



For nivå 2:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Ja	B-Leukocytter:	Nei	B-Trombocytter:	Nei
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Ja	P-Kreatinin:	Nei
Kalsium:	Nei	B-Nøytrofile granulocytter:	Nei	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

felles 050	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 18-12-2019 10:49	henk 18-12-2019 10:50
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:47

**Diagnose****(5)**

- Ikke angitt
- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2
- Kreft i urinblære
- Urotelialt karsinom

felles 050	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 18-12-2019 10:49	<b>henk</b> 18-12-2019 10:50
Administrasjon	0	<b>tk</b> 16-01-2020 12:48	<b>AG</b> 16-01-2020 12:47

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	ATEZOLIZUMAB	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
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"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	<input type="text" value="1200"/> mg	
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X						
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

felles 050	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 18-12-2019 10:49	henk 18-12-2019 10:50
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:47

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 050 Atezolizumab -21, 1200 mg

Kode: felles 050 Emetogent potensiale: 2

Navn: Atezolizumab -21, 1200 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	1	ATEZOLIZUMAB	1	1200 mg	IV	N	N	
----	---	--------------	---	---------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-01-2020 12:48) (2<sup>e</sup> godkjenning 16-01-2020 12:47)

### Administrasjonsdager

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

felles 050	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	sigpa 18-12-2019 10:49	henk 18-12-2019 10:50
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:47

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:04	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ATEZOLIZUMAB	1200 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet, 1. dose 1 time, 2. dose og senere 30 min					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

felles 050	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>sigpa</b> 18-12-2019 10:49	<b>henk</b> 18-12-2019 10:50
Administrasjon	0	<b>tk</b> 16-01-2020 12:48	<b>AG</b> 16-01-2020 12:47