mg							

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

Produksjon

Virkestoff: **Karboplatin CA209-901**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie CA209-901**

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

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: urologi 066 CA209-901 Gemcitabin/karboplatin AUC5, arm B

Kode: urologi 066 Emetogent potensiale: 3

Navn: CA209-901 Gemcitabin/karboplatin AUC5, arm B

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	Karboplatin CA209-901	1	AUC=5 mg*min/ml	IV Cyt Studie CA209-901	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 11-07-2023 11:04) (2^e godkjenning 11-07-2023 13:41)

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="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

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					
00:02	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs inngang					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					
00:39	Dokumenter avslutningstidspunkt for gemcitabin					000:00 t					
00:40	Skann kuren	Karboplatin CA209-901	AUC=5	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA209-901	000:30 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Dokumenter avslutningstidspunkt for karboplatin					000:00 t					
01:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41

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					
00:02	Skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs inngang					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					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

urologi 066	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 11-07-2023 10:26	ANGMA 11-07-2023 10:29
Administrasjon	0	tk 11-07-2023 11:04	ANGMA 11-07-2023 13:41