

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 033 Offisiell kode:

Navn: Fludarabin/syklofosfamid/rituksimab 375 mg/m2 iv

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer: Nei

Versjon: (Godkjent 16-01-2024 10:00)

(2^e godkjenning 16-01-2024 10:02)

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"/>	1	050903	SYKLOFOSFAMD	1	250 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	070246	FLUDARABIN	1	25 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<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

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1: 1|Ved behov|Kvalmebehandling dersom behov

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

Blodprøver før:

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

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

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon: Tekst

Etter kur: Utfør:

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(4)

- Ikke angitt
- Kronisk lymfatisk leukemi
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	SYKLOFOSFAMID	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Cyt	X	X	X				
Tillat endring av grunndose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Kategori:	Ingen	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Volum pr:	Fast							
Standarddose:	250 mg/m ²							
Standardvolum:	100 ml							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	mg							

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

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

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

Produksjon

Virkestoff: RITUKSIMAB (iv)

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 3

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 375 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 0 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

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 033 Fludarabin/syklofosamid/rituksimab 375 mg/m2 iv

Kode: felles 033 Emetogent potensiale: 3

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

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;	1	SYKLOFOSFAMID	1	250 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;3;	2	FLUDARABIN	1	25 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-01-2024 09:32) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:34)

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

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

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 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					
00:05	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	1. rituksimab: Puls og BT før start, hver 15 min 1.time, deretter hver time					000:00 t					
00:46	2. rituksimab og senere: Puls og BT før og etter infusjon					000:00 t					
00:47	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. rituksimab					000:00 t					
00:50	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:51	1. kur: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hver 30 min til 200 ml/t					000:00 t					
00:52	2. kur og senere (dersom ingen komplikasjoner ved forrige infusjon)					000:30 t					
00:53	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

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 IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	250 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		000:05 t					
00:15	Skann kuren	FLUDARABIN	25 mg/m2	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..

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34

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 IV		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..

felles 033	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	8	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:32	AG 17-01-2024 09:34