

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 30-09-2019 08:27)
(2^e godkjenning 06-11-2019 09:52)

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)
<input type="checkbox"/>	1	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	N		IV Studie VALERIA	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			<input checked="" 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

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

For nivå 1:

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

Diagnose**(2)** Non-Hodgkin lymfom Non-Hodgkin lymfom 2

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	Matrise:	X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier						
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml		Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Studie VALERIA	X							
Tillat endring av grunn dose:	Nei								
po:	Nei								
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 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 174a Rituksimab iv VALERIA

Kode: lymfom 174a Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab iv VALERIA

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	RITUKSIMAB (iv)		1 375 mg/m ²	IV Studie VALERIA	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-01-2024 09:54) (2^e godkjenning 17-01-2024 09:58)

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		0:00		J

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:02	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. kur: Puls og BT hvert 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. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	1. kur: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hvert 30 min til 200 ml/t					000:00 t					
00:12	2. kur og senere (dersom ingen komplikasjoner ved forrige infusjon)					000:30 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 174a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	mhell 30-09-2019 08:27	wk 06-11-2019 09:52
Administrasjon	0	EVABH 17-01-2024 09:54	AG 17-01-2024 09:58