

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 10:23)

(2^e godkjenning 19-09-2023 10:25)

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	050903	SYKLOFOSFAMD	1	750 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	2	040053	DOKSORUBICIN	1	50 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	3	049700	VINKRISTIN	1	1.4 mg/m ²	N	2 mg	IV Cyt	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	4	022222	RITUKSIMAB (sc) 1400 mg	1	1400 mg	N		SC Post	J	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

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	
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

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 allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (3)

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

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	SYKLOFOSFAMID	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV Cyt	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunndose:	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:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Overflate							
Standarddose:	750 mg/m ²							
Metningsdose:	0 mg/m ²							
Maks. dose pr behandling:	mg							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	0 ml							

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

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 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

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 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

Produksjon

Virkestoff: RITUKSIMAB (sc) 1400 mg

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

SC Post

Tillat endring av
grunn-dose:

Nei

po:

Ja

Kategori:

Ingen

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0 t

Kurlinje nr:

4

Doseberegning pr:

Fast dose

Volum pr:

Fast

Fast dose:

1400 mg

Standardvolum:

0 ml

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

Iymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 013 CHOP -14/rituksimab sc

Kode: lymfom 013 Emetogent potensiale: 3

Navn: CHOP -14/rituksimab sc

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	SYKLOFOSFAMID	1	750 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	2	DOKSORUBICIN	1	50 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	VINKRISTIN	1	1.4 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	4	RITUKSIMAB (sc) 1400 mg	1	1400 mg	SC Post	J	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 09:37) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:37)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab. Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg po dag 1-5	G-CSF 24-72 timer etter kur	0:00		J

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab. Skal i tillegg ha prednisolon 50 mg po 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					
00:01	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:03	Puls og BT før start					000:00 t					
00:04	Dosekontroll av rituksimab					000:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutant på magen	RITUKSIMAB (sc) 1400 mg	1400 mg	11,7 ml		000:05 t					
00:15	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:16	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:20	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	750 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	000:05 t					
00:25	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	50 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:20 t					
00:26	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:45	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.4 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		000:05 t					

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:46	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:50	Avslutt kurdagen					000:00 t					

G-CSF 24-72 timer etter kur

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

lymfom 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	wk 19-09-2023 10:23	AG 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:37	AG 17-01-2024 09:37