

# 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 20-11-2023 13:07)

(2<sup>e</sup> godkjenning 21-11-2023 09:39)

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 <sup>2</sup>	N			N	N						1   2   3   4   5   6   7	
<input type="checkbox"/>	1	246566	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m <sup>2</sup>	N	123 mg	IV Cyt Studie 20140106	N	N			Glukose 50 mg/ml			■   ■	
<input type="checkbox"/>	2	007684	METOTREKSAT	1	Kat. alder	N		IT Cyt	N	N						■	
<input type="checkbox"/>	3	006297	CYTARABIN	1	75 mg/m <sup>2</sup>	N		IV Cyt Barn	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			■   ■   ■   ■	

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmb 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

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 2: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Ja Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	eImib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	NB! Dosene endres ikke innen beh.fase, se støtteinfo															
Infusjonsvæske:	<input type="text"/>	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:	<input type="text"/>	X = Administrer C = Legekonsultasjon														
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:	<input type="text"/>															
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 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>elmib</b> 20-11-2023 13:07	<b>AG</b> 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	<b>tk</b> 21-11-2023 13:43	<b>AG</b> 21-11-2023 14:34

## 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/m<sup>2</sup>
 Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling:  mg

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

# 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 grunddose: **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 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

## Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Barn**

Tillat endring av grunndose: **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/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling:  mg

Standardvolum:  ml

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

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

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34



# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 137b Karfilzomib-studien ALL Konsolidering uke 2

Kode: ped ALL 137b Emetogent potensiale: 2

Navn: Karfilzomib-studien ALL Konsolidering 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 <sup>2</sup>	N	N	
1;2;	1	Karfilzomib 20140106	1	56 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie 20140106	N	N	
1;	2	METOTREKSAT	1	Kat. alder	IT Cyt	N	N	
1;2;3;4;	3	CYTARABIN	1	75 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Barn	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 21-11-2023 13:43) (2<sup>e</sup> godkjenning 21-11-2023 14:34)

### 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"/>	3	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	J

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>elmib</b> 20-11-2023 13:07	<b>AG</b> 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	<b>tk</b> 21-11-2023 13:43	<b>AG</b> 21-11-2023 14:34

## Administrasjonsrapport

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

### 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 <sup>2</sup> /time					000:00 t					
00:08	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
00:40	Premed gis 30 min - 4 timer før karfilzomib, doseres i MetaVision					000:00 t					
01:00	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
01:03	NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer)					000:00 t					
01:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el <span style="font-weight: bold;">mib</span> 20-11-2023 13:07	<span style="font-weight: bold;">AG</span> 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	<span style="font-weight: bold;">tk</span> 21-11-2023 13:43	<span style="font-weight: bold;">AG</span> 21-11-2023 14:34

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 <sup>2</sup>	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 <sup>2</sup> /time					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:44	Hydreringen kan gå parallelt med cytarabin					000:00 t					
01:45	Skann kuren	CYTARABIN	75 mg/m <sup>2</sup>	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
01:46	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:15	Skann kuren	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt	000:00 t					
02:16	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
02:17	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 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el <span>mib</span> 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

## Administrasjonsrapport

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

**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 <sup>2</sup> /time					000:00 t					
00:08	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
00:40	Premed gis 30 min - 4 timer før karfilzomib, doseres i MetaVision					000:00 t					
01:00	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
01:03	NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer)					000:00 t					
01:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:09	Hydrering stanses under infusjon med karfilzomib					000:00 t					

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el <span style="font-weight: bold;">mib</span> 20-11-2023 13:07	<span style="font-weight: bold;">AG</span> 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	<span style="font-weight: bold;">tk</span> 21-11-2023 13:43	<span style="font-weight: bold;">AG</span> 21-11-2023 14:34

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 <sup>2</sup>	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 <sup>2</sup> /time					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:44	Hydreringen kan gå parallelt med cytarabin					000:00 t					
01:45	Skann kuren	CYTARABIN	75 mg/m <sup>2</sup>	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
01:46	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:40	Avslutt dagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:01	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CYTARABIN	75 mg/m <sup>2</sup>	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt dagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:01	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CYTARABIN	75 mg/m <sup>2</sup>	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt dagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ped ALL 137b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:07	AG 21-11-2023 09:39
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:43	AG 21-11-2023 14:34