

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 15-11-2023 15:26)

(2^e godkjenning 15-11-2023 15:29)

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	070246	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²	N		IV Cyt Studie ITCC-101	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
<input type="checkbox"/>	2	006297	CYTARABIN	1	2000 mg/m ²	N		IV Cyt Studie ITCC-101	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
<input type="checkbox"/>	3	165482	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	1	3 mg/m ²	N	5 mg	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 3:

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:

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Diagnose**(2)** Akutt myelogen leukemi Akutt myelogen leukemi 2

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	FLUDARABIN	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Cyt Studie ITCC-101	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	0 t	
Kurlinje nr:	1	
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr: Fast
Standarddose:	30 mg/m ²	Standardvolum: 50 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	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

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie ITCC-101**

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/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

Matrise:

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

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Produksjon

Virkestoff: **GEMTUZUMABOZOGAMCIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie ITCC-101**

Tillat endring av grunnpose: **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/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

Matrise:

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

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 034a ITCC-101/APAL2020D FLA-GO syklus 1, over 20 kg

Kode: ped AML 034a Emetogent potensiale: 3

Navn: ITCC-101/APAL2020D FLA-GO syklus 1, over 20 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;	1	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N	
1;2;3;4;5;	2	CYTARABIN	1	2000 mg/m ²	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N	
6;	3	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	1	3 mg/m ²	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 15-11-2023 09:28) (2^e godkjenning 15-11-2023 09:29)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Prednisolon øyedråper, 1 dr x 3 i hvert øye. Hydrering doseres individuelt, se støtteinfo		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Fortsett med prednisolon øyedråper 2-3 dager etter at kur er avsluttet	0:00	N	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Gemtuzumabozogamicin har kort holdbarhet ved oppbevaring i romtemperatur.	0:00		<input type="checkbox"/> J

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1
Prednisolon øyedråper, 1 dr x 3 i hvert øye. Hydrering doseres individuelt, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika og øyedråper er forordnet					000:00 t					
00:01	OBS ev. tumørløysrisiko ved 1. kur					000:00 t					
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m ²)					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Skann kuren. Startes 4 timer etter fludarabin	CYTARABIN	2000 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	004:00 t					
04:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
08:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m ²)					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Startes ca 24 timer etter forrige fludarabin	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Skann kuren. Startes 4 timer etter fludarabin	CYTARABIN	2000 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	004:00 t					
04:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
08:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m ²)					000:00 t					
00:03	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Startes ca 24 timer etter forrige fludarabin	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Skann kuren. Startes 4 timer etter fludarabin	CYTARABIN	2000 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	004:00 t					
04:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
08:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m ²)					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Startes ca 24 timer etter forrige fludarabin	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Skann kuren. Startes 4 timer etter fludarabin	CYTARABIN	2000 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	004:00 t					
04:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
08:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m ²)					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Startes ca 24 timer etter forrige fludarabin	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:10	Skann kuren. Startes 4 timer etter fludarabin	CYTARABIN	2000 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie ITCC-101	004:00 t					
04:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
08:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Fortsett med prednisolon øyedråper 2-3 dager etter at kur er avsluttet

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Gemtuzumabozogamicin har kort holdbarhet ved oppbevaring i romtemperatur.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30-60 minutter før gentuzumabozogamicin, se støtteinfo					000:00 t					
00:52	Gemtuzumab skal administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:53	Bruk lysbeskyttet sett					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren	GEMTUZUMABOZOGAMICIN		3 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml mg/m ²	IV Cyt Studie ITCC-101	002:00 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
01:15	Mål BT, puls, resp, SpO ₂ , temp 15 min etter start og hvert 30 min i 4 timer					000:00 t					

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 034a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:28	AG 15-11-2023 09:29