

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 13:03)

(2^e godkjenning 21-11-2023 09:33)

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"/>	1	246566	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m ²	N	123 mg	IV Cyt Studie 20140106	N	N			Glukose 50 mg/ml			█ █	
<input type="checkbox"/>	2	049700	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m ²	N	2 mg	IV Cyt Bam	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			█	
<input type="checkbox"/>	3	084174	PEGASPARGASE	1	2500 IE/m ²	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█	

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

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:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

DOSERING

Produksjon

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

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:
 Matrise: **X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier**

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

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

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 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

Produksjon

Virkestoff: **PEGASPARGASE**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

Tillat endring av grunnpose: **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: IE/m²

Metningsdose: IE/m²

Maks. dose pr behandling: IE

Standardvolum: ml

Matrise: **X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier**

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

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 133 Karfilzomib-studien ALL Induksjon uke 3

Kode: ped ALL 133 Emetogent potensiale: 2

Navn: Karfilzomib-studien ALL Induksjon uke 3

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;	1	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m ²	IV Cyt Studie 20140106	N	N	
1;	2	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	
4;	3	PEGASPARGASE	1	2500 IE/m ²	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 21-11-2023 13:12) (2^e godkjenning 21-11-2023 14:11)

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
<input type="checkbox"/>	5	Alle		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

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					
00:05	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					000:00 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					
01:04	NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer)					000:00 t					
01:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	Hydrering 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					
02:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

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.
00:05	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					000:00 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					
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					

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

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 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap er tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	PEGASPARGASE	2500 IE/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped ALL 133	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:03	AG 21-11-2023 09:33
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:12	AG 21-11-2023 14:11