

# 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 19-09-2023 10:23)

(2<sup>e</sup> 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	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 15
<input type="checkbox"/>	2	050903	SYKLOFOSFAMD	1	750 mg/m <sup>2</sup>	N		IV Cyt	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	3	040053	DOKSORUBICIN	1	50 mg/m <sup>2</sup>	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 15
<input type="checkbox"/>	4	049700	VINKRISTIN	1	1.4 mg/m <sup>2</sup>	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 15

lymfom 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39

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 15

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 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

**Diagnose** (5)

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

lymfom 016	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 19-09-2023 10:23	<b>AG</b> 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 17-01-2024 09:38	<b>AG</b> 17-01-2024 09:39

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: RTUKSIMAB (sc) 1400 mg

Infusjonsvæske:

Adm-måte: SC Post

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Ja

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose:  mg

Standardvolum:  ml

Maks. dose pr behandling:  mg

Kategori: Ingen

**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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

lymfom 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39

# 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/m<sup>2</sup>

Metningsdose: 0 mg/m<sup>2</sup>

Maks. dose pr behandling: mg

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

lymfom 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39

## 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/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

lymfom 016	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 19-09-2023 10:23	<b>AG</b> 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 17-01-2024 09:38	<b>AG</b> 17-01-2024 09:39

# 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/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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
<b>X</b>						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

lymfom 016	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 19-09-2023 10:23	<b>AG</b> 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 17-01-2024 09:38	<b>AG</b> 17-01-2024 09:39

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 016 CHOP -21/rituksimab sc

Kode: lymfom 016 Emetogent potensiale: 3

Navn: CHOP -21/rituksimab sc

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

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 09:38) (2<sup>e</sup> godkjenning 17-01-2024 09:39)

### 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 x 2 dag 1-5		0:00		<b>J</b>

lymfom 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39



## Administrasjonsrapport

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

**Dag 1**

**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.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					00:00 t					
00:01	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					00:00 t					
00:03	Puls og BT før start					00:00 t					
00:04	Dosekontroll av rituksimab					00:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutant på magen	RITUKSIMAB (sc) 1400 mg	1400 mg	11,7 ml		00:05 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
00:11	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:15	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	750 mg/m <sup>2</sup>	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	00:05 t					
00:20	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	50 mg/m <sup>2</sup>	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	00:20 t					
00:21	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					00:00 t					
00:40	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.4 mg/m <sup>2</sup>	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	00:05 t					

lymfom 016	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 09:38	AG 17-01-2024 09:39

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:41	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:50	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

lymfom 016	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	<b>wk</b> 19-09-2023 10:23	<b>AG</b> 19-09-2023 10:25
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 17-01-2024 09:38	<b>AG</b> 17-01-2024 09:39