

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 16-08-2024 11:28)

(2^e godkjenning 16-08-2024 11:32)

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	0.05 mg/kg	N	2 mg	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		25 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	073881	IRINOTEKAN	1	1.7 mg/kg	N		IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

Diagnose (2) Bløtvevssarkom Bløtvevssarkom 2

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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 grunndose:	Nei								
po:	Nei	Kategori:	Ingen						
Alt i én pose:	Nei								
x pr dag:	1daglig								
Total infusjonstid:	0 t								
Kurlinje nr:	1								
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr:	Fast						
Standarddose:	0.05 mg/kg	Standardvolum:	25 ml						
Metningsdose:	0 mg/kg								
Maks. dose pr behandling:	2 mg								

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

Produksjon

Virkestoff: **IRINOTEKAN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Oyt Studie FaR-RMS**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

Matrise: **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	X	X		

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped sarkom 050f FaR-RMS STUDIE IrVA dag 8-12, under 10kg

Kode: ped sarkom 050f Emetogent potensiale: 3

Navn: FaR-RMS STUDIE IrVA dag 8-12, under 10 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	VINKRISTIN		1 0.05 mg/kg	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	
1;2;3;4;5;	2	IRINOTEKAN	1	1.7 mg/kg	IV Cyt Studie FaR-RMS	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-08-2024 11:42) (2^e godkjenning 16-08-2024 11:48)

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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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 somskyll 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	0.05 mg/kg	50 ml 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	1.7 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:30	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

ped sarkom 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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	IRINOTEKAN	1.7 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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	IRINOTEKAN	1.7 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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	IRINOTEKAN	1.7 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48

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	IRINOTEKAN	1.7 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie FaR-RMS	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 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 050f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 16-08-2024 11:28	ANNEV 16-08-2024 11:32
Administrasjon	0	ANNMO 16-08-2024 11:42	ANNEV 16-08-2024 11:48