

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 04-12-2024 10:39)

(2^e godkjenning 04-12-2024 11:08)

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	514252	Ritüksimab RITZ IELSG48	1	375 mg/m ²	N		IV Studie RITZ IELSG48	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54

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:

Diagnose (2)

Non-Hodgkin lymfom

Non-Hodgkin lymfom 2

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Rituximab RTZ IELSG48	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	<table><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>				Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X						
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7														
X																				
Adm-måte:	IV Studie RTZ IELSG48																			
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Kategori:	Ingen																	
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	Volum pr:	Fast																	
Standarddose:	<input type="text" value="375"/> mg/m ²	Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml																	
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²																			
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																			

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 246a RITZ IELSG48 Rituksimab 1 dag +/- zanubrutinib

Kode: lymfom 246a Emetogent potensiale: 0

Navn: RITZ IELSG48 Rituksimab +/- zanubrutinib

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Rituksimab RITZ IELSG48		1 375 mg/m ²	IV Studie	RITZ IELSG48	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 03-12-2024 14:23) (2^e godkjenning 03-12-2024 14:54)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premedikasjon tas 30-60 min før kur.		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas 30-60 min før kur.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning fra kur: Premedikasjon 30-60 min før rituksimab					000:00 t					
00:02	Brukes somskyll 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	Rituksimab RITZ	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie RITZ IELSG48	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					

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54

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					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 246a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2024 10:39	AG 04-12-2024 11:08
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 14:23	AG 03-12-2024 14:54