

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 145 Offisiell kode:

Navn: Atezolizumab sc/bevacizumab

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei ▾ Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: 8 ▾ Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer: Nei ▾

Versjon: (Godkjent 15-04-2024 12:59)
(2^e godkjenning 16-04-2024 10:02)

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	1875 mg	N		SC Post	J	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	084484	BEVACIZUMAB	1	15 mg/kg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet: 2

felles 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

Blodprøver før:

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:

felles 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

Diagnose (5)

- Ikke angitt
- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2
- Kreft i lever
- Kreft i lever 2

felles 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ATEZOLZUMAB
Infusjonsvæske:	
Adm-måte:	SC Post
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Ja
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	1875 mg
Standardvolum:	0 ml
Maks. dose pr behandling:	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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

Produksjon

Virkestoff: BEVACZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunndose: 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: 15 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 100 ml

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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 145 Atezolizumab sc/bevacizumab

Kode: felles 145 Emetogent potensiale: 2

Navn: Atezolizumab sc/bevacizumab

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	ATEZOLIZUMAB	1	1875 mg	SC Post	J	N	
1;	2	BEVACIZUMAB	1	15 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 11-04-2024 10:57) (2^e godkjenning 16-04-2024 10:05)

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 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05

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)					000:00 t					
00:03	Dosekontroll av atezolizumab					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutant på låret	ATEZOLIZUMAB	1875 mg	0 ml	SC Post	000:00 t					
00:12	Brukes som skylle i før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:13	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:14	Puls, BT og temp før og etter 1. bevacizumab					000:00 t					
00:15	Skann kuren	BEVACZUMAB	15 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:30 t					
00:16	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 145	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 15-04-2024 12:59	AG 16-04-2024 10:02
Administrasjon	0	EVABH 11-04-2024 10:57	AG 16-04-2024 10:05