

KURDEFINISJON

Matrise	Undersøkelser	PO-komponenter	Diagnoser
---------	---------------	----------------	-----------

[illegible]

Blodprøver før:

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33

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:

Nei

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

- Diagnose

(2)
- ☐

Ikke-småcellet lungekreft
- ☐

Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Durvalumab SUNRAY-02

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie SUNRAY-02

Tillat endring av grunn dose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

1

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

1500

mg

Maks. dose pr behandling:

mg

Kategori:

Ingen

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

250

ml

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

lunge 134 SUNRAY-02 Durvalumab -28, 1500 mg

Kode:

lunge 134

Emetogent potensiale: 0

Navn:

SUNRAY-02 Durvalumab -28, 1500 mg

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Durvalumab SUNRAY-02		1 1500 mg IV	Studie SUNRAY-02	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-09-2025 13:19) (2^e godkjenning 30-09-2025 10:33)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle Pasienten skal som hovedregel ikke ha kortikosteroider		0:00		J

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Dag 1

Pasienten skal som hovedregel ikke ha kortikosteroider

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Studiemedisin olomrosib/placebo po skal tas 30 min før durvalumab					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Dokumenter nøyaktig start og stopp-tidspunkt for infusjon og målinger					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Durvalumab SUNRAY-02	1500 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie SUNRAY-02	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33

lunge 134	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 30-09-2025 09:49	mhell 30-09-2025 10:34
Administrasjon	0	tk 29-09-2025 13:19	mhell 30-09-2025 10:33