

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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<sup>e</sup> 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)
<input type="checkbox"/>	0	100167	BLINATUMOMAB	1	60 µg/m <sup>2</sup>	N	112 µg	IV 15 µg/m <sup>2</sup> 2.5 ml/t 96t	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53

For nivå 2:

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:

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53

**Diagnose****(3)**

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

ped ALL 061e	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 17-12-2024 13:50	<b>AG</b> 17-12-2024 15:09
Administrasjon	0	<b>hul</b> 17-12-2024 14:35	<b>AG</b> 17-12-2024 14:53

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	BLINATUMOMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier		
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
Adm-måte:	IV 15 µg/m <sup>2</sup> 2.5 ml/t 96t		X			
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Kategori:	Ingen			
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="0"/>					
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast			
Standarddose:	<input type="text" value="60"/> µg/m <sup>2</sup>	Standardvolum:	<input type="text" value="240"/> ml			
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> µg/m <sup>2</sup>					
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>					

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 061e Blinatumomab 15 µg/m2/døgn,4 døgn x 1, under 45 kg

Kode: ped ALL 061e Emetogent potensiale: 2

Navn: Blinatumomab 15 µg/m2/døgn,4 døgn x 1, under 45 kg

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

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 17-12-2024 14:35) (2<sup>e</sup> 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 Blinatumomab og ev. hydrering går kontinuerlig i separate løp	Infusjonsposen byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres	0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 1

**Blinatumomab og ev. hydrering går kontinuerlig i separate løp**

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. preméd 6-12 t før 1. dose blinatumomab, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Ev. hydrering doseres i MetaVision					000:00 t					
00:30	Preméd 30 min før start av 1. dose blinatumomab, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:35	CADD-pumpe klargjøres etter prosedyre (se lenke i støtteinfo - les nøye!)					000:00 t					
00:37	Bruk sett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:38	Medikamentet skal aldri skylles eller flushes inn					000:00 t					
00:40	Still kassetvolumet inn på 240 ml					000:00 t					
01:00	Skann kuren	BLINATUMOMAB	60 µg/m <sup>2</sup>	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	15 µg/m <sup>2</sup> 2.5 ml/t 96t	096:00 t	2.5 ml/t	240 ml			

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:01	Koble til fylt CADD-sett med 0,2µm 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					
01:03	Kontroller alle pumpeinnstillinger					000:00 t					
01:04	Se støtteinformasjon og prosedyre for observasjoner					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Infusjonsposen byttes til samme tid hver dag. Restvolum kasseres**

ped ALL 061e	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 14:35	AG 17-12-2024 14:53