

For nivå 2:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27

Diagnose (5)

- Ikke angitt
- Ikke-maligne tilstander
- Nyresykdom
- Revmatisk sykdom
- Revmatisk sykdom 2

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **EKULIZUMAB**

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: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

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

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ikke-malign 004 Ekulizumab, Soliris 900 mg

Kode: ikke-malign 004 Emetogent potensiale: 2

Navn: Ekulizumab, Soliris 900 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	EKULIZUMAB		1 900 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 13-10-2020 13:22) (2^e godkjenning 13-10-2020 13:27)

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"/>

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27

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	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	EKULIZUMAB	900 mg	180 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:25 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:25 t					
00:35	Observeres 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ikke-malign 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	wk 13-10-2020 13:23	ANGMA 13-10-2020 13:22
Administrasjon	0	tk 13-10-2020 13:22	ANGMA 13-10-2020 13:27