

# 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 22-03-2023 14:59)  
(2<sup>e</sup> 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	(3)
<input type="checkbox"/>	1	044444	RITUKSIMAB (iv)	1	375 mg/m <sup>2</sup>	N		IV Studie B-NHL-2013	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1   2   3   4   5   6   7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:09

For nivå 1: 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: Ja    Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:09

**Diagnose****(3)**

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

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-03-2023 14:59	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	<b>tk</b> 22-03-2023 14:58	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:09

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1 X	
Adm-måte:	IV Studie B-NHL-2013			
Tillat endring av grunnpose:	Nei	Kategori:	Ingen	
po:	Nei			
Alt i én pose:	Nei			
x pr dag:	1daglig			
Total infusjonstid:	0 t			
Kurlinje nr:	1			
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr:	Fast	
Standarddose:	375 mg/m <sup>2</sup>	Standardvolum:	0 ml	
Metningsdose:	0 mg/m <sup>2</sup>			
Maks. dose pr behandling:	mg			

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:09

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped lymfom 034 B-NHL STUDIE Enkeltdose rituksimab før AA/BB/CC

Kode: ped lymfom 034 Emetogent potensiale: 1

Navn: B-NHL STUDIE Enkeltdose rituksimab før AA/BB/CC

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	RITUKSIMAB (iv)		1 375 mg/m <sup>2</sup>	IV	Studie B-NHL-2013	N	N

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 22-03-2023 14:58) (2<sup>e</sup> godkjenning 22-03-2023 15:09)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Se støtteinfo vedr opptrapping av infusjonshastighet	0:00		<b>J</b>

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-03-2023 14:59	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	<b>tk</b> 22-03-2023 14:58	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:09

## Administrasjonsrapport

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

Dag 1

**Se støtteinfo vedr opptrapping av infusjonshastighet**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:01	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:02	Gi premedikasjon 30-60 min før rituksimab. Se støtteinfo.					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Overvåking av puls, BT og tp som angitt i støtteinformasjon					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RTUKSIMAB (iv)	375 mg/m <sup>2</sup>	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie B-NHL-2013	000:00 t					
00:11	Ved 1.dose rituksimab, se støtteinfo vedr opptrapping av infusjonshastighet					000:00 t					
00:12	Infusjonshastighet: 25 mg/m <sup>2</sup> /time					001:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Infusjonshastighet: 50 mg/m <sup>2</sup> /time					001:00 t					

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-03-2023 14:59	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	<b>tk</b> 22-03-2023 14:58	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:09

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:10	Infusjonshastighet: 75 mg/m <sup>2</sup> /time					001:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
03:10	Infusjonshastighet: 100 mg/m <sup>2</sup> /time					000:00 t					
03:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped lymfom 034	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 22-03-2023 14:59	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	<b>tk</b> 22-03-2023 14:58	<b>ANNEV</b> 22-03-2023 15:09