

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode:	<input type="text" value="felles 077"/>	Offisiell kode:	<input type="text"/>	<input type="button" value="Skriv ut"/>			
Navn:	<input type="text" value="Atezolizumab -14, 840 mg"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>				
Info til apotek:	<input type="text"/>	<input type="button" value="Tekst"/>					
Maks. overfl.:	<input type="text" value="0"/> m ²						
Strålebehandling:	Nei ▾	Prosedyrekodeing ved rekvirering:	<input type="text"/>	Prosedyrekodeing ved administrering:	<input type="text"/>		
Antall kurer:	<input type="text" value="1"/>	Kurintervall:	<input type="text" value="14"/>	Tidfesting av startdato - maks. avvik:	<input type="text" value="8"/> ▾	Maks. overlapp mellom kurer:	<input type="text" value="3"/>
Fleksibelt antall kurer:	Nei ▾						
Versjon:	<input type="text" value="1"/>	(Godkjent 16-01-2020 12:15)					
		(2 ^e godkjenning 16-01-2020 12:38)					

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
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
<input type="checkbox"/>	1	165432	ATEZOLIZUMAB	1	840 mg	N		IV	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

felles 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	eImib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48

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 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48

Diagnose**(5)**

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

felles 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ATEZOLIZUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																												
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: <table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>			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 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																										
Adm-måte:	IV																															
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:	Fast dose	Volum pr:	Fast																													
Fast dose:	840 mg	Standardvolum:	250 ml																													
Maks. dose pr behandling:																																

felles 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 077 Atezolizumab -14, 840 mg

Kode: felles 077 Emetogent potensiale: 2

Navn: Atezolizumab -14, 840 mg

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

1;	1	ATEZOLIZUMAB		1 840 mg	IV	N	N	
----	---	--------------	--	----------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-01-2020 12:48) (2^e godkjenning 16-01-2020 12:48)

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 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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	840 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 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 077	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 16-01-2020 12:15	AG 16-01-2020 12:38
Administrasjon	0	tk 16-01-2020 12:48	AG 16-01-2020 12:48