

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 09-11-2022 10:14)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 09-11-2022 12:21)

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	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	500 mg	N		IV	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11   12   13   14	
																1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11   12   13   14	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

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

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

**Diagnose****(3)** Ikke angitt Ikke-maligne tilstander Neurologisk sykdom

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>ivanj</b> 09-11-2022 10:14	<b>AG</b> 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 08-11-2022 09:26	<b>AG</b> 09-11-2022 12:15

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: RTUKSIMAB (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: 1

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 500 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

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

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ikke-malign 028 Rituksimab 500 mg fast dose, barn

Kode: ikke-malign 028 Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab 500 mg fast dose, barn

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

1;	1	RITUKSIMAB (iv)		1 500 mg	IV	N	N	
----	---	-----------------	--	----------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 08-11-2022 09:26) (2<sup>e</sup> godkjenning 09-11-2022 12:15)

### 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"/>

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

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					
00:04	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	Overvåking av puls, BT, spO2 og tp som angitt i støtteinformasjon					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	500 mg	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					

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

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	Fortsett øking av inf.hast hvert 30.min til maks 10 mg/kg/t eller 400 mg/t					000:00 t					
03:12	Sett inn linje og dokumenter ev. videre opptrapping					000:00 t					
04:00	Pas observeres i 1 - 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 09-11-2022 10:14	AG 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	EVABH 08-11-2022 09:26	AG 09-11-2022 12:15

ikke-malign 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>ivanj</b> 09-11-2022 10:14	<b>AG</b> 09-11-2022 12:21
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 08-11-2022 09:26	<b>AG</b> 09-11-2022 12:15