

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 097 Offisiell kode:

Navn: Rituksimab barn 750 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 24-05-2023 09:53)
(2^e godkjenning 24-05-2023 09:54)

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"/>	1	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	750 mg/m ²	N		IV II	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
																1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

For nivå 1:

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:

Informasjon:

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

Diagnose**(5)**

- Ikke angitt
- Ikke-maligne tilstander
- Nyresykdom
- Revmatisk sykdom
- Revmatisk sykdom 2

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier					
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV II		X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei								
po:	Nei	Kategori:							
Alt i én pose:	Nei								
x pr dag:	1daglig								
Total infusjonstid:	0 t								
Kurlinje nr:	1								
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:							
Standarddose:	750 mg/m ²	Standardvolum:	0 ml						
Metningsdose:	0 mg/m ²								
Maks. dose pr behandling:	mg								

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 097 Rituksimab barn 750 mg/m2

Kode: felles 097 Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab barn 750 mg/m2

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

1;	1	RITUKSIMAB (iv)		1 750 mg/m ²	IV II	N	N	
----	---	-----------------	--	-------------------------	-------	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 24-05-2023 09:52) (2^e godkjenning 24-05-2023 09:59)

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 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

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	Premed skal tas minst 30 min før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					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)	750 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV II	000:00 t					
00:11	Inf.hastighet øker hvert 30.min dersom ingen infusjonsrelatert reaksjon					000:00 t					

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

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, maks 50 mg/time					000:00 t					
00:13	Infusjonshastighet 2. kur og senere: 1 mg/kg/time, maks 100 mg/time					000:00 t					
00:14	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					

felles 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:41	Sett inn linje og dokumenter ev. videre opptrapping					000:00 t					
05:01	Pas 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 097	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 24-05-2023 09:53	AG 24-05-2023 09:54
Administrasjon	0	EVABH 24-05-2023 09:52	AG 24-05-2023 09:59