

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 19-12-2022 13:16)
(2^e godkjenning 19-12-2022 13:20)

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	(4)
<input type="checkbox"/>	1	949758	CR-001 CR1-02	1	7.5 mg	N		IV Studie CR1-02 2X	N	N		32 ml	Glukose 100 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	1	786586	Polyetylenimin CR1-02	1	15 mg	N		IV Studie CR1-02 2X	N	N		32 ml	Glukose 100 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _	
																1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	eImib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42

Blodprøver før:

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 myelogen leukemi

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	el mib 19-12-2022 13:16	ANG MA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EV ABH 15-05-2023 12:39	AN NEV 15-05-2023 12:42

Diagnose	(2)
<input type="checkbox"/> Akutt myelogen leukemi 2	

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CR-001 CR1-02	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier					
Infusjonsvæske:	Glukose 100 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Studie CR1-02 2X		X						
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:	Fast dose	Volum pr:	Fast						
Fast dose:	7.5 mg	Standardvolum:	32 ml						
Maks. dose pr behandling:	mg								

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42

Produksjon

Virkestoff: Polyetylenimin CR1-02

Infusjonsvæske: Glukose 100 mg/ml

Adm-måte: IV Studie CR1-02 2X

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: 15 mg

Standardvolum: 32 ml

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						

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	eImib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 387a CR1-02 CR-001 7.5 mg dosenivå 1

Kode: blod 387a Emetogent potensiale: 0

Navn: CR1-02 CR-001 7.5 mg dosenivå 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	CR-001 CR1-02	1	7.5 mg	IV Studie CR1-02	2X	N	N
1;	1	Polyetylenimin CR1-02	1	15 mg	IV Studie CR1-02	2X	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-05-2023 12:39) (2^e godkjenning 15-05-2023 12:42)

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 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42

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	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	BT, puls, O2-metning og temp før start og etter 10 og 60 minutter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren x 2	CR-001 CR1-02	7.5 mg	32 ml Glukose 100 mg/ml IV	Studie CR1-02 2X	002:00 t					
00:10		Polyetylenimin CR1-02	15 mg	32 ml Glukose 100 mg/ml IV	Studie CR1-02 2X	002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 387a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 19-12-2022 13:16	ANGMA 19-12-2022 13:20
Administrasjon	0	EVABH 15-05-2023 12:39	ANNEV 15-05-2023 12:42