

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 04-05-2022 13:14)

(2^e godkjenning 04-05-2022 13:15)

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 8 9 10 11 12 13 14	
<input type="checkbox"/>	2	065730	IDARUBICIN	1	12 mg/m ²	N	30 mg	IV Cyt	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml				
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

For nivå 3:

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 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

Diagnose**(3)**

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

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	IDARUBICIN	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Cyt	
Tillat endring av grunnpose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	0 t	
Kurlinje nr:	2	
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr: Fast
Standarddose:	12 mg/m ²	Standardvolum: 250 ml
Metningsdose:	0 mg/m ²	
Maks. dose pr behandling:	mg	

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
	X		X		X	
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X						

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 183a APL høyrisiko. Induksjon ATRA/idarubicin

Kode: blod 183a Emetogent potensiale: 3

Navn: APL høyrisiko. Induksjon ATRA/idarubicin

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
2;4;6;8;	2	IDARUBICIN		1 12 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 04-05-2022 13:08) (2^e godkjenning 04-05-2022 13:18)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	2 Alle	Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager	Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m ² fordelt på 2 doser daglig til remisjon	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4 Alle	Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager	Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m ² fordelt på 2 doser daglig til remisjon	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	6 Alle	Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager	Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m ² fordelt på 2 doser daglig til remisjon	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8 Alle	Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager	Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m ² fordelt på 2 doser daglig til remisjon	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:02	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	1. kur: Sideskyll			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	012:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	12 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
07:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m² fordelt på 2 doser daglig til remisjon

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	1. kur: Sideskylle			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	012:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	12 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
07:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m² fordelt på 2 doser daglig til remisjon

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	1. kur: Sideskylle			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	012:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	12 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
07:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m² fordelt på 2 doser daglig til remisjon

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Ved fare for tumorlyse (1. kur): Hydrering + allopurinol 300 mg po x 1 daglig i 7 dager

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	1. kur: Sideskylle			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	012:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	12 mg/m ²	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
07:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m² fordelt på 2 doser daglig til remisjon

blod 183a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:14	AG 04-05-2022 13:15
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18