

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 03-01-2024 09:56)
(2^e godkjenning 03-01-2024 09:59)

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
<input type="checkbox"/>	1	925644	Inotuzumabozogamicin B1931036	1	0.8 mg/m ²	N		IV Cyt sp Studie B1931036	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	2	925644	Inotuzumabozogamicin B1931036	1	0.5 mg/m ²	N		IV Cyt sp Studie B1931036	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

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="Ja"/>
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 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Diagnose**(2)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Inotuzumabozogamicin B1931036
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt sp Studie B1931036
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	0.8 mg/m ²
Standardvolum:	0 ml
Metningsdose:	0 mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	mg

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Produksjon

Virkestoff: Inotuzumabozogamicin B1931036

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt sp Studie B1931036

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Doseberegning pr: Overflate

Standarddose: 0.5 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 0 ml

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 147 INOCHILD Inotuzumabozogamicin dag 1, 8 og 15

Kode: ped ALL 147 Emetogent potensiale: 0

Navn: INOCHILD Inotuzumabozogamicin dag 1, 8 og 15

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Inotuzumabozogamicin B1931036		1 0.8 mg/m ²	IV Cyt sp Studie B1931036	N	N	
8;15;	2	Inotuzumabozogamicin B1931036		1 0.5 mg/m ²	IV Cyt sp Studie B1931036	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 03-01-2024 09:46) (2^e godkjenning 03-01-2024 09:47)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal sprøyten romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					000:00 t					
00:03	Puls, BT, respirasjon og temp 15 min før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Premedikasjon gis ca 10 min før inotuzumabozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:06	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumabozogamicin B1931036	0.8 0 ml	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt sp Studie B1931036	001:00 t					

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet inotuzumabozogamicin					000:00 t					
03:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal sprøyten romtempereres 1 time før bruk					000:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					000:00 t					
00:03	Puls, BT, respirasjon og temp 15 min før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Premedikasjon gis ca 10 min før inotuzumabozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:06	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumabozogamicin B1931036	0.5 0 ml	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt sp Studie B1931036	001:00 t					

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumabozogamicin					000:00 t					
03:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Ev. hydrering/tumorlyseprofylakse forordnes i MetaVision

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ved oppbevaring i kjøleskap skal sprøyten romtempereres 1 time før bruk					00:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Antiemetika forordnet					00:00 t					
00:03	Puls, BT, respirasjon og temp 15 min før start og etter avsluttet infusjon					00:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
00:05	Premedikasjon gis ca 10 min før inotuzumabozogamicin, se støtteinfo					00:00 t					
00:06	Bruk lysbeskyttet infusjonssett					00:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:14	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:15	Skann kuren	Inotuzumabozogamicin B1931036	0.5 0 ml	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt sp Studie B1931036	001:00 t					

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet inotuzumabozogamicin					000:00 t					
03:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 147	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 03-01-2024 09:56	ANNEV 03-01-2024 09:59
Administrasjon	0	tk 03-01-2024 09:46	ANNEV 03-01-2024 09:47