

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 17-06-2020 11:48)
(2^e godkjenning 18-06-2020 12:24)

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	418615	ATG Kanin (Genzyme)		1 2 mg/kg	N		IV	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ ■ ■	
																1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

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 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Diagnose**(5)**

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

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **ATG Kanin (Genzyme)**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

Tillat endring av grunn dose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3
X	X	X

Doseberegning pr: **Vekt**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: ml

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 163 AlloTx GvHD-profylakse, Tilleggskur ATG3

Kode: blod 163 Emetogent potensiale: 2

Navn: AlloTx GvHD-profylakse, Tilleggskur ATG3

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	1	ATG Kanin (Genzyme)		1 2 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 29-04-2021 13:54) (2^e godkjenning 29-04-2021 14:04)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1 Alle	Dag -3. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG	ATG må ikke gis samtidig som cytostatika, men administreres før eller etter.	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2 Alle	Dag -2. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG	ATG må ikke gis samtidig som cytostatika, men administreres før eller etter.	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3 Alle	Dag -1. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Dag -3. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag - 3					000:00 t					
00:01	Admprot, må ses i sammenheng med opprinnelig admprot.					000:00 t					
00:01	ATG skal ikke gis samtidig som cyto, men må administreres før eller etter					000:00 t					
00:02	Premedikasjon kan feks starte klokka 06 og 11, og ATG kl 12					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					000:00 t					
00:03	Administrere premed 6 timer før ATG, forordnes i MetaVision (kl 06)					000:00 t					
00:06	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:00	Administrere premed 1 time før ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
06:00	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
06:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
06:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
06:09	ATG administreres på blått løp om mulig					000:00 t					
06:10	Skann kuren	ATG Kanin (Genzyme)	2 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
06:11	Gi først testdose 1 ml, observer nøye i 10 min					000:00 t					
06:12	Kontroll av infusjonshastighet					008:00 t					
10:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ATG må ikke gis samtidig som cytostatika, men administreres før eller etter.

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Dag -2. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag - 2					000:00 t					
00:01	Admprot, må ses i sammenheng med opprinnelig admprot.					000:00 t					
00:01	ATG skal ikke gis samtidig som cyto, men må administreres før eller etter					000:00 t					
00:02	Premedikasjon bør starte klokka 06 (ved tidl reaksjon), kl 11 og ATG kl 12					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					000:00 t					
00:02	Ved tidligere reaksjon, husk premed, forordnes i MetaVision (se støtteinfo)					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:30	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:00	Administrere premed 1 time før ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
02:00	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
02:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
02:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:09	ATG administreres på blått løp om mulig					000:00 t					
02:10	Skann kuren	ATG Kanin (Genzyme)	2 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
02:12	Kontroll av infusjonshastighet					008:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ATG må ikke gis samtidig som cytostatika, men administreres før eller etter.

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Dag -1. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag - 1					000:00 t					
00:01	Premedikasjon bør starte klokka 06 (ved tidl reaksjon), kl 11 og ATG kl 12					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					000:00 t					
00:02	Ved tidligere reaksjon, husk premed, forordnes i MetaVision (se støtteinfo)					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:30	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Administrere premed 1 time før ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
02:00	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
02:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:09	ATG administreres på blått løp om mulig					000:00 t					
02:10	Skann kuren	ATG Kanin (Genzyme)	2 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	008:00 t					
02:12	Kontroll av infusjonshastighet					008:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 163	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:48	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 13:54	AG 29-04-2021 14:04