

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 108 Offisiell kode:

Navn: TED16364 SAR442257 4000 ng/kg, syklus 2+

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer: Nei

Versjon: (Godkjent 07-03-2023 09:30)
(2^e godkjenning 07-03-2023 09:38)

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
<input type="checkbox"/>	1	546231	SAR442257 TED16364	1	4 µg/kg	N		IV Studie TED 14.54 µg/ml	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

P-ALAT: B-Leukocyttar: B-Trombocyttar:
P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:
Kalsium: B-Nøytrofile granulocyttar: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (4)

- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Diagnose**(4)** Non-Hodgkin lymfom Non-Hodgkin lymfom 2

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	SAR442257 TED16364
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie TED 14.54 µg/ml
Tillat endring av grunndose:	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:	Vekt
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="4"/> µg/kg
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> µg/kg
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X			X			
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X			X			
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X			X			
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28
X			X			

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 108 TED16364 SAR442257 4000 ng/kg, syklus 2+ ▼

Kode: felles 108 Emetogent potensiale: 0

Navn: TED16364 SAR442257 4000 ng/kg, syklus 2+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;4;8;11;15;18;22;25;	1	SAR442257 TED16364		1 4 µg/kg	IV Studie TED	14.54 µg/ml	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-03-2023 09:32) (2^e godkjenning 07-03-2023 09:40)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet		0:00		<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	4	Alle Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	11	Alle Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	18	Alle		0:00	N	<input type="button" value="J"/>

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	22	Alle		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	25	Alle		0:00	N	J

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	000:00 t					
00:11	Infusjonstid 2. syklus: 3,5 timer, senere sykluser: 2 timer					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					
04:00	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	000:00 t					
00:11	Infusjonstid 2. syklus: 3 timer, senere sykluser: 2 timer					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					
04:00	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	000:00 t					
00:11	Infusjonstid 2. syklus: 2,5 timer, senere sykluser: 2 timer					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					
03:00	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 11

Ved reaksjon på forrige kur, se støtteinformasjon for infusjonshastighet

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	002:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:30	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:01	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:01	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:01	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 25

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, etter 30, 60 og 120 min					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	4 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:01	Puls, BT, temp og resp hver time i 2 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:10	2. syklus: Observasjonstid: 3 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 108	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40