

Gäller för: Neuro- och rehabiliteringsklinik
Innehållsansvar: Eva Waltbrand, (evawa), Överläkare
Granskad av: Marie Kebke, (marjo428), Underläkare, ST
Godkänd av: Malin Camper, (malgu5), Verksamhetschef

Giltig från: 2024-09-10

Giltig till: 2026-09-05

Rituximab – biologisk behandling (Ritemvia-Rixathon-Mabthera)

Sammanfattning

Rutinen beskriver kontrollprovtagning innan och vid upprepad behandling med Rituximab.

Förutsättningar

Rituximab ges oftast som två infusioner a 1000 mg med 2 veckors mellanrum. Kan upprepas efter 4-6 månader. Andra scheman kan finnas.

Genomförande

Generella startprover 10 dagar innan: Hb, LPK, neutrofila, TPK, ALAT, kreatinin, CRP, SR, IgG, IgA och IgM.

Remissfråga: Inför Rituximabbehandling.

Vid första omgången Rituximab (a 2 iv infusioner) mellanprovtagning: Hb, LPK, neutrofila, TPK, ALAT, kreatinin, CRP.

Vid ny omgång Rituximab krävs ej mellanprovtagning om patienten ej reagerat på tidigare behandling men förprover ska tas.

Om patienten skall kallas för ny omgång rituximab ska IgG, IgA och IgM ej vara mer än 4 veckor gamla.

Uppföljning

Återbesök bokas med dubbelprioritet 4 månader efter första behandlingsomgång för utvärdering av effekt och ställningstagande till ny behandlingsomgång.

Planerad behandlingstid/intervall skrivs in i patientbakgrund.

Dokumentinformation

För innehållet svarar

Marie Kebke, ST-läkare, reumatologsektionen, neuro- och rehabiliteringskliniken, SÄS

Fastställt av

Malin Camper, verksamhetschef, Verksamhetsområde neurologi, rehabilitering och nära vård, SÄS

Nyckelord

Utredning, provtagning, mellanprover Rituximab, reumatologi, reumatisk sjukdom

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: Neuro- och rehabiliteringsklinik

Innehållsansvar: Eva Waltbrand, (evawa), Överläkare

Granskad av: Marie Kebke, (marjo428), Underläkare, ST

Godkänd av: Malin Camper, (malgu5), Verksamhetschef

Dokument-ID: SAS9663-236895260-16

Version: 3.0

Giltig från: 2024-09-10

Giltig till: 2026-09-05