

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 29-03-2023 11:07)

(2^e godkjenning 29-03-2023 11:14)

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	(4)
<input type="checkbox"/>	1	049700	VINKRISTIN	1	1.5 mg/m ²	N	2 mg	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	073881	IRINOTEKAN	1	20 mg/m ²	N		IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3: Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

P-ALAT: B-Leukocytter: B-Trombocytter:

P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:

Kalsium: B-Nøytrofile granulocytter: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Diagnose (2) Bløtvevssarkom Bløtvevssarkom 2

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	VINKRISTIN	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier					
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Cyt Studie FaR-RMS		X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei								
po:	Nei	Kategori:							
Alt i én pose:	Nei								
x pr dag:	1daglig								
Total infusjonstid:	0 t								
Kurlinje nr:	1								
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:							
Standarddose:	1.5 mg/m ²	Standardvolum:	50 ml						
Metningsdose:	0 mg/m ²								
Maks. dose pr behandling:	2 mg								

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Produksjon

Virkestoff: IRINOTEKAN

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie FaR-RMS

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 20 mg/m²

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 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	X	X	X		

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped sarkom 050a FaR-RMS STUDIE IrVA dag 8-12,VHR,nivå 1,1år/10kg+

Kode: ped sarkom 050a Emetogent potensiale: 3

Navn: FaR-RMS STUDIE IrVA dag 8-12,VHR,nivå 1,1år/10kg+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	VINKRISTIN		1 1.5 mg/m ²	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	
1;2;3;4;5;	2	IRINOTEKAN		1 20 mg/m ²	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-03-2023 10:59) (2^e godkjenning 29-03-2023 11:00)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika, cefixime og ev. atropin er forordnet					000:00 t					
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:06	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 OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.5 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	000:15 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:15 t					
00:30	Skann kuren	IRINOTEKAN	20 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:30	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:06	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, gis på omtrent samme tidspunkt som dagen før	IRINOTEKAN	20 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:06	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, gis på omtrent samme tidspunkt som dagen før	IRINOTEKAN	20 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:06	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, gis på omtrent samme tidspunkt som dagen før	IRINOTEKAN	20 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Ved tegn til diaré, se støtteinfo for tiltak

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Tilse at pasienten er godt hydrert under hele kuren					000:00 t					
00:06	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, gis på omtrent samme tidspunkt som dagen før	IRINOTEKAN	20 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Pasienten skal observeres minst to timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped sarkom 050a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 29-03-2023 11:07	ANNEV 29-03-2023 11:14
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 10:59	ANNEV 29-03-2023 11:00