

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 16-06-2022 15:18)
(2^e godkjenning 16-06-2022 15:24)

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	(3)
																1 2 3 4 5 6 7	
<input type="checkbox"/>	1	165469	OKRELIZUMAB		1 600 mg	N		IV	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■	
																1 2 3 4 5 6 7	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

For nivå 2:

Blodprøver før:

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

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

Diagnose**(2)** Ikke angitt Neurologisk sykdom

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: OKRELIZUMAB

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

Matrise:

Dag 1
X

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

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ikke-malign 024 Okrelizumab 600 mg

Kode: ikke-malign 024 Emetogent potensiale: 2

Navn: Okrelizumab 600 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	OKRELIZUMAB		1 600 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 28-03-2022 09:30) (2^e godkjenning 16-06-2022 14:21)

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 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

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	Premedikasjon 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Puls og BT før start og hvert 30. min tom 30-60 min etter avsl. infusjon					000:00 t					
00:09	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	OKRELIZUMAB	600 mg	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:11	Inf. hastighet: 40 ml/t i 30 min, øk med 40 ml/t hvert 30. min til 200 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:00	Observasjonstid etter 1. og 2. dose: 1 time, etter senere doser 30 min					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ikke-malign 024	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 16-06-2022 15:18	mhell 16-06-2022 15:24
Administrasjon	0	EVABH 28-03-2022 09:30	mhell 16-06-2022 14:21