

For nivå 2:

Blodprøver før:

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Tekst

lunge 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36

Diagnose**(2)** Mesoteliom i pleura Mesoteliom i pleura 2

lunge 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	INFLIKSIMAB	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Studie eVOLVE-Meso	
Tillat endring av grunnpose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	0 t	
Kurlinje nr:	1	
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr: Fast
Standarddose:	5 mg/kg	Standardvolum: 250 ml
Metningsdose:	0 mg/kg	
Maks. dose pr behandling:	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

lunge 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 105 eVOLVE-Meso Infliksimab

Kode: lunge 105 Emetogent potensiale: 2

Navn: eVOLVE-Meso Infliksimab

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	INFLIKSIMAB		1 5 mg/kg IV	Studie eVOLVE-Meso	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 20-12-2023 15:21) (2^e godkjenning 20-12-2023 15:36)

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 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36

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 somskyll 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					
00:08	BT før og etter infliksimab					000:00 t					
00:09	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	INFLIKSIMAB	5 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie eVOLVE-Meso	000:00 t					
00:11	1.-4. kur: 50 ml/t i 10 min, 80 ml/t i 10 min, deretter 125 ml/t					000:00 t					
00:12	5. kur og senere: 1 times infusjon uten opptrapping (250 ml/t)					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:10	Observasjonstid : 2 t etter 1.-3. infusjon, 1 t etter 4. infusjon og senere					000:00 t					

lunge 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Avslutt kurdagen								000:00 t		

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lunge 105	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 21-12-2023 13:41	mhell 21-12-2023 13:44
Administrasjon	0	anvat 20-12-2023 15:21	chram 20-12-2023 15:36