

# 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 22-10-2019 14:35)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 22-10-2019 14:45)

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	(3)
																1   2   3   4   5   6   7	
<input type="checkbox"/>	0	100167	BLINATUMOMAB	1	9 µg	N		IV Blinatumumab 24 t	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█	
																1   2   3   4   5   6   7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-10-2019 14:35	AG 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

For nivå 2:

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:

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Tekst

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-10-2019 14:35	AG 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

**Diagnose****(3)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2
- Ikke angitt

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:35	<b>AG</b> 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 06-12-2022 11:03	<b>AG</b> 06-12-2022 12:49

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: **BLINATUMOMAB**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Blinatumumab 24 t**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Matrise: 

Dag 1
<b>X</b>

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

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose:  µg

Standardvolum:  ml

Maks. dose pr behandling:

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:35	<b>AG</b> 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 06-12-2022 11:03	<b>AG</b> 06-12-2022 12:49

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 007a Blinatumomab 9 µg/døgn, 1. behandlingsdøgn (24 t)

Kode: blod 007a Emetogent potensiale: 2

Navn: Blinatumomab 9 µg/døgn, 1. behandlingsdøgn (24 t)

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	BLINATUMOMAB	1	9 µg	IV Blinatumumab	24 t	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 06-12-2022 11:03) (2<sup>e</sup> godkjenning 06-12-2022 12:49)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premed med deksametason 20 mg po gis ved 1. dose blinatumomab i hver syklus		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-10-2019 14:35	AG 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

## Administrasjonsrapport

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

**Dag 1**

**Premed med deksametason 20 mg po gis ved 1. dose blinatumomab i hver syklus**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Pas har innlagt sentralt venekateter					000:00 t					
00:01	Deksametason 20 mg po 1 time før blinatumomab					000:00 t					
00:02	Paracetamol 1 g po 1 time før blinatumomab					000:00 t					
00:03	Gis på CADD solis, pasientstyrt bolusknapp kobles bort					000:00 t					
00:04	Blindkassett, CADD solis admsett leveres fra apotek					000:00 t					
00:05	Bruk sett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Medikamentet skal aldri skylles eller flushes inn					000:00 t					
00:07	Bruk pumpen til å fylle CADD admsett og filtersett med medikamentvæske					000:00 t					
00:08	Tilbaketill kassettvolumet til 240 ml					000:00 t					

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:35	<b>AG</b> 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 06-12-2022 11:03	<b>AG</b> 06-12-2022 12:49

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	9 µg	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Blinatumumab 24 t		024:00 t	10 ml/t	240 ml			
01:01	Koble til fylt CADD sett med 0,2 µm filter og tilbakeslagsventil til SVK					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet. OBS: HASTIGHET SKAL ALLTID VÆRE 10 ml/t					000:00 t	10 ml/t	240 ml			
01:03	Kontroller alle pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:04	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 007a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:35	<b>AG</b> 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 06-12-2022 11:03	<b>AG</b> 06-12-2022 12:49