

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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<sup>e</sup> 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	Kat. alder	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	Kat. alder	N		IV Cyt Studie ITCC-101	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■   ■   ■   ■   ■
<input type="checkbox"/>	3	165482	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	1	Kat. alder	N	5 mg	IV Cyt sp Studie ITCC-101	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			■

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

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
																1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11   12

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

Blodprøver før:

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Etter kur:  Utfør:

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Akutt myelogen leukemi

Akutt myelogen leukemi 2

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: **FLUDARABIN**

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:

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Vekt**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Volum pr: **Fast**

Standardvolum:  ml

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Overflate**

Standarddose:  mg/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling:  mg

Volum pr: **Fast**

Standardvolum:  ml

**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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

# 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:

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/kg

Maks. dose pr behandling:  mg

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

**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

Matrise:

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/m<sup>2</sup>

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling:  mg

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

# Produksjon

Virkestoff: **GEMTUZUMABOZOGAMCIN**

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

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt sp Studie ITCC-101**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/kg

Maks. dose pr behandling:  mg

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

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

Alder fra:  til:  år

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/m<sup>2</sup>

Standardvolum:  ml

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling:  mg

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

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

Kode: ped AML 034b Emetogent potensiale: 2

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

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;	1	FLUDARABIN		1 Kat. alder	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N	
1;2;3;4;5;	2	CYTARABIN		1 Kat. alder	IV Cyt Studie ITCC-101	N	N	
6;	3	GEMTUZUMABOZOGAMICIN		1 Kat. alder	IV Cyt sp Studie ITCC-101	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 15-11-2023 09:31) (2<sup>e</sup> godkjenning 15-11-2023 09:33)

### 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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

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	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Gemtuzumabozogamicin har kort holdbarhet ved oppbevaring i romtemperatur.	0:00		J

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33



## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

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

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 <sup>2</sup> )					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	Kat. alder mg	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	Kat. alder mg	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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 15-11-2023 15:26	<b>AG</b> 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	<b>tk</b> 15-11-2023 09:31	<b>AG</b> 15-11-2023 09:33

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 <sup>2</sup> )					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	Kat. alder mg	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	Kat. alder mg	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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 15-11-2023 15:26	<b>AG</b> 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	<b>tk</b> 15-11-2023 09:31	<b>AG</b> 15-11-2023 09:33

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skyll 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	Kat. alder mg	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	Kat. alder mg	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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 <sup>2</sup> )					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	Kat. alder mg	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	Kat. alder mg	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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 <sup>2</sup> )					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	Kat. alder mg	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	Kat. alder mg	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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 15-11-2023 15:26	<b>AG</b> 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	<b>tk</b> 15-11-2023 09:31	<b>AG</b> 15-11-2023 09:33

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

**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	Kat. alder	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt sp Studie ITCC-101	002:00 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
01:15	Mål BT, puls, resp, SpO2, temp 15 min etter start og hvert 30 min i 4 timer					000:00 t					

ped AML 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 15-11-2023 15:26	AG 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	tk 15-11-2023 09:31	AG 15-11-2023 09:33



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 034b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 15-11-2023 15:26	<b>AG</b> 15-11-2023 15:29
Administrasjon	0	<b>tk</b> 15-11-2023 09:31	<b>AG</b> 15-11-2023 09:33