

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: **Offisiell kode:**

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: **Prosedyrekodeing ved rekvirering:** **Prosedyrekodeing ved administrering:**

Antall kurer: **Kurintervall:** **Tidfesting av startdato - maks. avvik:** **Maks. overlapp mellom kurer:**

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 22-03-2023 14:59)
 (2^e godkjenning 22-03-2023 15:12)

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	(6)
<input type="checkbox"/>	1	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m ²	N		IV Studie B-NHL-2013	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	007684	METOTREKSAT	1	Kat. alder	N		IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	006297	CYTARABIN	1	Kat. alder	N		IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	2	004170	PREDNISOLON	1	Kat. alder	N		IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7	

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Nei Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier		
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
Adm-måte:	IV Studie B-NHL-2013		X			
Tillat endring av grunn dose:	Nei					
po:	Nei	Kategori:	Ingen			
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					

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Produksjon

Virkestoff: METOTREKSAT

Infusjonsvæske:

Adm-måte: IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: Alder

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
X		X	

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
X		X	

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Produksjon

Virkestoff: **PREDNISOLON**

X = Administrer **C = Legekonsultasjon** **L = Nye lab-verdier**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
X		X	

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped lymfom 026b B-NHL STUDIE Rituksimab RZ/it trippel, CNS+

Kode: ped lymfom 026b Emetogent potensiale: 2

Navn: B-NHL STUDIE Rituksimab RZ/it trippel, CNS+

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 B-NHL-2013	N	N	
1;3;	2	METOTREKSAT	1	Kat. alder	IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N	
1;3;	2	CYTARABIN	1	Kat. alder	IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N	
1;3;	2	PREDNISOLON	1	Kat. alder	IT Cyt Stud B-NHL-2013 3A	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 01-03-2024 13:56) (2^e godkjenning 01-03-2024 13:59)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Se støtteinfo for behandl. med rasburicase iv (alt. allopurinol) OBS: Tumorlyse syndrom.	Hydreringen skal gå kontinuerlig frem til dag 5	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Se støtteinfo for behandl. med rasburicase iv (alt. allopurinol) OBS: Tumorlyse syndrom.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetn. for kur: Antiemetika og rasburicase (ev. allopur) er forordnet					00:00 t					
00:01	It trippel er kvalmefremkallende. Administrer antiemetika før prosedyren.					00:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Trombocytter over 50, gi ev. transfusjon					00:00 t					
00:03	Forutsetning for kur: Hydrering i 6-12 t før rituksimab, se MetaVision					00:00 t					
00:04	Alle tumorlyseprøver forordnes i MetaVision					00:00 t					
00:07	Vekt x 2 daglig					00:00 t					
00:08	Før nøyaktig væskeregnskap - diurese måles hver 4. til 6. time					00:00 t					

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:09	Ved tegn på væskeretensjon, gi furoserid 0,5-1 mg/kg, se støtteinfo					000:00 t					
00:15	Kombinasjonskur: Skann kuren x 3	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT cyt Stud B-NHL-2013 3A	000:00 t					
00:15		CYTARABIN	Kat. alder mg			000:00 t					
00:15		FREDNISOLON	Kat. alder mg		IT cyt Stud B-NHL-2013 3A	000:00 t					
00:16	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
00:17	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
00:20	Gi premedikasjon 30-60 min før rituksimab. Se støtteinfo.					000:00 t					
00:45	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Overvåking av puls, BT og tp som angitt i støtteinformasjon					000:00 t					
00:56	Hydrering fortsetter parallelt med rituksimab					000:00 t					
00:57	Individuell infusjonshastighet: 125 ml/m ² /time					024:00 t					
00:58	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
00:59	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:00	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie B-NHL-2013	000:00 t					
01:01	Infusjonshastighet: 10 mg/m ² /time					001:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:00	Infusjonshastighet: 25 mg/m ² /time					003:00 t					
02:01	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:00	Infusjonshastighet: 50 mg/m ² /time					001:00 t					
05:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
06:00	Infusjonshastighet. 75 mg/m ² /time					001:00 t					
06:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
07:00	Infusjonstid fra 7. time og senere: 100 mg/m ² /time					000:00 t					
07:01	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
09:00	Observasjonstid: 2 timer etter 1. kur					000:00 t					
09:15	Fortsett kontinuerlig hydrering i 5 dager. Forordnes i MetaVision					000:00 t					
09:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Hydreringen skal gå kontinuerlig frem til dag 5

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	OBS Trombocyttkrav før spinalpunksjon. Se støtteinfo.					000:00 t					
00:15	Kombinasjonskur: Skann kuren x 3	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT cyt Stud B-NHL-2013 3A	000:00 t					
00:15		CYTARABIN	Kat. alder mg		IT cyt Stud B-NHL-2013 3A	000:00 t					
00:15		FREDNISOLON	Kat. alder mg		IT cyt Stud B-NHL-2013 3A	000:00 t					
00:16	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
00:17	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
00:20	Fortsett kontinuerlig hydrering i totalt 5 dager					000:00 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped lymfom 026b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:56	ANNEV 01-03-2024 13:59