

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 20-11-2023 13:02)

(2^e godkjenning 21-11-2023 09:31)

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	(6)
<input type="checkbox"/>	0	012223	NB! Dosene endres ikke innen beh.fase, se støtteinfo	1	0 ./m ²	N			N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	246566	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m ²	N	123 mg	IV Cyt Studie 20140106	N	N			Glukose 50 mg/ml			■	
<input type="checkbox"/>	3	049700	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m ²	N	2 mg	IV Cyt Barn	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			■	
<input type="checkbox"/>	4	007684	METOTREKSAT	1	Kat. alder	N		IT Cyt	N	N						■	

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elimb 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

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	(6)
																1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

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:

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Etter kur:



Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NB! Dosene endres ikke innen beh.fase, se støtteinfo	X = Administrer C = Legekonsultasjon														
Infusjonsvæske:		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></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							
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7										
Adm-måte:																
Tillat endring av grunnpose:	Nei															
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:																
Standarddose:	<input type="text" value="0"/>															
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/>															
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>															
Volum pr:	Fast															
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml															

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:
 Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X	X					

Adm-måte:
 Kategori:

Tillat endring av grunnpose:

po:

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

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

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Produksjon

Virkestoff: **VINKRISTIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Barn**

Tillat endring av grunn dose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Produksjon

Virkestoff: **METOTREKSAT**

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Oyt**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 132 Karfilzomib-studien ALL Induksjon uke 2

Kode: ped ALL 132 Emetogent potensiale: 2

Navn: Karfilzomib-studien ALL Induksjon uke 2

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
	0	NB!Dosene endres ikke innen beh.fase,se støtteinfo	1	0 ./m ²		N	N	
1;2;	2	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m ²	IV Cyt Studie 20140106	N	N	
1;	3	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	
1;	4	METOTREKSAT	1	Kat. alder	IT Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 21-11-2023 11:55) (2^e godkjenning 21-11-2023 14:08)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Hydrering startes senest 1 time før karfilzomib		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle Hydrering startes senest 1 time før karfilzomib		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Hydrering startes senest 1 time før karfilzomib

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	Forutsetning for kur: Trombocytter over 50, gi ev. transfusjon					000:00 t					
00:02	Ved tumorlyserisiko forordnes hydrering i MetaVision					000:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetninger til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	001:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
00:08	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
00:30	Premed gis 30 min - 4 timer før karfilzomib, doseres i MetaVision					000:00 t					
01:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:04	NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer)					000:00 t					
01:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:09	Hydrering stanses under infusjon med karfilzomib					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Karfilzomib 20140106	56 mg/m ²	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie 20140106	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Hydrering gjenopptas og skal pågå til en time etter avsluttet karfilzomib					000:00 t					
01:41	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:44	Hydreringen kan gå parallelt med vinkristin					000:00 t					
01:45	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.5 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:15 t					
01:46	Kontroll av infusjonshastighet					000:15 t					
02:00	Skann kuren	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt	000:00 t					
02:01	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
02:05	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
02:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Hydrering startes senest 1 time før karfilzomib

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetninger til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	001:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
00:08	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
00:30	Premed gis 30 min - 4 timer før karfilzomib, doseres i MetaVision					000:00 t					
01:00	NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer)					000:00 t					
01:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:09	Hydrering stanses under infusjon med karfilzomib					000:00 t					

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:10	Skann kuren	Karfilzomib 20140106	56 mg/m ²	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie 20140106	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Hydrering gjenopptas og skal pågå til en time etter avsluttet karfilzomib					000:00 t					
01:41	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped ALL 132	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:02	AG 21-11-2023 09:31
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 11:55	AG 21-11-2023 14:08