

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3:

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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke angitt

Kronisk lymfatisk leukemi

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: RTUKSIMAB (sc) 1600 mg

Infusjonsvæske:

Adm-måte: SC Post

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Ja

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

Produksjon

Virkestoff: **FLUDARABIN**

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: 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	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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 145 Fludarabin/syklofosfamid iv/rituksimab 1600 mg sc

Kode: blod 145 Emetogent potensiale: 3

Navn: Fludarabin/syklofosfamid/rituksimab 1600mg sc

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	RITUKSIMAB (sc) 1600 mg	1	1600 mg	SC Post	J	N	
1;2;3;	2	SYKLOFOSFAMID	1	250 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;3;	3	FLUDARABIN	1	25 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-01-2024 09:22) (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	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00		<input checked="" type="checkbox"/>

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

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					00:00 t					
00:01	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					00:00 t					
00:03	Puls og BT før start					00:00 t					
00:04	Dosekontroll av rituksimab					00:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutant på magen	RITUKSIMAB (sc) 1600 mg	1600 mg	13,4 ml		00:00 t					
00:10	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:11	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:15	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	cyt	00:05 t					
00:20	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	cyt	00:30 t					
00:21	Kontroll av infusjonshastighet					00:30 t					
00:50	Avslutt kurdagen					00:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

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 somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:05 t					
00:15	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:30 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25

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 som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:05 t					
00:15	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:30 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 17-01-2023 12:51	mhell 17-01-2023 12:51
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:22	AG 17-01-2024 09:25