

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 28-09-2021 15:30)
(2^e godkjenning 28-09-2021 15:54)

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
<input type="checkbox"/>	1	974813	Inotuzumab ozogamicin A2G1	1	0.5 mg/m ²	N		IV Cyt ALLTogether1	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

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 lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Inotuzumab ozogamicin A2G1	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																																										
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: <table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>			Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X							Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14	X							Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21	X						
Dag 1	Dag 2				Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7																																					
X																																														
Dag 8	Dag 9				Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14																																					
X																																														
Dag 15	Dag 16				Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21																																					
X																																														
Adm-måte:	IV Cyt ALLTogether1																																													
Tillat endring av grunn dose:	Nei																																													
po:	Nei																																													
Alt i én pose:	Nei																																													
x pr dag:	1daglig																																													
Total infusjonstid:	0 t																																													
Kurlinje nr:	1																																													
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast																																											
Standarddose:	0.5 mg/m ²	Standardvolum:	50 ml																																											
Metningsdose:	0 mg/m ²																																													
Maks. dose pr behandling:	mg																																													

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 113a A2G Inotuzumab IR-high risk eksperimentell arm

Kode: ped ALL 113a Emetogent potensiale: 0

Navn: A2G Inotuzumab IR-high risk eksperimentell arm

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	Inotuzumab ozogamicin A2G1		1 0.5 mg/m ² IV Cyt ALLTogether1		N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 22-11-2023 09:36) (2^e godkjenning 22-11-2023 09:47)

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"/>	8	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

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	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:11	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:12	1. kur: Puls, BT, resp og temp før start, 1 og 2 t etter avsluttet kur					000:00 t					
00:13	Fra 2. kur: Puls, BT, resp og temp før start og 1 t etter avsluttet kur					000:00 t					

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt ALLTogether1	001:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 (2) time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:03	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:13	Puls, BT, respirasjon og temp før start og 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt ALLTogether1	001:00 t					

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal posen romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					000:00 t					
00:05	Metylprednisolon iv 10 min før inotuzumab ozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:13	Puls, BT, respirasjon og temp før start og 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumab ozogamicin A2G1	0.5 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt ALLTogether1	001:00 t					

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumab ozogamicin					000:00 t					
02:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped ALL 113a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-09-2021 15:30	AG 28-09-2021 15:54
Administrasjon	0	ANNMO 22-11-2023 09:36	AG 22-11-2023 09:47