

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 19-09-2023 10:14)

(2^e godkjenning 19-09-2023 10:15)

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	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
<input type="checkbox"/>	2	050903	SYKLOFOSFAMD	1	750 mg/m ²			IV Cyt	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			█
<input type="checkbox"/>	3	040053	DOKSORUBICIN	1	50 mg/m ²			IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█
<input type="checkbox"/>	4	049700	VINKRISTIN	1	1.4 mg/m ²		2 mg	IV Cyt	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

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"/>	5	021296	ETOPOSID	1	100 mg/m ²			IV Cyt	N	N		1000 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Total emetogenisitet: **3**

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

For nivå 3:

Blodprøver før:

P-ALAT: B-Leukocytter: B-Trombocytter:

P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:

Kalsium: B-Nøytrofile granulocytter: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmentilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Informasjon: **Tekst**

Etter kur: Utfør:

Informasjon: **Tekst**

Diagnose (3)

- Ikke angitt
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunnpose:	Nei		X					
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
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							
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							

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Produksjon

Virkestoff: SYKLOFOSFAMID

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: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 750 mg/m²

Metningsdose: 0 mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 0 ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

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

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Produksjon

Virkestoff: **DOKSORUBICIN**

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						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Produksjon

Virkestoff: **VINKRISTIN**

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

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Produksjon

Virkestoff: **ETOPOSID**

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

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 001 CHOEP -14/rituksimab iv

Kode: lymfom 001 Emetogent potensiale: 3

Navn: CHOEP -14/rituksimab iv

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
2;	1	RITUKSIMAB (iv)		1 375 mg/m ²	IV	N	N	
1;	2	SYKLOFOSFAMID		1 750 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	DOKSORUBICIN		1 50 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	4	VINKRISTIN		1 1.4 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;2;3;	5	ETOPOSID		1 100 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 09:34) (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 Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg x 2 dag 1-5		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab. Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg x 2 dag 1-5		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	3	Alle	G-CSF skal gis på dag 4	0:00		J

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg x 2 dag 1-5

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					
00:03	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	750 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml		000:05 t					
00:15	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	50 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:20 t					
00:16	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:35	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.4 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:05 t					
00:36	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:40	Skann kuren	ETOPOSID	100 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Iymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab. Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg x 2 dag 1-5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:05	1. rituksimab: Puls og BT før start, hver 15 min 1.time, deretter hver time					000:00 t					
00:06	2. rituksimab og senere: Puls og BT før og etter infusjon					000:00 t					
00:07	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. rituksimab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RITUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	1. kur: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hver 30 min til 200 ml/t					000:00 t					
00:12	2. kur og senere (dersom ingen komplikasjoner ved forrige infusjon)					000:30 t					

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
00:45	Skann kuren	ETOPOSID	100 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml		001:00 t					
00:46	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	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.
00:01	Brukes somskyll før og etter kuren			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ETOPOSID	100 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV cyt	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

G-CSF skal gis på dag 4

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 001	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	10	wk 19-09-2023 10:14	AG 19-09-2023 10:15
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:34	AG 17-01-2024 09:34