

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 13:09)

(2^e godkjenning 21-11-2023 09:40)

| 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 | (5) |
|--------------------------|----|--------|--|----------|----------------------|---------------|------------|----------|------------------------|--------|---------|------|------------------|------------------|-----|---------------------------|-----|
| | | | | | | | | | | | | | | | | 1 2 3 4 5 6 7 | |
| <input type="checkbox"/> | 0 | 012223 | NB! Dosene endres ikke innen beh.fase, se støtteinfo | 1 | 0 ./m ² | | N | | N | N | | | | | | _ _ _ _ _ _ _ | |
| <input type="checkbox"/> | 1 | 246566 | Karfilzomib 20140106 | 1 | 20 mg/m ² | | N | 44 mg | IV Cyt Studie 20140106 | N | N | | Glukose 50 mg/ml | | | ■ _ _ _ _ _ _ | |
| <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 | | | _ ■ _ _ _ _ _ | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | 1 2 3 4 5 6 7 | |

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elimb 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

Velg en antiemetika-protokoll:

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|--------------------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | el mib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

Diagnose**(2)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunnpose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:
 Matrise:

| | | | | | | |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| | 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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 138a Karfilzomib-studien ALL Karfil. alene. Ind. uke 1

Kode: ped ALL 138a Emetogent potensiale: 0

Navn: Karfilzomib-studien ALL Karfil. alene. Ind. uke 1

| 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; | 1 | Karfilzomib 20140106 | 1 | 20 mg/m ² | IV Cyt Studie 20140106 | N | N | |
| 2; | 2 | Karfilzomib 20140106 | 1 | 56 mg/m ² | IV Cyt Studie 20140106 | N | N | |

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-11-2023 13:44) (2^e godkjenning 21-11-2023 14:35)

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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|--------------------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | el mib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

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 | 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 | | | | | |
| 01:00 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 01:05 | NB Karfilzomib har kort holdbarhet (4 timer) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

| 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 | 20 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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

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. |
|---------|---|------------|------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:00 | 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 | | | | | |
| 01:00 | 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 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|---|---|
| Kurdefinisjon | 1 | el mib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |

| 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 | | | | | |
| 02:40 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| ped ALL 138a | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 20-11-2023 13:09 | AG 21-11-2023 09:40 |
| Administrasjon | 0 | tk 21-11-2023 13:44 | AG 21-11-2023 14:35 |