

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 08-08-2023 12:42)

(2^e godkjenning 08-08-2023 13:00)

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
<input type="checkbox"/>	1	023914	IFOSFAMID	1	Kat. alder		6000 mg	IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ ■ ■
<input type="checkbox"/>	2	040053	DOKSORUBICIN	1	Kat. alder			IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ ■
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

Total emetogenisitet:

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 3: 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 sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Diagnose (3) Bløtvevssarkom Bløtvevssarkom 2 Ikke angitt

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: IFOSFAMD

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

Kategori: Alder

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: 1 til: 99 år

Doseberegning pr: Overflate

Standarddose: 3000 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

Alder fra: 0 til: 1 år

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 100 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 50 ml

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

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

Matrise:

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Produksjon

Virkestoff: **DOKSORUBICIN**

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: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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					
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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode: Emetogent potensiale: 3

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	1	IFOSFAMID		1 Kat. alder	IV Cyt	N	N	
1;2;	2	DOKSORUBICIN		1 Kat. alder	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 08-08-2023 12:26) (2^e godkjenning 08-08-2023 13:04)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Hydreringen starter 3 timer før start av ifosfamid og pågår kontinuerlig tom dag 3		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Hydreringen pågår kontinuerlig til 12 timer etter siste ifosfamid		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle		Hydreringen pågår kontinuerlig til 12 timer etter avsluttet ifosfamid	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Hydreringen starter 3 timer før start av ifosfamid og pågår kontinuerlig tom dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:03	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
00:06	Hydreringen starter 3 timer før start av ifosfamid					000:00 t					
00:08	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:10	Hydrering, tilsett MESNA 1000 mg, KCl 20 mmol og NaCl 70 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:50	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
02:52	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:55	Urinstix før start av ifosfamid og hver 6. time (ved blod +2, se støtteinf)					000:00 t					
03:00	Skann kuren	IPOSFAMID	Kat. alder mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
06:00	Skann kuren	DOKSORUBICIN	Kat. alder mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
10:00	Hydrering pågår kontinuerlig på 125 ml/m ² /time					000:00 t					
10:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Hydreringen pågår kontinuerlig til 12 timer etter siste ifosfamid

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:08	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:10	Hydrering, tilsett MESNA 1000 mg, KCl 20 mmol og NaCl 70 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
00:15	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
02:50	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
02:52	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Urinstix før start av ifosfamid og hver 6. time (ved blod +2, se støtteinf)					000:00 t					
03:00	Skann kuren, starter 24 timer etter start av forrige ifosfamid	IFOSFAMID	Kat. alder mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
06:00	Skann kuren	DOKSORUBICIN	Kat. alder mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
10:00	Hydrering pågår kontinuerlig på 125 ml/m ² /time					000:00 t					
10:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

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.
00:08	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:10	Hydrering, tilsett MESNA 1000 mg, KCl 20 mmol og NaCl 70 mmol per 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
00:15	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
02:50	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
02:52	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Urinstix før start av ifosfamid og hver 6. time (ved blod +2, se støtteinf)					000:00 t					
03:00	Skann kuren, starter 24 timer etter start av forrige ifosfamid	IFOSFAMID	Kat. alder mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
06:00	Hydrering pågår kontinuerlig i 12 timer etter avsluttet ifosfamid					000:00 t					
10:05	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen pågår kontinuerlig til 12 timer etter avsluttet ifosfamid

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 038a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 12:42	AG 08-08-2023 13:00
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 12:26	AG 08-08-2023 13:04