

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 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	(3)
<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	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

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 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

Diagnose**(3)**

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

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RTUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1	Dag 2
			X	X
Adm-måte:	IV Studie B-NHL-2013			
Tillat endring av grunn dose:	Nei			
po:	Nei	Kategori:	Ingen	
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 ²	Standardvolum:	0 ml	
Metningsdose:	0 mg/m ²			
Maks. dose pr behandling:	mg			

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped lymfom 035 B-NHL STUDIE Dobbeldose rituksimab før BB

Kode: ped lymfom 035 Emetogent potensiale: 1

Navn: B-NHL STUDIE Dobbeldose rituksimab før BB

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

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 22-03-2023 14:58) (2^e godkjenning 22-03-2023 15:10)

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		<input checked="" type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00	N	<input checked="" type="button" value="J"/>

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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 ²	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 ² /time					001:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Infusjonshastighet: 50 mg/m ² /time					001:00 t					

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

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 ² /time					001:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
03:10	Infusjonshastighet: 100 mg/m ² /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 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

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 ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie B-NHL-2013	000:00 t					
00:12	Infusjonshastighet: 25 mg/m ² /time					001:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Infusjonshastighet: 50 mg/m ² /time					001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:10	Infusjonshastighet: 75 mg/m ² /time					001:00 t					

ped lymfom 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
03:10	Infusjonshastighet: 100 mg/m ² /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 035	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	sigpa 22-03-2023 14:59	ANNEV 22-03-2023 15:12
Administrasjon	0	tk 22-03-2023 14:58	ANNEV 22-03-2023 15:10