

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 23-03-2023 14:29)

(2^e 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	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

Diagnose**(3)** Ikke angitt Langerhanscellehistiocytose Langerhanscellehistiocytose 2

ped LCH 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **KLADRIBIN**

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: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Overflate**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

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	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

ped LCH 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped LCH 016 LCH-IV IKKE STUDIE Kladribin tumorøs CNS-affeksjon

Kode: ped LCH 016 Emetogent potensiale: 1

Navn: LCH-IV IKKE STUDIE Kladribin tumorøs CNS-affeksjon

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

1;2;3;4;5; 1 KLADRIBIN 1 Kat. vekt IV Cyt N N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 23-03-2023 14:15) (2^e godkjenning 23-03-2023 14:21)

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	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	4	Alle		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	5	Alle		0:00	N	<input type="button" value="J"/>

ped LCH 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

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	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	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	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

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.
00:01	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. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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					
00:10	Skann kuren. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

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.
00:01	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. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21

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.
00:01	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. Gis ca 24 timer etter forrige dose.	KLADRIBIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 016	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 14:15	ANNEV 23-03-2023 14:21