

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 037 Offisiell kode:

Navn: Rituksimab 375 mg/m²

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	(3)
<input type="checkbox"/>	0	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	N		IV	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

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

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja
P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei
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:

Informasjon: Tekst

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

Diagnose**(16)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2
- Akutt myelogen leukemi
- Akutt myelogen leukemi 2
- Hodgkin lymfom
- Hodgkin lymfom 2
- Ikke angitt
- Ikke-maligne tilstander
- Kronisk lymfatisk leukemi
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2
- Nyresykdom
- Revmatisk sykdom
- Revmatisk sykdom 2
- Waldenstrøms makroglobulinemi
- Waldenstrøms makroglobulinemi 2

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	Matrise:	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	X							
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="0"/>								
Doseberegning pr:	Overflate								
Standarddose:	<input type="text" value="375"/> mg/m ²								
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²								
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg								
Volum pr:	Fast								
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml								

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 037 Rituksimab 375 mg/m2

Kode: felles 037 Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab 375 mg/m2

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 16-01-2024 09:58) (2^e godkjenning 16-01-2024 10:03)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premedikasjon tas 30-60 min før kur.		0:00		J

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas 30-60 min før kur.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning fra kur: Premedikasjon 30-60 min før rituksimab					00:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:05	1. kur: Puls og BT hvert 15 min 1. time, deretter hver time					00:00 t					
00:06	2. rituksimab og senere: Puls og BT før og etter infusjon					00:00 t					
00:07	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. kur					00:00 t					
00:10	Skann kuren	RITUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
00:11	1. kur: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hvert 30 min til 200 ml/t					00:00 t					
00:12	2. kur og senere (dersom ingen komplikasjoner ved forrige infusjon)					00:30 t					

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 037	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	LIMOS 16-01-2024 10:00	AG 16-01-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 16-01-2024 09:58	AG 16-01-2024 10:03