

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 | 10 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 050e | 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:

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 050e | 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 050e | 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 | | | | | | | |
| Infusjonsvæske: | Natriumklorid 9 mg/ml | Matrise: | | | | | | |
| Adm-måte: | IV Cyt Studie FaR-RMS | Dag 1 | Dag 2 | Dag 3 | Dag 4 | Dag 5 | Dag 6 | Dag 7 |
| Tillat endring av grunn dose: | Nei | X | | | | | | |
| po: | Nei | | | | | | | |
| Alt i én pose: | Nei | | | | | | | |
| x pr dag: | 1daglig | | | | | | | |
| Total infusjonstid: | 0 t | | | | | | | |
| Kurlinje nr: | 1 | | | | | | | |
| Doseberegning pr: | Overflate | | | | | | | |
| Standarddose: | 1.5 mg/m ² | | | | | | | |
| Metningsdose: | 0 mg/m ² | | | | | | | |
| Maks. dose pr behandling: | 2 mg | | | | | | | |
| Volum pr: | Fast | | | | | | | |
| Standardvolum: | 50 ml | | | | | | | |

| ped sarkom 050e | 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 grunnpose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

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 | X | X | X | | |

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

Kode: ped sarkom 050e 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 10 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 050e | 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 | | | | | |
| 00:05 | 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 | | | | | |
| 00:10 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:15 t | | | | | |
| 00:30 | Skann kuren | IRINOTEKAN | 10 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 050e | 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 050e | 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 | 10 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 050e | 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 | 10 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 050e | 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 | 10 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 050e | 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 | 10 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 050e | 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 |