

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 30-12-2021 08:04)

(2^e godkjenning 30-12-2021 09:59)

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	418615	ATG Kanin (Genzyme)	1	2.5 mg/kg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
<input type="checkbox"/>	2	070246	FLUDARABIN	1	40 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
<input type="checkbox"/>	3	007501	BUSULFAN	1	Kat. vekt	N		IV Cyt	N	N			Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

For nivå 2:

Blodprøver før:

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

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

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Nei Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke angitt

Ikke-maligne tilstander

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **ATG Kanin (Genzyme)**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

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: **Vekt**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: **Fast**

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

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Produksjon

Virkestoff: FLUDARABIN		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																																				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	<table border="1"> <tr> <td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td> </tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td><td>X</td><td>X</td><td>X</td> </tr> <tr> <td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 15</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table>		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	X							Dag 15						
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																														
X																																						
Dag 15																																						
Adm-måte:	IV Cyt																																					
Tillat endring av grunn dose:	Nei																																					
po:	Nei																																					
Kategori:	Ingen																																					
Alt i én pose:	Nei																																					
x pr dag:	1daglig																																					
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t																																					
Kurlinje nr:	<input type="text" value="2"/>																																					
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast																																			
Standarddose:	<input type="text" value="40"/> 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																																					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Produksjon

Virkestoff: BUSULFAN

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

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 3

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:

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						

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 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped SCTx 037a Metabolsk ivBu/flu/ATG Genzyme CBU, 3-25 kg, 1 år+

Kode: ped SCTx 037a Emetogent potensiale: 2

Navn: Metabolsk ivBu/flu/ATG Genzyme CBU, 3-25 kg, 1 år+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;	1	ATG Kanin (Genzyme)		1 2.5 mg/kg	IV	N	N	
5;6;7;8;	2	FLUDARABIN		1 40 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
5;	3	BUSULFAN		1 Kat. vekt	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 30-12-2021 14:08) (2^e godkjenning 30-12-2021 14:18)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Dag -9 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Dag -8 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Dag -7 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	4	Alle	Dag -6 Under infusjonene reduseres hastighet på hydrering slik at total væskemengde er uendret	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	Dag -5 Konsentrasjonsmålinger som angitt i eget skjema, se støtteinformasjon	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Dag -4 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	7	Alle	Dag -3 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Dag -2 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)	Hydreringen kan avsluttes ved midnatt. Ev. vedlikeholdshydrering doseres i MetaVision	0:00		J

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Dag -9 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 -9					000:00 t					
00:01	Sjekk blodprøvesvar, 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					
00:25	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:50	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:51	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:54	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ATG Kanin (Genzyme)	2.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		004:00 t					
01:01	Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og ATG					000:00 t					
05:00	Etter avsluttet ATG økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:01	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					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Dag -8 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 -8					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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:54	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ATG Kanin (Genzyme)	2.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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	Eter avsluttet ATG økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:01	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					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

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					
00:01	Sjekk blodprøvesvar 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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	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 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:54	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ATG Kanin (Genzyme)	2.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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	Eter avsluttet ATG økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:01	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					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

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 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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
00:54	ATG administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	ATG Kanin (Genzyme)	2.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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	Eter avsluttet ATG økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:01	Kontroll infusjonshastighet					000:00 t					
07:00	Ta blodprøve: Trombocyttkontroll 2 timer etter avsluttet ATG					000:00 t					
07:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 5

Dag -5 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 -5					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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:25	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	1. blodprøve tas i rødt løp 10 min før start av busulfan, se eget skjema					000:00 t					
06:10	Busulfan administreres i hvitt løp					000:00 t					
06:15	Skann kuren (kl 14.15)	BUSULFAN	Kat. vekt mg	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
06:16	Hydrering justeres, ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
06:17	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					
09:15	Etter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
09:16	Kontroll infusjonshastighet					000:00 t					
09:17	OBS: Se eget skjema for videre blodprøvetaking etter avsluttet busulfan					000:00 t					
09:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Dag -4 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)

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	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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	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					
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)					000:00 t					
09:00	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
09:01	Kontroll infusjonshastighet					000:00 t					
09:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Dag -3 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)

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 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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:10	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					
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)					000:00 t					
09:00	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
09:01	Kontroll infusjonshastighet					000:00 t					
10:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8
Dag -2 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)

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					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:06	Hydrering: Tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol /1000 ml			Glukose 50 mg/ml		000:00 t					
00:10	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		000:00 t					
00:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 14)					000:00 t					
09:00	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
09:01	Kontroll infusjonshastighet					000:00 t					
10:00	Hydreringen kan avsluttes ved midnatt, ev. fortsette med vedlikeholdshydr.					000:00 t					
10:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen kan avsluttes ved midnatt. Ev. vedlikeholdshydrering doseres i MetaVision

ped SCTx 037a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 30-12-2021 08:04	ANNEV 30-12-2021 09:59
Administrasjon	0	tk 30-12-2021 14:08	ANNEV 30-12-2021 14:18