

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 01-06-2022 12:07)
(2^e godkjenning 01-06-2022 12:13)

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	050903	SYKLOFOSFAMD	1	1000 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	056545	MESNA	3	300 mg/m ²	N		IV post	N	N						1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 3: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

Diagnose**(3)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2
- Ikke angitt

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	SYKLOFOSFAMID	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1 X	
Adm-måte:	IV Cyt			
Tillat endring av grunndose:	Nei			
po:	Nei	Kategori:	Ingen	
Alt i én pose:	Nei			
x pr dag:	1daglig			
Total infusjonstid:	0 t			
Kurlinje nr:	1			
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast	
Standarddose:	1000 mg/m ²	Standardvolum:	0 ml	
Metningsdose:	0 mg/m ²			
Maks. dose pr behandling:	mg			

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

Produksjon

Virkestoff:

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Infusjonsvæske:

Matrise:

Dag 1
X

Adm-måte:

Tillat endring av grunnpose:

po:

Kategori:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 059a EsPhALL-2017 enkeltdose syklofosfamid

Kode: ped ALL 059a Emetogent potensiale: 3

Navn: EsPhALL-2017 enkeltdose syklofosfamid

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	SYKLOFOSFAMID	1	1000 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	2	MESNA	3	300 mg/m ²	IV post	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 19-03-2024 09:10) (2^e godkjenning 19-03-2024 09:10)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1 Alle		Hydreringen kan avsluttes etter 8 timer forutsatt det ikke er hematuri og at pasienten drikker bra	0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

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	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Urinstix før/etter syklofosamid (kontakt lege ved blod 2+ eller over)					000:00 t					
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Mål ev. diurese, se støtteinfo.					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:14	Kontroll av intravenøse tilsetninger					000:00 t					
00:15	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	008:00 t					
00:16	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					008:00 t					
00:17	Kontroll av infusjonshastighet					008:00 t					
00:25	Dosekontroll av mesna iv					000:00 t					

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:26	Produseres på post. Gis iv umiddelbart før syklofosfamid	MESNA	300 mg/m ²		IV post	000:00 t					
00:30	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	1000 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:25	Dosekontroll av mesna iv					000:00 t					
04:30	Produseres på post. Gis iv 4 timer etter start av syklofosfamid	MESNA	300 mg/m ²		IV post	000:00 t					
08:25	Dosekontroll av mesna iv					000:00 t					
08:30	Produseres på post. Gis iv 8 timer etter start av syklofosfamid	MESNA	300 mg/m ²		IV post	000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen kan avsluttes etter 8 timer forutsatt det ikke er hematuri og at pasienten drikker bra

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 059a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 01-06-2022 12:07	AG 01-06-2022 12:13
Administrasjon	0	tk 19-03-2024 09:10	mhell 19-03-2024 09:10