

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 22-02-2023 12:36)
(2^e godkjenning 22-02-2023 12:39)

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"/>	0	081183	ALEMTUZUMAB	1	12 mg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

For nivå 3:

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:

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

Diagnose**(2)** Ikke angitt Nevrologisk sykdom

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ALEMTUZUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3
			X	X	X
Adm-måte:	IV	Kategori:	Ingen		
Tillat endring av grunnpose:	Nei				
po:	Nei				
Alt i én pose:	Nei				
x pr dag:	1daglig				
Total infusjonstid:	0				
	t				
Kurlinje nr:	0				
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast		
Fast dose:	12 mg	Standardvolum:	100 ml		
Maks. dose pr behandling:	mg				

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ikke-malign 017 Alemtuzumab 12 mg i 3 dager vedlikehold

Kode: ikke-malign 017 Emetogent potensiale: 3

Navn: Alemtuzumab 12 mg i 3 dager vedlikehold

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	0	ALEMTUZUMAB		1 12 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 22-02-2023 12:43) (2^e godkjenning 22-02-2023 12:44)

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="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

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 minst 30 min før start, 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					
00:04	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start, og hver time til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ALEMTUZUMAB	12 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t	25 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet: 25 ml/t					000:00 t	25 ml/t				
05:00	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon minst 30 min før start, 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					
00:04	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start, og hver time til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ALEMTUZUMAB	12 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t	25 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet: 25 ml/t					000:00 t	25 ml/t				
05:00	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon minst 30 min før start, 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					
00:04	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:05	Puls og BT før start, og hver time avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ALEMTUZUMAB	12 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t	25 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet: 25 ml/t					000:00 t	25 ml/t				
05:00	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44

ikke-malign 017	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 22-02-2023 12:36	AG 22-02-2023 12:39
Administrasjon	0	tk 22-02-2023 12:43	AG 22-02-2023 12:44