

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3: 3|Moderat|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

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:

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke angitt

Kronisk lymfatisk leukemi

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	FLUDARABIN
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt
Tillat endring av grunnpose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	25 mg/m ²
Standardvolum:	100 ml
Metningsdose:	0 mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	mg

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

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 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

Matrise:

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

Produksjon

Virkestoff: SYKLOFOSFAMID

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 250 mg/m²

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 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
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 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

Produksjon

Virkestoff: **RITUKSIMAB (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: 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

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	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 126b Fludarabin iv/syklofosamid iv/rituks 500 mg/m2 iv

Kode: blod 126b Emetogent potensiale: 3

Navn: Fludarabin iv/syklofosamid iv/rituks 500 mg/m2 iv

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	1	FLUDARABIN	1	25 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;3;	2	SYKLOFOSAMID	1	250 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	RITUKSIMAB (iv)	1	500 mg/m ²	IV II	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-01-2024 09:26) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:26)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab		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	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1
Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:05 t					
00:46	Puls og BT før og etter rituksimab					000:00 t					
00:47	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:49	Dersom komplikasjoner ved forrige infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:50	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	500 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV II		000:30 t					

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:53	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

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.
00:02	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:05 t					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26

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.
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:05 t					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 126b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	4	wk 24-05-2023 09:46	AG 24-05-2023 09:49
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:26	AG 17-01-2024 09:26