

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 08-04-2021 10:32)
(2^e godkjenning 08-04-2021 15:40)

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"/>	1	100167	BLINATUMOMAB	1	28 µg	N		IV Blinatumumab 24 t	N	N	24 time(r)	240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■	
																1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

For nivå 2:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

blod 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
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 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	BLINATUMOMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1 X	
Adm-måte:	IV Blinatumumab 24 t			
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Kategori:	Ingen	
po:	Nei			
Alt i én pose:	Nei			
x pr dag:	1daglig			
Total infusjonstid:	24 t			
Kurlinje nr:	1			
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast	
Fast dose:	28 µg	Standardvolum:	240 ml	
Maks. dose pr behandling:				

blod 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 008a Blinatumomab 28 µg/døgn, 24 t, enkeltdøgn

Kode: blod 008a Emetogent potensiale: 2

Navn: Blinatumomab 28 µg/døgn, 24 t, enkeltdøgn

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	BLINATUMOMAB		1 28 µg IV	Blinatumomab 24 t	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 06-12-2022 11:03) (2^e 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 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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 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 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 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	28 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 008a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 08-04-2021 10:32	JONAN 08-04-2021 15:40
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49