

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 17-09-2021 15:08)

(2^e godkjenning 21-09-2021 08:12)

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
	1	974813	Inotuzumab ozogamicin A2G1	1	0.5 mg/m ²	N		IV Cyt ALLTogether1	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

P-ALAT: **B-Leukocytter:** **B-Trombocytter:**
P-Albumin: **P-Bilirubin:** **P-Kreatinin:**
Kalsium: **B-Nøytrofile granulocytter:** **Kreatinin-clearance:**

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (2)

Akutt lymfoblastisk leukemi

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Diagnose**(2)** Akutt lymfoblastisk leukemi 2

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Inotuzumab ozogamicin A2G1		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																																											
Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml		<table border="1"> <tr> <td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table>		Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X							Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14	X							Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21	X						
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7																																							
X																																													
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14																																							
X																																													
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21																																							
X																																													
Adm-måte: IV Cyt ALLTogether1		Matrise:																																											
Tillat endring av grunnpose: Nei	Kategori: Ingen																																												
po: Nei																																													
Alt i én pose: Nei																																													
x pr dag: 1daglig																																													
Total infusjonstid: 0 t																																													
Kurlinje nr: 1																																													
Doseberegning pr: Overflate	Volum pr: Fast																																												
Standarddose: 0.5 mg/m ²	Standardvolum: 50 ml																																												
Metningsdose: 0 mg/m ²																																													
Maks. dose pr behandling: mg																																													

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 314 A2G Inotuzumab IR-high risk eksperimentell arm

Kode: blod 314 Emetogent potensiale: 0

Navn: A2G Inotuzumab IR-high risk eksperimentell arm

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	Inotuzumab ozogamicin A2G1		1 0.5 mg/m ²	IV Cyt ALLTogether1	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-09-2021 08:30) (2^e godkjenning 21-09-2021 08:31)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:11	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:12	1. kur: Puls, BT, resp og temp før start og 1 + 2 timer etter avsluttet inf					000:00 t					
00:13	Senere kurer: Puls, BT, resp og temp før start og 1 t etter avsluttet inf					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt ALLTogether1	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	1. kur: Observasjonstid 2 timer etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
01:16	2. kur og senere: Obs.tid 1 time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:13	Puls, BT, respirasjon og temp før start og 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt ALLTogether1	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:13	Puls, BT, respirasjon og temp før start og 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt ALLTogether1	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 314	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 17-09-2021 15:08	mhell 21-09-2021 08:12
Administrasjon	0	tk 21-09-2021 08:30	mhell 21-09-2021 08:31