

KURDEFINISJON

(2^e godkjenning 07-11-2025 13:25)

[illegible]

Blodprøver før:

felles 157	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 07-11-2025 11:59	ANNEV 07-11-2025 13:25
Administrasjon	0	tk 07-11-2025 11:57	ANNEV 07-11-2025 13:23

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:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

- Diagnose (2)
- ☐

 Persontilpasset behandling
- ☐

 Persontilpasset behandling 2

felles 157	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 07-11-2025 11:59	ANNEV 07-11-2025 13:25
Administrasjon	0	tk 07-11-2025 11:57	ANNEV 07-11-2025 13:23

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: TISLELZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie MATRIX-RARE

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 200 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Virkestoff: TISLELZUMAB

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 50 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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 157	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 07-11-2025 11:59	ANNEV 07-11-2025 13:25
Administrasjon	0	tk 07-11-2025 11:57	ANNEV 07-11-2025 13:23

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

felles 157 MATRIX-RARE Tislelizumab -21, 200 mg

Kode:

felles 157

Emetogent potensiale: 0

Navn:

MATRIX-RARE Tislelizumab -21, 200 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TISLELIZUMAB		1 200 mg	IV Studie MATRIX-RARE	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-11-2025 11:57) (2^e godkjenning 07-11-2025 13:23)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
	1	Alle		0:00		J

felles 157	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 07-11-2025 11:59	ANNEV 07-11-2025 13:25
Administrasjon	0	tk 07-11-2025 11:57	ANNEV 07-11-2025 13:23

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.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	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	200 mg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MATRIX-RARE	000:00 t					
00:11	Infusjonstid 1. dose 1 time, senere doser: 30 min					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:00	Observasjonstid: 1 time etter 1. og 2. dose, 30 min etter 3. dose					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 157	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 07-11-2025 11:59	ANNEV 07-11-2025 13:25
Administrasjon	0	tk 07-11-2025 11:57	ANNEV 07-11-2025 13:23