

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 15-01-2024 11:00)
(2^e godkjenning 15-01-2024 11:21)

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	(8
<input type="checkbox"/>	1	615467	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	1	0.2 mg/kg	N		IV Compassionate Use	N	N	4 time(r)	100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	
<input type="checkbox"/>	2	070246	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N	1 time(r)	50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	
<input type="checkbox"/>	3	023639	TREOSULFAN	1	14000 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N	2 time(r)		Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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	(8
<input type="checkbox"/>	4	007463	TIOTEPA	1	5 mg/kg	N		IV Cyt [fast]	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			_ _ _ _ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	5	007463	TIOTEPA	1	5 mg/kg	N		IV Cyt [fast]	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			_ _ _ _ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	6	007684	METOTREKSAT	1	10 mg/m ²	N		IV sp cyt	N	N		10 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			_ _ _ _ _ _ _	
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

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:

Tekst

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose

(4)

- Ikke angitt
- Ikke-maligne tilstander
- Myelodysplastisk syndrom
- Myelodysplastisk syndrom 2

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Compassionate Use	X	X	X	X			
Tillat endring av grunn-dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	4 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Vekt							
Standarddose:	0.2 mg/kg							
Metningsdose:	0 mg/kg							
Maks. dose pr behandling:								
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	100 ml							

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Produksjon

Virkestoff: **FLUDARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunn dose: **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		
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Produksjon

Virkestoff: **TREOSULFAN**

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Produksjon

Virkestoff: **TIOTEPA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Oyt [fast]**

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

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Produksjon

Virkestoff: **TIOTEPA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Oyt [fast]**

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

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped SCTx 028 Treo/flu/tio/alemtuzumab

Kode: ped SCTx 028 Emetogent potensiale: 3

Navn: Treo/flu/tio/alemtuzumab

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;	1	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	1	0.2 mg/kg	IV Compassionate Use	N	N	
1;2;3;4;5;	2	FLUDARABIN	1	30 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
2;3;4;	3	TREOSULFAN	1	14000 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
6;	4	TIOTEPA	1	5 mg/kg	IV Cyt [fast]	N	N	
6;	5	TIOTEPA	1	5 mg/kg	IV Cyt [fast]	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 16-01-2024 15:22) (2^e godkjenning 16-01-2024 15:24)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Dag -7. Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig t.o.m behandlingsdag 6 (dag - 2)	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Dag -6. 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"/>	3	Alle	Dag -5. 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"/>	4	Alle	Dag -4. 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"/>	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"/>	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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Dag -7. 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 -7					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før alentuzumab startes					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 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					
00:25	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:28	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premed 30 minutter før start av alentuzumab, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:40	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:50	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:55	Alentuzumab administreres på eget løp					000:00 t					
00:57	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	0.2 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	004:00 t					
01:01	Infusjonshastighet hydrering og alentuzumab skal tilsammen bli 83ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og alentuzumab					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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 alentuzumab					000:00 t					
07:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Dag -6. 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 -6					000:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før alentuzumab startes					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 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	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:11	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:12	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:30	Gi premed 30 minutter før start av alemtuzumab, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:45	Alemtuzumab administreres på eget løp					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	0.2 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	004:00 t					
01:01	Hydrering justeres: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og alemtuzumab					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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	Skann kuren (kl 14)	TREOSULFAN	14000 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
06:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og treosulfan					000:00 t					
07:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet alemtuzumab					000:00 t					
07:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
08:00	Eter avsluttet treosulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
09:00	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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Dag -5. 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 -5					000:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før alentuzumab startes					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 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	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:11	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:12	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:30	Gi premed 30 minutter før start av alemtuzumab, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:45	Alemtuzumab administreres på eget løp					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	0.2 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	004:00 t					
01:01	Hydrering justeres: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og alemtuzumab					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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	Skann kuren (kl 14)	TREOSULFAN	14000 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
06:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og treosulfan					000:00 t					
07:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet alemtuzumab					000:00 t					
07:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
08:00	Eter avsluttet treosulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
---------	-----------	------------	------	-----------	----------	--------------	--------------	---------------	---------	-------	-------

09:00 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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Dag -4. 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 -4					000:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Ved trombocytter under 30, gi trombocyttkonsentrat før alentuzumab startes					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:10	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:11	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:12	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:30	Gi premed 30 minutter før start av alentuzumab, forordnes i MetaVision					000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:45	Alentuzumab administreres på eget løp					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ALEMTUZUMAB (CAMPATH) C.U.	0.2 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		004:00 t					
01:01	Hydrering justeres: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og alentuzumab					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	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	Skann kuren (kl 14)	TREOSULFAN	14000 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
06:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og treosulfan					000:00 t					
07:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet alentuzumab					000:00 t					
08:00	Eter avsluttet treosulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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					000:00 t					
00:01	Daglige blodprøver, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Vekt x 1 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	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:11	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:12	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
01:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
03:00	Skann kuren (kl 11)	FLUDARABIN	30 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
03:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og fludarabin					000:00 t					
04:00	Eter avsluttet fludarabin økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
04:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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					000:00 t					
00:01	Daglige blodprøver, se støtteinfo					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	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:11	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:12	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:30	Tiotepa administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:00	Skann kuren (kl 09)	TIOTEPA	5 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt [fast]	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					
02:00	Etter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
02:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
13:00	Skann kuren (kl 21)	TIOTEPA	5 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt [fast]	001:00 t					
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	Etter avsluttet tiotepa økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
14:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
14:05	Hydreringen kan avsluttes 4 timer etter avsluttet tiotepa					000:00 t					
14:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24

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 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 15-01-2024 11:00	ANNEV 15-01-2024 11:21
Administrasjon	0	anvat 16-01-2024 15:22	AG 16-01-2024 15:24