

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 10:27)

(2^e godkjenning 19-09-2023 10:28)

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			SC Post	J	N						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			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	3	040053	DOKSORUBICIN	1	50 mg/m ²			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"/>	4	049700	VINKRISTIN	1	1.4 mg/m ²		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

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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"/>
																<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"/>

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 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

Informasjon: **Tekst**

Etter kur: Utfør:

Informasjon: **Tekst**

Diagnose (3)

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

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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:

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: 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

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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

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 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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

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 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 127 CHOEP -14/rituksimab sc, po dag 2-3

Kode: lymfom 127 Emetogent potensiale: 3

Navn: CHOEP -14/rituksimab sc, po dag 2-3

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 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;	5	ETOPOSID	1	100 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 09:51) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:52)

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	Skal i tillegg ha etoposid po dag 2 og 3. G-CSF skal gis på dag 4	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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 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					
00:00	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	Puls og BT før start					000:00 t					
00:06	Dosekontroll av rituksimab					000:00 t					
00:10	Produseres på post, settes subkutant på magen	RITUKSIMAB (sc)	1400 mg		SC	000:00 t					
00:15	Skann kuren	SYKLOFOSFAMID	750 mg/m ²	Natriumklorid 9 mg/ml		000:05 t					
00:20	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	50 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:20 t					
00:21	Ikke infusjonspumpe dersom perifer kanyle					000:00 t					
00:40	Skann kuren OBS: Vinkristin er vevstoksisk	VINKRISTIN	1.4 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml		000:05 t					

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52

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					
00:45	Skann kuren	ETOPOSID	100 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		001:00 t					
00:46	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Skal i tillegg ha etoposid po dag 2 og 3. G-CSF skal gis på dag 4

lymfom 127	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	6	wk 19-09-2023 10:27	AG 19-09-2023 10:28
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:51	AG 17-01-2024 09:52