

# 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 14:34)

(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	84 µg	N		IV Blinatumumab 72 t	N	N	72 time(r)	240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ ■ _ _	
																1  2  3  4  5  6  7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 22-10-2019 14:34	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 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 22-10-2019 14:34	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 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:34	<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	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
Adm-måte:	IV Blinatumumab 72 t		X			X		
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Kategori:	Ingen					
po:	Nei							
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	72 t							
Kurlinje nr:	0							
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast					
Fast dose:	84 µg	Standardvolum:	240 ml					
Maks. dose pr behandling:								

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 22-10-2019 14:34	AG 22-10-2019 14:45
Administrasjon	0	tk 06-12-2022 11:03	AG 06-12-2022 12:49

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 008b Blinatumomab 28 µg/døgn, 72 t

Kode: blod 008b Emetogent potensiale: 2

Navn: Blinatumomab 28 µg/døgn, 72 t

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid	
1;4;	0	BLINATUMOMAB		1 84 µg	IV Blinatumumab	72 t	N	N	072:00

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	Infusjonspose byttes til samme tid hver 3.dag. Restvolum kasseres	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle Gjør klar reserve CADD solis, benyttes ved bytte for kortest mulig opphold i infusjonen	Bytt infusjonspose til samme tid hver dag. Restvolum kasseres	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 22-10-2019 14:34	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 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:34	<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	84 µg	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Blinatumumab 72 t		072:00 t	3.3 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 3,3 ml/t					072:00 t	3.3 ml/t	240 ml			
01:04	Kontroller alle pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:05	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Infusjonspose byttes til samme tid hver 3.dag. Restvolum kasseres**

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:34	<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

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 4

**Gjør klar reserve CADD solis, benyttes ved bytte for kortest mulig opphold i infusjonen**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	84 µg	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Blinatumumab 72 t	072:00 t	3.3 ml/t	240 ml			
01:01	Koble til fylt CADD sett med 0,2 µm filter og tilbakeslagsventil til SVK					000:00 t					

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 22-10-2019 14:34	AG 22-10-2019 14:45
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.
01:02	Kontroll av infusjonshastighet. OBS: HASTIGHET SKAL ALLTID VÆRE 3,3 ml/t					072:00 t	3.3 ml/t	240 ml			
01:04	Kontroller alle pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:05	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Bytt infusjonspose til samme tid hver dag. Restvolum kasseres**

blod 008b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 22-10-2019 14:34	<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