

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 20-02-2024 09:28)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 20-02-2024 09:29)

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	500 mg/m <sup>2</sup>	N		IV II	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 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 20-02-2024 09:28	AG 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:55

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 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 20-02-2024 09:28	AG 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:55

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

blod 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 20-02-2024 09:28	<b>AG</b> 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	<b>anvat</b> 20-02-2024 09:38	<b>AG</b> 20-02-2024 09:55

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV II
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="500"/> mg/m <sup>2</sup>
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m <sup>2</sup>
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 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 20-02-2024 09:28	AG 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:55

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 126a Fludarabin/syklofos po /rituksimab 500 mg/m2 iv

Kode: blod 126a Emetogent potensiale: 1

Navn: Fludarabin/syklofos po /rituksimab 500 mg/m2 iv

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	3	RITUKSIMAB (iv)		1 500 mg/m <sup>2</sup>	IV II	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 20-02-2024 09:38) (2<sup>e</sup> godkjenning 20-02-2024 09:55)

### 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		<b>J</b>

blod 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 20-02-2024 09:28	<b>AG</b> 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	<b>anvat</b> 20-02-2024 09:38	<b>AG</b> 20-02-2024 09:55

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

**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					
00:06	Puls og BT før og etter rituksimab					000:00 t					
00:09	Dersom komplikasjoner ved forrige infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	500 mg/m <sup>2</sup>	Natriumklorid 9 mg/ml	IV II	000:30 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 126a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 20-02-2024 09:28	<b>AG</b> 20-02-2024 09:29
Administrasjon	0	<b>anvat</b> 20-02-2024 09:38	<b>AG</b> 20-02-2024 09:55