

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 23-07-2024 14:29)

(2^e godkjenning 30-07-2024 09:30)

| 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 |
|--------------------------|----|--------|---|----------|----------------------|---------------|------------|----------|----|--------|---------|--------|-----------------------|------------------|-----|--|
| <input type="checkbox"/> | 0 | 165136 | NB! Tidssensitiv kur: Klokkeslett i tidfest gjelder | 1 | 0/m ² | N | | | N | N | | | | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 |
| <input type="checkbox"/> | 1 | 134613 | NB! Dosejuster Busulfan ved BMI over 25 | 1 | 0/m ² | N | | | N | N | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | 2 | 070246 | FLUDARABIN | 1 | 30 mg/m ² | N | | IV Cyt | N | N | | 100 ml | Natriumklorid 9 mg/ml | | | ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(5)

- Alvorlig aplastisk anemi
- Fanconi anemi
- Fanconi anemi 2
- Genetisk betinget aplastisk anemi
- Ikke angitt

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

DOSERING

Produksjon

| | | |
|------------------------------|--|--|
| Virkestoff: | NB! Tidssensitiv kur:Klokkeslett i tidfest gjelder | X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier |
| Infusjonsvæske: | | Matrise: |
| Adm-måte: | | Dag 1 Dag 2 Dag 3 Dag 4 Dag 5 Dag 6 Dag 7 |
| Tillat endring av grunnpose: | Nei | Dag 8 Dag 9 Dag 10 |
| po: | Nei | |
| Alt i én pose: | Nei | |
| x pr dag: | 1daglig | |
| Total infusjonstid: | 0 | |
| Kurlinje nr: | 0 | |
| Doseberegning pr: | Overflate | |
| Standarddose: | 0 /m ² | |
| Metningsdose: | 0 /m ² | |
| Maks. dose pr behandling: | | |
| Volum pr: | Fast | |
| Standardvolum: | 0 ml | |
| Kategori: | Ingen | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|------------------|----------------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: NB! Dosejuster Busulfan ved BM over 25

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

Infusjonsvæske:
 Adm-måte:
 Tillat endring av grunn dose:
 po:
 Alt i én pose:
 x pr dag:
 Total infusjonstid:
 t
 Kurlinje nr:

Kategori: Ingen

Matrise:

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |

Doseberegning pr:
 Standarddose: /m²
 Metningsdose: /m²
 Maks. dose pr behandling:

Volum pr:
 Standardvolum: ml

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: **FLUDARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunnpose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

Matrise:

| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| X | X | X | X | X | X | |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: BUSULFAN

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt

Tillat endring av grunn dose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 3

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 0.8 mg/kg

Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

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 | | |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: SYKLOFOSFAMID

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 4

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 20 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 250 ml

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

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| | | | | | | X |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |
| X | | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: **MESNA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV post**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **2daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| | | | | | | X |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |
| | | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: **MESNA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV post**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **3daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |
| X | | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: **MESNA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV post**

Tillat endring av grunndose: **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

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |
| | X | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Produksjon

Virkestoff: ATG Kanin (Genzyme) ▼

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml ▼

Adm-måte: IV ▼

Tillat endring av grunndose: Nei ▼

po: Nei ▼

Alt i én pose: Nei ▼

x pr dag: 1daglig ▼

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: Ingen ▼

Doseberegning pr: Vekt ▼

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast ▼

Standardvolum: ml

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

Matrise:

| | | | | | | |
|-------|-------|--------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| | | | | | | X |
| Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | | | | |
| X | X | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 248b Allotx Fanconi Flu/Bu/Cy/ATG3

Kode: blod 248b Emetogent potensiale: 3

Navn: Allotx Fanconi Flu/Bu/Cy/ATG3

| Dag | Nr | Virkestoff | x pr dag | Dose | Adm-måte | po | 1 pose | Adm-tid |
|--------------|----|--|----------|----------------------|----------|----|--------|---------|
| | 0 | NB! Tidssensitiv kur:Klokkeslett i tidfest gjelder | 1 | 0 /m ² | | N | N | |
| | 1 | NB! Dosejuster Busulfan ved BMI over 25 | 1 | 0 /m ² | | N | N | |
| 1;2;3;4;5;6; | 2 | FLUDARABIN | 1 | 30 mg/m ² | IV Cyt | N | N | |
| 4;5; | 3 | BUSULFAN | 1 | 0.8 mg/kg | IV Cyt | N | N | |
| 7;8; | 4 | SYKLOFOSFAMID | 1 | 20 mg/kg | IV Cyt | N | N | |
| 7; | 5 | MESNA | 2 | 10 mg/kg | IV post | N | N | |
| 8; | 6 | MESNA | 3 | 10 mg/kg | IV post | N | N | |
| 9; | 7 | MESNA | 1 | 10 mg/kg | IV post | N | N | |
| 7;8;9; | 8 | ATG Kanin (Genzyme) | 1 | 2 mg/kg | IV | N | N | |

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 22-07-2024 11:24) (2^e godkjenning 30-07-2024 09:38)

Administrasjonsdager

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

| Dag | Kur | Info før behandlingsdag | Info etter behandlingsdag | Varighet | Avsluttende beh.dag | Adm-punkter |
|--------------------------|--------|---|--|----------|---------------------|-------------|
| <input type="checkbox"/> | 1 Alle | Dag -9. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | | 0:00 | | J |
| <input type="checkbox"/> | 2 Alle | Dag -8. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 3 Alle | Dag -7. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | Krampeprofylakse administreres fra ca 12 timer før oppstart busulfan til ca 48 timer etter | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 4 Alle | Dag -6. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 5 Alle | Dag -5. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 6 Alle | Dag -4. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege | OBS: Premed skal gis kl 04.00 dag - 3 | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 7 Alle | Dag -3. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG og hydrering | OBS: Mesna skal gis kl 03.30 dag - 2 | 0:00 | | J |
| <input type="checkbox"/> | 8 Alle | Dag -2. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG og hydrering | | 0:00 | N | J |
| <input type="checkbox"/> | 9 Alle | Dag -1. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG, hydreringen kan avsluttes kl 16 | | 0:00 | J | J |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 1

Dag -9. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|----------------------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 9 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:02 | Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:03 | Forutsetning for kur: Pas har innlagt flerlumen sentralt venekateter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 10:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 2

Dag -8. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 8 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt | | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 10:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|---|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ² |

Dag 3

Dag -7. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 7 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt | | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 10:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Krampeprofylakse administreres fra ca 12 timer før oppstart busulfan til ca 48 timer etter

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 4

Dag -6. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 6 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 og busulfan kl 14 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt | | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 14:00 | Skann kuren, starter minst 4 timer etter avsluttet fludarabin | BUSULFAN | 0.8 mg/kg | 0 ml Glukose 50 mg/ml IV Cyt | | 002:00 t | | | | | |
| 14:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 002:00 t | | | | | |
| 16:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 5

Dag -5. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 5 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 og busulfan kl 14 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt | | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 14:00 | Skann kuren, starter minst 4 timer etter avsluttet fludarabin | BUSULFAN | 0.8 mg/kg | 0 ml Glukose 50 mg/ml IV Cyt | | 002:00 t | | | | | |
| 14:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 002:00 t | | | | | |
| 16:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 6

Dag -4. Skal ev. ha tilleggshydrering etter forordning av lege

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------------------|-------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:00 | Dag - 4 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Fludarabin bør starte klokka 09 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Mål drikke, væsketilførsel over 2000 ml daglig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 08:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Skann kuren | FLUDARABIN | 30 mg/m ² | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt | | 001:00 t | | | | | |
| 09:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 001:00 t | | | | | |
| 10:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

OBS: Premed skal gis kl 04.00 dag - 3

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 7

Dag -3. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG og hydrering

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 04:00 | Administrere premed før ATG, forordnes i MetaVision (kl 04) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:00 | Dag -3 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Premed gis kl 04, 09 og 19, ATG 10, mesna 19.30 og syklofosamid kl 20 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:02 | Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:03 | Vekt x 2 daglig, ved vektøkning over 2 kg, gi furosemid 20 - 40 mg iv | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Obs risiko for væskeretensjon r/t hydrering samtidig med ATG | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:05 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 08:06 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Administrere premed før ATG, forordnes i MetaVision | | | | | 000:00 t | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|---------------------|----------|--|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 09:50 | Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:55 | Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:58 | ATG administreres på blått løp om mulig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 10:00 | Skann kuren | ATG Kanin (Genzyme) | 2 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 008:00 t | | | | | |
| 10:01 | Gi først testdose 1 ml, observer nøye i 10 min | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 10:03 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 008:00 t | | | | | |
| 16:00 | Parallellhydrering: KCl 50 mmol og NaHCO3 80 mmol /1000 ml glukose | | | 4000 ml Hydreringsvæske standard SA RIKS | IV | 000:00 t | 167 ml/t | | | | |
| 16:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | 167 ml/t | | | | |
| 19:00 | Gi premedikasjon 1 time før syklofosamid, forordnes i MetaVision | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 19:30 | Produseres på post, gis iv 30 min før oppstart syklo (19.30) | MESNA | 10 mg/kg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV post | 000:30 t | | | | | |
| 20:00 | Skann kuren | SYKLOFOSFAMID | 20 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 002:00 t | | | | | |
| 20:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 002:00 t | | | | | |
| 23:30 | Produseres på post, gis iv 4 timer etter første mesnadose (23.30) | MESNA | 10 mg/kg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV post | 000:30 t | | | | | |
| 23:40 | Hydrering pågår kontinuerlig med hastighet på 167 ml/t | | | | | 000:00 t | | | | | |

OBS: Mesna skal gis kl 03.30 dag - 2

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 8

Dag -2. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG og hydrering

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|------|------------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 03:30 | Produseres på post, gis iv 8 timer etter første mesnadose (03.30) | MESNA | 10 | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml mg/kg | IV post | 000:30 t | | | | | |
| 04:00 | Ved tidligere reaksjon, husk premed, forordnes i MetaVision (se støtteinfo) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:00 | Dag -2 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Premed gis kl 09 og 19, ATG 10, mesna 19.30 og syklofosamid kl 20 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:02 | Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:03 | Vekt x 2 daglig, ved vektøkning over 2 kg, gi furosemid 20 - 40 mg iv | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:04 | Obs risiko for væskeretensjon r/t hydrering samtidig med ATG | | | | | 000:00 t | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|---------------------|----------|--|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 08:05 | Brukes somskyll før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 08:06 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:00 | Administrere premed før ATG, forordnes i MetaVision | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:50 | Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:55 | Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 09:58 | ATG administreres på blått løp om mulig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 10:00 | Skann kuren | ATG Kanin (Genzyme) | 2 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 008:00 t | | | | | |
| 10:03 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 008:00 t | | | | | |
| 16:00 | Parallellhydrering: KCl 50 mmol og NaHCO3 80 mmol /1000 ml glukose | | | 4000 ml Hydreringsvæske standard SA RIKS | IV | 000:00 t | 167 ml/t | | | | |
| 16:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | 167 ml/t | | | | |
| 19:00 | Gi premedikasjon 1 time før syklofosamid, forordnes i MetaVision | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 19:30 | Produseres på post, gis iv 30 min før oppstart syklo (19.30) | MESNA | 10 mg/kg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV post | 000:30 t | | | | | |
| 20:00 | Skann kuren | SYKLOFOSFAMID | 20 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 002:00 t | | | | | |
| 20:01 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 002:00 t | | | | | |
| 23:30 | Produseres på post, gis iv 4 timer etter første mesnadose (23.30) | MESNA | 10 mg/kg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV post | 000:30 t | | | | | |
| 23:40 | Hydrering pågår kontinuerlig med hastighet på 167 ml/t | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS versjon: 6.1.0..

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 9

Dag -1. OBS: Risiko for væskeretensjon i forbindelse med ATG, hydreringen kan avsluttes kl 16

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|----------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 03:30 | Produseres på post, gis iv 8 timer etter første mesnadose (03.30) | MESNA | 10 mg/kg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV post | 000:00 t | | | | | |
| 04:00 | Ved tidligere reaksjon, husk premed, forordnes i MetaVision (se støtteinfo) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:00 | Dag -1 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:01 | Premed gis kl 11 og ATG kl 12 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:02 | Ved trombocytter under 20, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 08:03 | Vekt x 2 daglig, ved vektøkning over 2 kg, gi furosemid 20 - 40 mg iv | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 10:05 | Brukes somskyll før og etter hvert medikament | | | 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 10:06 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 11:00 | Administrere premed før ATG, forordnes i MetaVision | | | | | 000:00 t | | | | | |

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|---------------------|---------|---------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 11:50 | Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 11:55 | Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 11:58 | ATG administreres på blått løp om mulig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 12:00 | Skann kuren | ATG Kanin (Genzyme) | 2 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | | 008:00 t | | | | | |
| 12:03 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 008:00 t | | | | | |
| 16:00 | Avslutt kontinuerlig hydrering kl. 16 | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 16:01 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 248b | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | LILST 23-07-2024 14:29 | AG 30-07-2024 09:30 |
| Administrasjon | 0 | tk 22-07-2024 11:24 | AG 30-07-2024 09:38 |