

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 17-12-2020 10:53)
(2^e godkjenning 17-12-2020 14:38)

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)
																1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	1	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 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

Diagnose**(13)**

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2
- Autoimmun hemolytisk anemi
- Idiopatisk trombocytopenisk purpura
- Ikke angitt
- Ikke-maligne tilstander
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2
- Nyresykdom
- Ondartet immunoproliferativ sykdom, uspesifisert
- Ondartet immunoproliferativ sykdom, uspesifisert 2
- Revmatisk sykdom
- Revmatisk sykdom 2

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RITUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	<table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>				Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X						
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7														
X																				
Adm-måte:	IV	Kategori:	Ingen																	
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="1"/>																			
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast																	
Standarddose:	<input type="text" value="375"/> mg/m ²	Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml																	
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²																			
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																			

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 090 Rituksimab barn 375 mg/m2

Kode: felles 090 Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab barn 375 mg/m2

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

1;	1	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	IV	N	N	
----	---	-----------------	---	-----------------------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-12-2020 11:59) (2^e godkjenning 17-12-2020 14:40)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Premed skal tas minst 30 min før kur					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:03	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:05	1. kur: Sykepl skal være tilstede under hele infusjonen					000:00 t					
00:06	2. kur og senere: Sykepl skal være tilstede minimum 1. time, se støtteinfo					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Overvåking av puls, BT, spO2 og tp som angitt i støtteinformasjon					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RITUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	Inf.hastighet øker hvert 30.min dersom ingen infusjonsrelatert reaksjon					000:00 t					

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	Infusjonshastighet 1. kur: 0,5 mg/kg/time, 2. kur og senere: 1 mg/kg/time					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
00:40	Infusjonshastighet 1. kur: 1 mg/kg/time, 2. kur og senere: 2 mg/kg/time					000:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:10	Infusjonshastighet 1. kur: 1,5 mg/kg/time, 2. kur og senere: 3 mg/kg/time					000:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:40	Infusjonshastighet 1. kur: 2 mg/kg/time, 2. kur og senere: 4 mg/kg/time					000:00 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:10	Infusjonshastighet 1. kur: 2,5 mg/kg/time, 2. kur og senere: 5 mg/kg/time					000:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:40	Infusjonshastighet 1. kur: 3 mg/kg/time, 2. kur og senere: 6 mg/kg/time					000:00 t					
02:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:10	Infusjonshastighet 1. kur: 3,5 mg/kg/time, 2. kur og senere: 7 mg/kg/time					000:00 t					
03:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:40	Fortsett øking av inf.hast hvert 30.min til maks 10 mg/kg/t eller 400 mg/t					000:00 t					
03:41	Sett inn linje og dokumenter ev. videre opptrapping					000:00 t					

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:01	Fas observeres i 1 - 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 090	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2020 10:53	AG 17-12-2020 14:38
Administrasjon	0	EVABH 17-12-2020 11:59	AG 17-12-2020 14:40