

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 17-01-2023 12:49)
(2^e godkjenning 17-01-2023 12:49)

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"/>	3	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	N		IV	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25

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:

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25

Diagnose**(2)** Ikke angitt Kronisk lymfatisk leukemi

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)
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:	<input type="text" value="0"/> t
Kurlinje nr:	<input type="text" value="3"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="375"/> mg/m ²
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 125 Fludarabin/syklofos po /rituksimab 375 mg/m2 iv

Kode: blod 125 Emetogent potensiale: 1

Navn: Fludarabin/syklofos po /rituksimab 375 mg/m2 iv

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	3	RITUKSIMAB (iv)		1 375 mg/m ²	IV	N	N	
----	---	-----------------	--	-------------------------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-01-2024 09:25) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:25)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Skal i tillegg ha fludarabin/syklofosamid po x 1 dag 1 - 3		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha fludarabin/syklofosamid po x 1 dag 1 - 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:05	Puls og BT hvert 15 min 1. time, deretter hver time					000:00 t					
00:07	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hvert 30 min til 200 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 125	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 17-01-2023 12:49	AG 17-01-2023 12:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:25	AG 17-01-2024 09:25