

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer:  Kurintervall:  Tidfesting av startdato - maks. avvik:  Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 26-10-2023 13:13)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 26-10-2023 14:31)

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)
<input type="checkbox"/>	1	432151	CC-95251 CA-059-001	1	10 mg/kg	N		IV StudCA-059-001 7mg/ml	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00

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 (4)

Akutt myelogen leukemi

Akutt myelogen leukemi 2

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00

**Diagnose****(4)** Myelodysplastisk syndrom Myelodysplastisk syndrom 2

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LILST</b> 26-10-2023 13:13	<b>mhell</b> 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	<b>hul</b> 26-10-2023 14:44	<b>mhell</b> 26-10-2023 15:00

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	CC-95251 CA-059-001	<b>X = Administrer</b>	<b>C = Legekonsultasjon</b>	<b>L = Nye lab-verdier</b>					
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV StudCA-059-001 7mg/ml		X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Kategori:	Ingen						
po:	Nei								
Alt i én pose:	Nei								
x pr dag:	1daglig								
Total infusjonstid:	0 t								
Kurlinje nr:	1								
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr:	Fast						
Standarddose:	10 mg/kg	Standardvolum:	0 ml						
Metningsdose:	0 mg/kg								
Maks. dose pr behandling:	mg								

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 331a CA059-001 CC-95251 alene 10 mg/kg enk.dose 35-70kg

Kode: blod 331a Emetogent potensiale: 0

Navn: CA059-001 CC-95251 alene 10 mg/kg enk.dose 35-70kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	CC-95251 CA-059-001		1 10 mg/kg	IV StudCA-059-001 7mg/ml	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 26-10-2023 14:44) (2<sup>e</sup> godkjenning 26-10-2023 15:00)

### 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"/>

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
<b>Pasientdata</b>	
Høyde	..... cm
Vekt	..... kg
Overflate	..... m <sup>2</sup>

### Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ev. azacitidin sc gis først og minst 60 min før start av CC-95251					000:00 t					
00:01	Premed gis 30 min før start av CC-95251, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:05	Det skal ikke gis andre medikamenter i samme infusjonssett					000:00 t					
00:06	Mål vitalia før start, ved endring i inf.hast, ved slutt og etter 30 min					000:00 t					
00:07	Kontinuerlig O2-metning. Dokumenter på samme tidspkt som de andre målingene					000:00 t					

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CC-95251 CA-059-001	10 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV StudCA-059-001 7mg/ml	000:00 t					
00:11	Infusjonshastighet: 14,3 ml/t (100 mg/t)					000:00 t					
00:12	Ved god toleranse: øk med maks 28,6 ml/t hvert 15. min til maks 143 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Observasjonstid 1. syklus: 1 time, senere sykuser: 30 min etter infusjon					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 331a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:31
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:44	mhell 26-10-2023 15:00