

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 26-10-2023 13:13)
(2^e godkjenning 26-10-2023 14:34)

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	30 mg/kg	N		IV StudCA-059-001 21mg/ml	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
																1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

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 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

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

blod 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CC-95251 CA-059-001	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	<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></table>				Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X						
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7														
X																				
Adm-måte:	IV StudCA-059-001 21mg/ml	Kategori:	Ingen																	
Tillat endring av grunn dose:	Nei																			
po:	Nei																			
Alt i én pose:	Nei																			
x pr dag:	1daglig																			
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t																			
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>																			
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr:	Fast																	
Standarddose:	<input type="text" value="30"/> mg/kg	Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml																	
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg																			
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																			

blod 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 333a CA059-001 CC-95251 alene 30 mg/kg enk.dose 35-70kg

Kode: blod 333a Emetogent potensiale: 0

Navn: CA059-001 CC-95251 alene 30 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 30 mg/kg	IV StudCA-059-001 21mg/ml	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 26-10-2023 14:58) (2^e godkjenning 26-10-2023 15:02)

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 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

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	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 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02

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	30 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV StudCA-059-001 21mg/ml	000:00 t					
00:11	Infusjonshastighet 4,8 ml/t (100 mg/t)					000:00 t					
00:12	Ved god toleranse: øk med maks 9,5 ml/t hvert 15. min til maks 47,6 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Observasjonstid 1. syklus: 1 time, senere sykluser: 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 333a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 26-10-2023 13:13	mhell 26-10-2023 14:34
Administrasjon	0	hul 26-10-2023 14:58	mhell 26-10-2023 15:02