

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: **Offisiell kode:**

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 10-02-2023 12:15)

(2^e godkjenning 12-02-2023 18:34)

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 (Genzy me)	1	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
<input type="checkbox"/>	2	418615	ATG Kanin (Genzy me)	1	2.5 mg/kg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			
<input type="checkbox"/>	3	007463	TIOPEPA	1	8 mg/kg	N		IV Cyt [fast]	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			
<input type="checkbox"/>	4	070246	FLUDARABIN	1	40 mg/m ²	N		IV Cyt Bam	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (2)

Ikke angitt

Primær immunsvikt

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ATG Kanin (Genzyme) ▼	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>X</td><td>X</td><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></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></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></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								Dag 15	Dag 16	Dag 17											
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	Dag 16	Dag 17																																										
Adm-måte:	IV ▼	Matrise:																																										
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"/>																																											
Doseberegning pr:	Vekt ▼	Volum pr:	Fast ▼																																									
Standarddose:	<input type="text" value="5"/> mg/kg	Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml																																									
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg																																											
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																																											

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Produksjon

Virkestoff: **ATG Kanin (Genzyme)**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

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: **Vekt**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

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			
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17				

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Produksjon

Virkestoff: **TIOTEPA**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt [fast]**

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: **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	Dag 16	Dag 17				

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Produksjon

Virkestoff: **FLUDARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Barn**

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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17				

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Produksjon

Virkestoff: BUSULFAN

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

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Qyt

Tillat endring av grunn dose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 5

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	Dag 16	Dag 17				

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 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Produksjon

Virkestoff: **RITUKSIMAB (iv)**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

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			
Dag 15	Dag 16	Dag 17				

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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	
Dag 15	Dag 16	Dag 17				
	X					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped SCTx 084a Immunsvikt re-SCT Bu/flu/tio/ATG+ritux/mtx 3-25 kg

Kode: ped SCTx 084a Emetogent potensiale: 3

Navn: Immunsvikt re-SCT Bu/flu/tio/ATG+ritux/mtx 3-25 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	1	ATG Kanin (Genzyme)	1	5 mg/kg	IV	N	N	
4;	2	ATG Kanin (Genzyme)	1	2.5 mg/kg	IV	N	N	
4;	3	TIOTEPA	1	8 mg/kg	IV Cyt [fast]	N	N	
5;6;7;8;	4	FLUDARABIN	1	40 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	
5;	5	BUSULFAN	1	Kat. vekt	IV Cyt	N	N	
11;	6	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	IV	N	N	
11;13;16;	7	METOTREKSAT	1	10 mg/m ²	IV sp cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 10-02-2023 11:55) (2^e godkjenning 13-02-2023 10:00)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
-----	-----	-------------------------	---------------------------	----------	---------------------	-------------

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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	N	<input 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 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 type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4 Alle	Dag -6	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00		<input type="checkbox"/> 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	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	6 Alle	Dag -4 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	7 Alle	Dag -3 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen går kontinuerlig til dag -2	0:00	N	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8 Alle	Dag -2 Busulfan individuell dosering administreres i eget adm skjema (kl 13)	Hydreringen kan avsluttes ved midnatt. Ev. vedlikeholdshydrering doseres i MetaVision	0:00	N	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	11 Alle	Dag +1	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +2), doseres i MetaVision	0:00		<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	13 Alle	Dag +3	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +4), doseres i MetaVision	0:00	N	<input type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	16 Alle	Dag +6	Husk kalsiumfolinat neste dag (dag +7), doseres i MetaVision	0:00	N	<input type="checkbox"/> J

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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 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					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:08	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:50	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
01:54	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 (Genzyme)	5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	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					
08:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:50	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
01:54	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 (Genzyme)	5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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					
08:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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 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					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:50	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
01:54	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 (Genzyme)	5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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					
08:05	Husk å bestille blodprøver til kl 06 i morgen					000:00 t					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4
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					
00:01	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					
00:07	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
00:50	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:53	Tiotepa administreres i eget løp med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:55	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren (kl 09)	TIOTEPA	8 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					
01:30	Gi premedikasjon 30 minutter før start av ATG, forordnes i MetaVision					000:00 t					
01:54	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 (Genzyme)	2.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		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					
09:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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					
03:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
03:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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	1. blodprøve tas i rødt løp 10 min før start av busulfan, se eget skjema					000:00 t					
05:05	Busulfan administreres i hvitt løp					000:00 t					
05:10	Skann kuren (kl 13.10)	BUSULFAN	Kat. vekt mg	Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	003:00 t					
05:11	Hydrering justeres ev. stanses: Total væskemengde 83 ml/m ² /time					000:00 t					
05:12	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og busulfan					000:00 t					
08:10	Eter avsluttet busulfan økes hydreringen til 83 ml/m ² /time					000:00 t					
08:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
08:12	OBS: Se eget skjema for videre blodprøvetaking etter avsluttet busulfan					000:00 t					
09:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

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					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					
03:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
03:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen går kontinuerlig til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Dag -3 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 -3					000:00 t					
00:02	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					
03:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
03:26	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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 til dag -2

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Dag -2 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 -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	IV	000:00 t					
00:10	Individuell infusjonshastighet: 83 ml/m ² /time					000:00 t					
03:25	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
03:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
04:00	Skann kuren (kl 12)	FLUDARABIN	40 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

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					
08:00	Hydr. kan avsluttes ved midnatt. Ev. vedlikeholdshydr. doseres i MetaVision					000:00 t					
08:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 11
Dag +1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Dag +1					00:00 t					
00:01	Premed gis ca 1 time før rituksimab, forordnes i MetaVision					00:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:50	1. dose: Sykepl skal være tilstede under hele infusjonen					00:00 t					
00:51	2. dose og senere: Sykepl skal være tilstede minimum 1. time, se støtteinfo					00:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:57	Overvåking av puls, BT, spO2 og temp som angitt i støtteinformasjon					00:00 t					
01:00	Skann kuren	RITUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:01	Inf. hastighet øker hvert 30.min dersom ingen infusjonsrelatert reaksjon					000:00 t					
01:02	Infusjonshastighet 1. dose: 0,5 mg/kg/time, 2. dose og senere: 1 mg/kg/time					000:00 t					
01:03	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:30	Infusjonshastighet 1. dose: 1 mg/kg/time, 2. dose og senere: 2 mg/kg/time					000:00 t					
01:31	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:00	Infusjonshastighet 1. dose: 1,5 mg/kg/time, 2. dose og senere: 3 mg/kg/time					000:00 t					
02:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:30	Infusjonshastighet 1. dose: 2 mg/kg/time, 2. dose og senere: 4 mg/kg/time					000:00 t					
02:31	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
03:00	Fortsett øking av inf.hast hvert 30.min til maks 10 mg/kg/t eller 400 mg/t					000:00 t					
03:02	Sett inn linje og dokumenter ev. videre opptrapping					000:00 t					
04:00	Pas observeres i 1 - 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:05	Skann kuren, gis minst 24 timer etter avsluttet stamcelleinfusjon	METOTREKSAT	10 mg/m ²	10 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV sp cyt	000:01 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

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

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 13

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 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 16

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 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 +7), doseres i MetaVision

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped SCTx 084a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-02-2023 12:15	ANNEV 12-02-2023 18:34
Administrasjon	0	tk 10-02-2023 11:55	ANNEV 13-02-2023 10:00