

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

Blodprøver før:

P-ALAT: Ja B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Nei
P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Ja 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

lunge 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 21-11-2018 12:43	kh 21-11-2018 13:46
Administrasjon	0	tk 16-01-2019 12:43	AG 16-01-2019 12:44

Diagnose**(2)** Ikke-småcellet lungekreft Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 21-11-2018 12:43	kh 21-11-2018 13:46
Administrasjon	0	tk 16-01-2019 12:43	AG 16-01-2019 12:44

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Atezolizumab ML40718 ComT1	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Studie ML40718 ComT1	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	<input type="text" value="1200"/> mg	
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> 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

lunge 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 21-11-2018 12:43	kh 21-11-2018 13:46
Administrasjon	0	tk 16-01-2019 12:43	AG 16-01-2019 12:44

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 028 Atezolizumab ML40718 Com-IT-1

Kode: lunge 028 Emetogent potensiale: 2

Navn: Atezolizumab ML40718 Com-IT-1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Atezolizumab ML40718 ComIT1		1 1200 mg IV Studie ML40718 ComIT1		N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-01-2019 12:43) (2^e godkjenning 16-01-2019 12:44)

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"/>

lunge 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 21-11-2018 12:43	kh 21-11-2018 13:46
Administrasjon	0	tk 16-01-2019 12:43	AG 16-01-2019 12:44

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.
00:04	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					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls, BT, temp og respirasjonsfrekvens før kurstart					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Atezolizumab ML40718 ComTT1	1200 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Studie ML40718 ComTT1		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet, 1. dose 1 time, 2. dose og senere 30 min					000:00 t					
01:00	Puls og BT etter avsluttet kur					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lunge 028	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	wk 21-11-2018 12:43	kh 21-11-2018 13:46
Administrasjon	0	tk 16-01-2019 12:43	AG 16-01-2019 12:44