

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 13:10)

(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	(4)
<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	56 mg/m ²	N	123 mg	IV Cyt Studie 20140106	N	N			Glukose 50 mg/ml			■ ■ _ _ _ _ _ _	
																1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

ped ALL 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose

(2)

Akutt lymfoblastisk leukemi

ped ALL 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

Diagnose**(2)** Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NBIDosene 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 ▼										
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"/>										
Kategori:	Ingen ▼										

ped ALL 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

ped ALL 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 138b Karfilzomib-studien ALL Karfil. alene senere doser

Kode: ped ALL 138b Emetogent potensiale: 0

Navn: Karfilzomib-studien ALL Karfil. alene senere doser

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	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-11-2023 13:47) (2^e godkjenning 21-11-2023 14:37)

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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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.
00:05	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 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					
01:07	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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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					001:00 t					
00:30	Premed gis 30 min 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					
01:07	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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37

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 138b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 20-11-2023 13:10	AG 21-11-2023 09:40
Administrasjon	0	tk 21-11-2023 13:47	AG 21-11-2023 14:37