

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 138 Offisiell kode:

Navn: CHRO761A12101 Tislelizumab ARM B

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 27-09-2023 12:15)
(2^e godkjenning 27-09-2023 13:42)

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"/>	0	963852	Tislelizumab CHRO761A12101	1	300 mg	N		IV Studie CHRO761A12101	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 1

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (2)

- Persontilpasset behandling
- Persontilpasset behandling 2

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Tislelizumab CHRO761A12101	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Studie CHRO761A12101	
Tillat endring av grunndose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>	
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr: Fast
Fast dose:	<input type="text" value="300"/> mg	Standardvolum: <input type="text" value="100"/> 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
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 138 CHRO761A12101 Tislelizumab ARM B

Kode: felles 138 Emetogent potensiale: 0

Navn: CHRO761A12101 Tislelizumab ARM B

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Tislelizumab CHRO761A12101		1 300 mg IV	Studie CHRO761A12101	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 26-09-2023 08:28) (2^e godkjenning 27-09-2023 09:13)

Administrasjonsdager

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

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13

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	1. tablett med HR0761 tas FØR 1. dose tislelizumab					000:00 t					
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Tislelizumab CHRO761A12101	300 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CHRO761A12101	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet, 1 time ved 1. dose					000:30 t					
00:40	Observasjonstid etter 1. og 2. dose: 60 min, etter 3. dose: 30 min					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13

felles 138	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 27-09-2023 12:15	AG 27-09-2023 13:42
Administrasjon	0	tk 26-09-2023 08:28	AG 27-09-2023 09:13