

# 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 23-03-2023 14:29)

(2<sup>e</sup> godkjenning 23-03-2023 14:45)

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	070300	KLADRIBIN	1	Kat. vekt	N		IV Cyt Studie LCH-IV	N	N		250 ml	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 LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 23-03-2023 14:29	ANNEV 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	tk 23-03-2023 14:14	ANNEV 23-03-2023 14:20

For nivå 1: 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: 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 LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 23-03-2023 14:29	ANNEV 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	tk 23-03-2023 14:14	ANNEV 23-03-2023 14:20

**Diagnose****(2)** Langerhanscellehistiocytose Langerhanscellehistiocytose 2

ped LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>sigpa</b> 23-03-2023 14:29	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 23-03-2023 14:14	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:20

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: **KLADRIBIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie LCH-IV**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Kategori: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Vekt fra:  til:  kg

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

Vekt fra:  til:  kg

Doseberegning pr: **Vekt**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

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				
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 LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 23-03-2023 14:29	ANNEV 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	tk 23-03-2023 14:14	ANNEV 23-03-2023 14:20

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped LCH 011 LCH-IV STUDIE Kladribin salvage vedlikeh. del 1

Kode: ped LCH 011 Emetogent potensiale: 1

Navn: LCH-IV STUDIE Kladribin salvage vedlikeh. del 1

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

1;2;3;	1	KLADRIBIN		1 Kat. vekt IV Cyt Studie LCH-IV	N		N	
--------	---	-----------	--	----------------------------------	---	--	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 23-03-2023 14:14) (2<sup>e</sup> godkjenning 23-03-2023 14:20)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00		<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00		<input type="button" value="J"/>

ped LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 23-03-2023 14:29	ANNEV 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	tk 23-03-2023 14:14	ANNEV 23-03-2023 14:20

## Administrasjonsrapport

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

### 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					
00:01	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					
00:15	Skann kuren	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie LCH-IV	002:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>sigpa</b> 23-03-2023 14:29	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 23-03-2023 14:14	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:20

## 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.
00:01	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					
00:15	Skann kuren. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie LCH-IV	002:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>sigpa</b> 23-03-2023 14:29	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 23-03-2023 14:14	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:20

## 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.
00:01	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					
00:15	Skann kuren. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie LCH-IV	002:00 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped LCH 011	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>sigpa</b> 23-03-2023 14:29	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:45
Administrasjon	0	<b>tk</b> 23-03-2023 14:14	<b>ANNEV</b> 23-03-2023 14:20