

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Nei

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Nei Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

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

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

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						
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 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 295 CLL17 Behandlingsarm 2 VG. Obinutuzumab syklus 2-6

Kode: blod 295 Emetogent potensiale: 2

Navn: CLL17 Behandlingsarm 2 VG. Obinutuzumab syklus 2-6

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

1;	1	Obinutuzumab CLL17		1 1000 mg IV	Studie CLL17	N	N	
----	---	--------------------	--	--------------	--------------	---	---	--

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 08-12-2021 11:31) (2^e godkjenning 08-12-2021 13:18)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premedikasjon tas minst 30 minutter før kur		0:00		J

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 30 minutter før kur

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	Forutsetning fra kur: Premedikasjon før obinutuzumab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Bruke som skylt før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Obinutuzumab CLL17	1000 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Studie CLL17		000:00 t					
00:11	Start med 30ml/t øk med 30 ml/t hvert 30. min til maks 120 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18

blod 295	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 28-05-2021 14:55	AG 03-06-2021 15:58
Administrasjon	0	EVABH 08-12-2021 11:31	AG 08-12-2021 13:18