

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 30-03-2021 13:44)

(2^e godkjenning 30-03-2021 14:04)

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
<input type="checkbox"/>	1	165432	ATEZOLIZUMAB	1	1200 mg	N		IV Stud	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	084484	BEVACIZUMAB	1	7.5 mg/kg	N		IV Stud	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Nei

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Nei Kreatinin-clearance: Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Persontilpasset behandling

Persontilpasset behandling 2

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ATEZOLIZUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Stud IMPRESS-Norway	X						
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Kategori:	Ingen	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
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:	1200 mg							
Standardvolum:	250 ml							
Maks. dose pr behandling:								

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

Produksjon

Virkestoff: BEVACIZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Stud IMPRESS-Norway

Tillat endring av grunn dose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 7.5 mg/kg

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

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

Matrise:

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 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 096 IMPRESS Atezolizumab 1200/bevacizumab 7,5 mg/kg

Kode: felles 096 Emetogent potensiale: 2

Navn: IMPRESS Atezolizumab 1200/bevacizumab 7,5 mg/kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	ATEZOLIZUMAB	1	1200 mg	IV Stud IMPRESS-Norway	N	N	
1;	2	BEVACIZUMAB	1	7.5 mg/kg	IV Stud IMPRESS-Norway	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 06-04-2021 12:47) (2^e godkjenning 06-04-2021 13:02)

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 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

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.
00:00	Forutsetning for kur: Urin stix (kontakt lege ved protein +2)					00:00 t					
00:02	OBS: Dokumenter start og avslutningstidspunkt på infusjonene					00:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:06	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:10	Skann kuren	ATEZOLIZUMAB	1200 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Stud IMPRESS-Norway	00:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet, 1. dose 1 time, 2. dose og senere 30 min					00:00 t					
00:55	Puls, BT og temp før og etter 1. bevacizumab					00:00 t					
01:00	Skann kuren	BEVACZUMAB	7.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Stud IMPRESS-Norway	00:30 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					00:30 t					

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:00	Avslutt kurdagen								000:00 t		

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 096	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-03-2021 13:44	ANGMA 30-03-2021 14:04
Administrasjon	0	tk 06-04-2021 12:47	mhell 06-04-2021 13:02