

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 29-03-2023 14:11)

(2^e godkjenning 29-03-2023 14:13)

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	(5)
<input type="checkbox"/>	0	007378	NB! Individuell dosering – MÅ angis som HELTALL	1	0 ./m ²	N			N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	0	019222	NB! Indiv. dosering – skriv dose i kommentarfeltet	1	0 ./m ²	N			N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	1	007501	BUSULFAN	1	Indiv.	N		IV Cyt Studie SCRIPT-AML	N	N			Glukose 50 mg/ml			■ ■ ■	
																1 2 3 4 5 6 7	

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Total emetogenisitet: 1

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

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 SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Diagnose**(2)** Akutt myelogen leukemi Akutt myelogen leukemi 2

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NE! Individuell dosering – MÅ angis som HELTALL	X = Administrer C = Legekonsultasjon						
Infusjonsvæske:		Matrise: <table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td></tr></table>	Dag 1	Dag 2	Dag 3			
Dag 1	Dag 2	Dag 3						
Adm-måte:								
Tillat endring av grunnpose:	Nei							
po:	Nei							
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/>							
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>							
Doseberegning pr:								
Standarddose:	<input type="text" value="0"/>							
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/>							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml							
Kategori:	Ingen							

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Produksjon

Virkestoff: NB! Indiv. dosering – skriv dose i kommentarfeltet ▼

X = Administrer C = Legekonsultasjon

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3

Infusjonsvæske: ▼

Adm-måte: ▼

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: ▼

Volum pr: Fast ▼

Standarddose:

Standardvolum: ml

Metningsdose:

Maks. dose pr behandling:

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Produksjon

Virkestoff: BUSULFAN

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

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3
X	X	X

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt Studie SCRIPT-AML

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Individuelt fastsatt

Volum pr: Fast

Standardvolum: 0 ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped SCTx 080 SCRIPT-AML STUDIE Busulfan individ. dosering 3 d

Kode: ped SCTx 080 Emetogent potensiale: 1

Navn: SCRIPT-AML STUDIE Busulfan individ. dosering 3 d

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
	0	NB! Individuell dosering – MÅ angis som HELTALL	1	0	./m ²	N	N	
	0	NB! Indiv. dosering – skriv dose i kommentarfeltet	1	0	./m ²	N	N	
1;2;3;	1	BUSULFAN	1		Indiv. IV Cyt Studie SCRIPT-AML	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 29-03-2023 14:01) (2^e godkjenning 29-03-2023 14:10)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Konsentrasjonsmålinger som angitt i eget skjema, se støtteinformasjon		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1
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	Ekstrabestilling for busulfan iv. Gis i tillegg til opprinnelig kur.					000:00 t					
04:40	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
04:45	Busulfan administreres på hvitt eller blått løp					000:00 t					
04:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:51	NB dersom doseendring av busulfan på over 20% må det tas nullprøve					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	BUSULFAN	Indiv.bep. mg	0 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie SCRIPT-AML	003:00 t					
05:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
07:00	OBS: Se eget skjema for ev. videre blodprøvetaking etter avsluttet busulfan					000:00 t					
08:00	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ekstrabestilling for busulfan iv. Gis i tillegg til opprinnelig kur.					000:00 t					
04:40	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:00 t					
04:45	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:55	Busulfan administreres på hvitt eller blått løp					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	BUSULFAN	Indiv.bep. 0 ml	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie SCRIPT-AML	003:00 t					
05:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					
08:00	Etter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:02	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Ekstrabestilling for busulfan iv. Gis i tillegg til opprinnelig kur.					000:00 t					
04:40	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:00 t					
04:45	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:55	Busulfan administreres på hvitt eller blått løp					000:00 t					
05:00	Skann kuren (kl 13)	BUSULFAN	Indiv.bep. 0 ml	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie SCRIPT-AML	003:00 t					
05:01	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:02	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					
08:00	Etter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10

ped SCTx 080	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 29-03-2023 14:11	ANNEV 29-03-2023 14:13
Administrasjon	0	EVABH 29-03-2023 14:01	ANNEV 29-03-2023 14:10