

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode:

ped AML 040a

Offisiell kode:

Skriv ut

Navn:

Azacitidin iv, 100 mg/m2, 5 dager

☒

☐

Info til apotek:

Tekst

Maks. overfl.:

0

m²

Strålebehandling:

Nei

Prosedyrekodeing ved rekvirering:

Prosedyrekodeing ved administrering:

Antall kurer:

1

Kurintervall:

28

Tidfesting av startdato - maks. avvik:

8

Maks. overlapp mellom kurer:

3

Fleksibelt antall kurer:

Nei

Versjon:

1

(Godkjent 24-06-2025 09:15)

(2^e godkjenning 24-06-2025 09:28)

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
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
☐		1	002312	AZACITIDIN (IV)	1	100 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: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

ped AML 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

For nivå 3:

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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

Diagnose

(5)

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

ped AML 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: AZACTIDIN (IV)

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Virkestoff: AZACTIDIN (IV)

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Standarddose: 100 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: Fast

Standardvolum: 50 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

Matrise:

ped AML 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

ped AML 040a Azacitidin iv, 100 mg/m2, 5 dager

Kode:

ped AML 040a

Emetogent potensiale: 3

Navn:

Azacitidin iv, 100 mg/m2, 5 dager

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;	1	AZACITIDIN (IV)		1 100 mg/m²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-06-2025 14:40) (2^e godkjenning 24-06-2025 09:30)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle			0:00		J
☐	2	Alle			0:00	N	J
☐	3	Alle			0:00	N	J
☐	4	Alle			0:00	N	J
☐	5	Alle			0:00	N	J

ped AML 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

Dag 1

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					
00:03	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time etter tilvirkning)					000:00 t					
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	100 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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

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.
00:03	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time etter tilvirkning)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	100 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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:03	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time etter tilvirkning)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	100 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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

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.
00:03	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time etter tilvirkning)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	100 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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30

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.
00:03	OBS: Azacitidin har svært kort holdbarhet (1 time etter tilvirkning)					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	AZACTIDIN (IV)	100 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 040a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 24-06-2025 09:15	AG 24-06-2025 09:28
Administrasjon	0	tk 17-06-2025 14:40	AG 24-06-2025 09:30