

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 24-05-2023 10:08)

(2^e godkjenning 24-05-2023 11:02)

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	070246	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²			IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	007501	BUSULFAN	1	Kat. vekt			IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N			Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	3	007463	TIOTEPA	1	5 mg/kg			IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	4	007463	TIOTEPA	1	5 mg/kg	N		IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	FLUDARABIN	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Cyt Studie SCT FORUM	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Overflate	
Volum pr:	Fast	
Standarddose:	<input type="text" value="30"/> mg/m ²	
Standardvolum:	<input type="text" value="50"/> ml	
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	

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		
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15						

Matrise:

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Produksjon

Virkestoff: BUSULFAN

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

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt Studie SCT FORUM

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Vekt fra: 3 til: 5 kg

Doseberegning pr: Vekt Volum pr: Fast

Standarddose: 3.8 mg/kg Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Vekt fra: 7 til: 26 kg

Doseberegning pr: Vekt Volum pr: Fast

Standarddose: 5 mg/kg Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Vekt

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15						

Matrise:

Vekt fra: 5 til: 7 kg

Doseberegning pr: Vekt Volum pr: Fast

Standarddose: 4.7 mg/kg Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Produksjon

Virkestoff: **TIOTEPA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Oyt Studie SCT FORUM**

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

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
					X	
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15						

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Produksjon

Virkestoff: **TIOTEPA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Oyt Studie SCT FORUM**

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

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
					X	
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15						

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Produksjon

Virkestoff: **ATG Kanin (Grafalon)**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie SCT FORUM**

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

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
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15						

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Produksjon

Virkestoff: **METOTREKSAT**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV sp cyt**

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: **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
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
	X		X			X
Dag 15						

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped SCTx 003a ALL PED-FORUM STUDIE Bu/flu/tio/ATG MFD/MUD,3-25kg

Kode: ped SCTx 003a Emetogent potensiale: 3

Navn: ALL PED-FORUM STUDIE Bu/flu/tio/ATG MFD/MUD,3-;

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;	1	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²	IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N	
1;	2	BUSULFAN	1	Kat. vekt	IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N	
6;	3	TIOTEPA	1	5 mg/kg	IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N	
6;	4	TIOTEPA	1	5 mg/kg	IV Cyt Studie SCT FORUM	N	N	
5;6;7;	5	ATG Kanin (Grafalon)	1	15 mg/kg	IV Studie SCT FORUM	N	N	
9;11;14;	6	METOTREKSAT	1	10 mg/m ²	IV sp cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 24-05-2023 10:05) (2^e godkjenning 24-05-2023 10:23)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Dag -7 Konsentrasjonsmålinger som angitt i eget skjema, se støtteinformasjon	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Dag -6 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Dag -5 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	4	Alle	Dag -4 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Dag -3 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Dag -2 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen kan avsluttes 4t etter avsluttet tiotepa. Ev. vedlikeholdshydrering doseres i MetaVision	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	7	Alle	Dag -1 Hydrering doseres individuelt, ev. vanlig vedlikeholdsbehov		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	9	Alle	Dag +1	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +2), doseres i MetaVision	0:00		J
<input type="checkbox"/>	11	Alle	Dag +3	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +4), doseres i MetaVision	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	14	Alle	Dag +6	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +7), doseres i MetaVision	0:00	N	J

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Dag -7 Konsentrasjonsmålinger som angitt i eget skjema, se støtteinformasjon

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -7					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
03:40	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
03:45	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
03:50	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
03:51	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	001:00 t					
04:01	Infusjonshastighet hydrering og fludarabin skal tilsammen bli 83 ml/m ² /time					000:00 t					
04:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
05:00	1. blodprøve tas i rødt løp 10 min før start av busulfan, se eget skjema					000:00 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:05	Busulfan administreres i hvitt løp					000:00 t					
05:15	Skann kuren (kl 13.15)	BUSULFAN	Kat. vekt mg	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	003:00 t					
05:16	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:17	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					
08:15	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:16	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
08:20	OBS: Se eget skjema for videre blodprøvetaking etter avsluttet busulfan					000:00 t					
10:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag -2)

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 2

Dag -6 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -6					00:00 t					
00:01	Daglige blodprøver, se støtteinfo					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					00:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					00:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	00:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					00:00 t					
03:40	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
03:45	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	00:01 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
04:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
05:00	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag -2)

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Dag -5 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -5					00:00 t					
00:01	Daglige blodprøver, se støtteinfo					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					00:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					00:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	00:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					00:00 t					
03:40	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
03:45	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	00:01 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
04:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
05:00	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag -2)

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Dag -4 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -4					00:00 t					
00:01	Daglige blodprøver, se støtteinfo					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					00:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					00:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	00:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					00:00 t					
03:40	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
03:45	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	00:01 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
04:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
05:00	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)					000:00 t					
05:30	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag -2)

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Dag -3 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -3					00:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar fra kl 06, se støtteinfo					00:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					00:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					00:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	00:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					00:00 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:11	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ATG Kanin (Grafalon)	15 mg/kg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie SCT FORUM	004:00 t					
01:01	Hydrering justeres ev stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og ATG					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	001:00 t					
05:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
06:00	Eter avsluttet fludarabin økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
07:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet ATG					000:00 t					
07:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
07:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag -2)

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Dag -2 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -2					00:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar fra kl 06, se støtteinfo					00:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					00:00 t					
00:03	Vekt x 2 daglig					00:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					00:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					00:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	00:00 t					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					00:00 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:11	Tiotepa administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	TIOTEPA	5 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	001:00 t					
01:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og tiotepa					000:00 t					
01:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
01:50	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:00	Skann kuren (kl 10)	ATG Kanin (Grafolon)	15 mg/kg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie SCT FORUM	004:00 t					
02:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
02:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og ATG					000:00 t					
06:00	Eter avsluttet ATG økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
08:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet ATG					000:00 t					
09:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
13:00	Skann kuren (kl 21)	TIOTEPA	5 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie SCT FORUM	001:00 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
13:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
13:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og tiotepa					000:00 t					
14:00	Eter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
14:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
15:00	Hydreringen kan avsluttes 4 timer etter avsluttet tiotepa					000:00 t					
15:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen kan avsluttes 4t etter avsluttet tiotepa. Ev. vedlikeholdshydrering doseres i MetaVision

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Dag -1 Hydrering doseres individuelt, ev. vanlig vedlikeholdsbehov

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag -1					000:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar fra kl 06, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før ATG kan startes					000:00 t					
00:03	Vekt x 2 daglig					000:00 t					
00:04	Ved vektøkning på 3-5% over 24 timer, gi furosemid 0,5 mg/kg, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
01:00	OBS: 1. dose ciklosporin kl 09, se støtteinfo (gis på hvitt løp)					000:00 t					
03:11	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
03:12	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
03:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	ATG Kanin (Grafalon)	15 mg/kg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie SCT FORUM	004:00 t					
04:02	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
10:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet ATG					000:00 t					
10:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 9
Dag +1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag +1					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren, gis 24 timer etter avsluttet stamcelleinfusjon	METOTREKSAT	10 mg/m ²	10 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV sp cyt	000:01 t					
00:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +2), doseres i MetaVision

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 11

Dag +3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag +3					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	METOTREKSAT	10 mg/m ²	10 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV sp cyt	000:01 t					
00:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +4), doseres i MetaVision

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 14

Dag +6

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag +6					000:00 t					
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	METOTREKSAT	10 mg/m ²	10 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV sp cyt	000:01 t					
00:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +7), doseres i MetaVision

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 003a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	wk 24-05-2023 10:08	ANNEV 24-05-2023 11:02
Administrasjon	0	tk 24-05-2023 10:05	ANNEV 24-05-2023 10:23