

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 31-05-2024 12:07)
(2^e godkjenning 31-05-2024 12:16)

| 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"/> | 0 | 007463 | TIOTEPA | 1 | 200 mg/m ² | N | | IV Cyt | N | N | | | 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 CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

For nivå 3:

Blodprøver før:

| | | | | | |
|------------|-----|-----------------------------|-----|----------------------|-----|
| P-ALAT: | Nei | B-Leukocytter: | Nei | B-Trombocytter: | Ja |
| P-Albumin: | Ja | P-Bilirubin: | Ja | P-Kreatinin: | Ja |
| Kalsium: | Nei | B-Nøytrofile granulocytter: | Ja | 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 CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

Diagnose (3)

- Ikke angitt
- Kref i hjeme
- Kref i hjeme 2

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

DOSERING

Produksjon

| | | | | | | | | |
|-------------------------------|-----------------------|------------------------|-----------------------------|----------------------------|--------|--------|--------|--------|
| Virkestoff: | TIOTEPA | X = Administrer | C = Legekonsultasjon | L = Nye lab-verdier | | | | |
| Infusjonsvæske: | Natriumklorid 9 mg/ml | Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| Adm-måte: | IV Cyt | X | X | X | | | | |
| Tillat endring av grunn dose: | Nei | Dag 8 | Dag 9 | Dag 10 | Dag 11 | Dag 12 | Dag 13 | Dag 14 |
| po: | Nei | | | | | | | |
| Kategori: | Ingen | Dag 15 | Dag 16 | Dag 17 | Dag 18 | Dag 19 | Dag 20 | Dag 21 |
| Alt i én pose: | Nei | | | | | | | |
| x pr dag: | 1daglig | | | | | | | |
| Total infusjonstid: | 0 t | | | | | | | |
| Kurlinje nr: | 0 | | | | | | | |
| Doseberegning pr: | Overflate | | | | | | | |
| Volum pr: | Fast | | | | | | | |
| Standarddose: | 200 mg/m ² | | | | | | | |
| Standardvolum: | 0 ml | | | | | | | |
| Metningsdose: | 0 mg/m ² | | | | | | | |
| Maks. dose pr behandling: | mg | | | | | | | |

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped CNS 082 HRMB IKKE STUDIE Høydose tiotepa

Kode: ped CNS 082 Emetogent potensiale: 3

Navn: HRMB IKKE STUDIE Høydose tiotepa

Dag Nr Virkestoff x pr dag Dose Adm-måte po 1 pose Adm-tid

1;2;3; 0 TIOTEPA 1 200 mg/m² IV Cyt N N

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 31-05-2024 10:58) (2^e godkjenning 31-05-2024 11:13)

Administrasjonsdager

| Dag | Kur | Info før behandlingsdag | Info etter behandlingsdag | Varighet | Avsluttende beh.dag | Adm-punkter |
|--------------------------|-----|-------------------------|--------------------------------------|----------|---------------------|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> | -1 | Alle | Dag -4. Hydrering startes på kvelden | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |
| <input type="checkbox"/> | 1 | Alle | Dag -3 | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |
| <input type="checkbox"/> | 2 | Alle | Dag -2 | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |
| <input type="checkbox"/> | 3 | Alle | Dag -1 | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag -1

Dag -4. Hydrering startes på kvelden

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------|------|---------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 04:00 | Hydrering startes på kvelden | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 04:01 | Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 04:02 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 04:05 | Prehydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml | | | Glukose 50 mg/ml IV | | 000:00 t | | | | | |
| 04:10 | Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 04:12 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 04:30 | Fortsett kontinuerlig hydrering | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

| |
|---------------|
| Dag 1 |
| Dag -3 |

| 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 | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:01 | Før nøyaktig væskeregnskap | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:02 | Ved tegn til væskeretensjon, se støtteinfo for dosering av furosemid | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:03 | Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:04 | Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml | | | Glukose 50 mg/ml | IV | 00:00 t | | | | | |
| 00:05 | Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:07 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 00:00 t | | | | | |
| 00:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:09 | Tiotepa administreres med 0,2 µm filter | | | | | 00:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | TIOTEPA | 200 mg/m ² | 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 00:01 t | | | | | |

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:11 | Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:12 | Kontroll av infusjonshastighet hydrering og tiotepa | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:10 | Eter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 02:00 | Fortsett kontinuerlig hydrering | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 02:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 2

Dag -2

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|-----------------------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Før nøyaktig væskeregnskap | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:02 | Ved tegn til væskeretensjon, se støtteinfo for dosering av furosemid | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:03 | Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:04 | Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml | | | Glukose 50 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 00:05 | Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:07 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Tiotepa administreres med 0,2 µm filter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:09 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | TIOTEPA | 200 mg/m ² | 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 001:00 t | | | | | |

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:11 | Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:12 | Kontroll av infusjonshastighet hydrering og tiotepa | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:10 | Eter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 02:00 | Fortsett kontinuerlig hydrering | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 02:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 3

Dag -1

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|-----------------------|------------------------------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Før nøyaktig væskeregnskap | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:02 | Ved tegn til væskeretensjon, se støtteinfo for dosering av furosemid | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:03 | Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:04 | Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol per 1000 ml | | | Glukose 50 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 00:05 | Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:07 | Brukes som skylle før og etter hvert medikament | | | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Tiotepa administreres med 0,2 µm filter | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:09 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | TIOTEPA | 200 mg/m ² | 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Cyt | 001:00 t | | | | | |

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:11 | Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:12 | Kontroll av infusjonshastighet hydrering og tiotepa | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:10 | Eter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 05:00 | Hydreringen kan avsluttes 4 timer etter avsluttet tiotepa. | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 05:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

| ped CNS 082 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | elmib 31-05-2024 12:07 | AG 31-05-2024 12:16 |
| Administrasjon | 0 | ANNMO 31-05-2024 10:58 | AG 31-05-2024 11:13 |