

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 21-02-2024 13:40)
(2^e godkjenning 21-02-2024 13:46)

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	002312	AZACITIDIN (IV)	1	75 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

For nivå 3: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Nei
P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei
Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Nei Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Diagnose**(5)**

- Akutt myelogen leukemi
- Akutt myelogen leukemi 2
- Ikke angitt
- Myelodysplastisk syndrom
- Myelodysplastisk syndrom 2

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	AZACTIDIN (IV)
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt
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="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="75"/> mg/m ²
Standardvolum:	<input type="text" value="50"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg

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	X	X	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 AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 026a Azacitidin iv, 75 mg/m², 7 dager

Kode: ped AML 026a Emetogent potensiale: 3

Navn: Azacitidin iv, 75 mg/m², 7 dager

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;6;7;	1	AZACITIDIN (IV)		1 75 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-02-2024 13:27) (2^e godkjenning 21-02-2024 13:50)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	7	Alle Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov		0:00	N	J

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

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					
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Ev. væskebehandling doseres individuelt etter behov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time i romtemperatur)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	75 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:20 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:20 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 026a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 21-02-2024 13:40	ANNEV 21-02-2024 13:46
Administrasjon	0	tk 21-02-2024 13:27	ANNEV 21-02-2024 13:50