

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 17-12-2024 13:50)
(2^e godkjenning 17-12-2024 15:09)

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)
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	
<input type="checkbox"/>	0	100167	BLINATUMOMAB	1	60 µg/m ²	N	112 µg	IV 15 µg/m ² 2.5 ml/t 96t	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ ■ _ _ _ _ ■ _ _ _ _	
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

For nivå 2:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Nei	B-Leukocytter:	Nei	B-Trombocytter:	Nei
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Nei	P-Kreatinin:	Nei
Kalsium:	Nei	B-Nøytrofile granulocytter:	Nei	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 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Diagnose**(3)**

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

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	BLINATUMOMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV 15 µg/m ² 2.5 ml/t 96t	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunn dose:	Nei	X				X		
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12		
Alt i én pose:	Nei		X					
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t							
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	<input type="text" value="60"/> µg/m ²							
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> µg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	<input type="text" value="240"/> ml							
Kategori:	Ingen							

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 061d Blinatumomab 15 µg/m2/døgn,4 døgn x 3, under 45 kg

Kode: ped ALL 061d Emetogent potensiale: 2

Navn: Blinatumomab 15 µg/m2/døgn,4 døgn x 3, under 45 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;5;9;	0	BLINATUMOMAB		1 60 µg/m ²	IV 15 µg/m ²	2.5 ml/t	96t	N N

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-12-2024 14:34) (2^e godkjenning 17-12-2024 14:53)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner	Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	5	Alle Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner	Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	9	Alle Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner	Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Pas har fungerende flerlumen sentralt venekateter					000:00 t					
00:01	Ev. premed 6-12 t før 1. dose blinatumomab i hver syklus, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Premed 30 min før start av 1. dose blinatu i hver syklus, se MetaVision					000:00 t					
00:06	Premed 30 min før start av doseøkning, se MetaVision					000:00 t					
00:10	CADD-pumpe klargjøres etter prosedyre (se lenke i støtteinfo - les nøye)					000:00 t					
00:12	Bruk sett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:15	OBS: Medikamentet skal aldri skylles eller flushes inn					000:00 t					
00:19	Still kassetvolumet inn på 240 ml					000:00 t					

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:52	Merk lumen hvor blinatumomab infunderes					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	60 µg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV 15 µg/m ² 2.5 ml/t 96t	096:00 t	2.5 ml/t	240 ml			
01:01	Koble til fylt CADD-sett med 0,2 µm filter og tilbakeslagsventil til SVK					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet OBS: HASTIGHET SKAL ALLTID VÆRE 2,5 ml/t					000:00 t	2.5 ml/t				
01:03	Kontroll av pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:04	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	CADD-pumpe klargjøres etter prosedyre (se lenke i støtteinfo - les nøye)					000:00 t					
00:12	Bruk sett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:15	Det skal ALDRI flushes i det lumen blinatumgår, heller ikke ved posebytte					000:00 t					
00:19	Still kassetvolumet inn på 240 ml					000:00 t					
00:42	Infusjonspose byttes 96 timer etter start dag 1. Restvolum kasseres.					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	60 µg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV 15 µg/m ² 2.5 ml/t 96t	096:00 t	2,5 ml/t	240 ml			
01:01	Koble til fylt CADD-sett med 0,2 µm filter og tilbakeslagsventil til SVK					000:00 t	2.5 ml/t				
01:02	Kontroll av infusjonshastighet OBS: HASTIGHET SKAL ALLTID VÆRE 2,5 ml/t					000:00 t					

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Kontroll av pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:04	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 9

Ev. hydrering doseres individuelt. Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	CADD-pumpe klargjøres etter prosedyre (se lenke i støtteinfo - les nøye)					000:00 t					
00:12	Bruk sett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:15	Det skal ALDRI flushes i det lumen blinatumgår, heller ikke ved posebytte					000:00 t					
00:19	Still kassetvolumet inn på 240 ml					000:00 t					
00:42	Infusjonspose byttes 96 timer etter start dag 5. Restvolum kasseres.					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	60 µg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV 15 µg/m ² 2.5 ml/t 96t	096:00 t	2,5 ml/t	240 ml			
01:01	Koble til fylt CADD-sett med 0,2 µm filter og tilbakeslagsventil til SVK					000:00 t	2.5 ml/t				
01:02	Kontroll av infusjonshastighet OBS: HASTIGHET SKAL ALLTID VÆRE 2,5 ml/t					000:00 t					

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Kontroll av pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:04	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Infusjonspose byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 061d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-12-2024 13:50	AG 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	hul 17-12-2024 14:34	AG 17-12-2024 14:53