

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 11:49)
(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 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

Diagnose**(5)**

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

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **ATG Kanin (Genzyme)**

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

Matrise:

Dag 1
X

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**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 164 AlloTx GvHD-profylakse, Tilleggskur ATG1

Kode: blod 164 Emetogent potensiale: 2

Navn: AlloTx GvHD-profylakse, Tilleggskur ATG1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	1	ATG Kanin (Genzyme)		1 2 mg/kg	IV	N	N	
----	---	---------------------	--	-----------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-04-2021 12:22) (2^e godkjenning 29-04-2021 13:29)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Dag -1. OBS: Risiko for væskeretensjon ifm ATG		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

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 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 som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
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	125 ml/t				
06:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 164	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 17-06-2020 11:49	mhell 18-06-2020 12:24
Administrasjon	0	EVABH 29-04-2021 12:22	AG 29-04-2021 13:29