

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 21-03-2023 13:10)
(2^e godkjenning 04-04-2023 08:09)

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"/>	0	165511	CEMPLIMAB	1	350 mg	N		IV Studie COMIT-2	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

lunge 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 21-03-2023 13:10	ANGMA 04-04-2023 08:09
Administrasjon	0	EVABH 17-03-2023 10:06	ANGMA 04-04-2023 08:13

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:

Diagnose (2)

- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 21-03-2023 13:10	ANGMA 04-04-2023 08:09
Administrasjon	0	EVABH 17-03-2023 10:06	ANGMA 04-04-2023 08:13

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	CEMPLIMAB
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie COMHT-2
Tillat endring av grunnpose:	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="0"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	<input type="text" value="350"/> mg
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> 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 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 21-03-2023 13:10	ANGMA 04-04-2023 08:09
Administrasjon	0	EVABH 17-03-2023 10:06	ANGMA 04-04-2023 08:13

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 095 COM-IT-2 Cemiplimab

Kode: lunge 095 Emetogent potensiale: 0

Navn: COM-IT-2 Cemiplimab

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	CEMIPLIMAB		1 350 mg IV	Studie	COM-IT-2	N	N

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-03-2023 10:06) (2^e godkjenning 04-04-2023 08:13)

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 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 21-03-2023 13:10	ANGMA 04-04-2023 08:09
Administrasjon	0	EVABH 17-03-2023 10:06	ANGMA 04-04-2023 08:13

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.
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CEMPLIMAB	350 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie COM-IT-2	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

lunge 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 21-03-2023 13:10	ANGMA 04-04-2023 08:09
Administrasjon	0	EVABH 17-03-2023 10:06	ANGMA 04-04-2023 08:13