

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 05-10-2023 13:10)

(2^e godkjenning 05-10-2023 13:20)

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	(5)
<input type="checkbox"/>	1	007684	METOTREKSAT	1	Kat. alder	N		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	1	006297	CYTARABIN	1	Kat. alder	N		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	1	004170	PREDNISOLON	1	Kat. alder	N		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

Total emetogenisitet: **2**

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja
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 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

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

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **METOTREKSAT**

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

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Oyt Studie ITCC-101 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

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

Matrise:

Dag 1
X

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt Studie ITCC-101 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei** Kategori: **Alder**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

Produksjon

Virkestoff: **PREDNISOLON**

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

Matrise:

Dag 1
X

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt Studie ITCC-101 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei** Kategori: **Alder**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 036 ITCC-101/APAL2020D Intratekal trippel

Kode: ped AML 036 Emetogent potensiale: 2

Navn: ITCC-101/APAL2020D Intratekal trippel

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	METOTREKSAT	1	Kat. alder	IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N	
1;	1	CYTARABIN	1	Kat. alder	IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N	
1;	1	PREDNISOLON	1	Kat. alder	IT Cyt Studie ITCC-101 3A	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 26-02-2024 13:34) (2^e godkjenning 26-02-2024 13:34)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	It trippel er kvalmefrenkallende. Administrer antiemetika før prosedyren.					000:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Trombocytter over 50, gi ev. trombocytransfusjon					000:00 t					
00:05	KOMBINASJONSKUR: Skann kuren x 3.	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	000:00 t					
00:05		CYTARABIN	Kat. alder mg		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	000:00 t					
00:05		FREDNISOLON	Kat. alder mg		IT Cyt Studie ITCC-101 3A	000:00 t					
00:06	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
00:10	Bør ligge ligge med hodet lavt i minst 30-60 minutter					000:00 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 036	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 05-10-2023 13:10	ANNEV 05-10-2023 13:20
Administrasjon	0	tk 26-02-2024 13:34	ANNEV 26-02-2024 13:34