

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 14-06-2024 12:54)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 18-06-2024 11:21)

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"/>	1	563259	TISLELIZUMAB	1	200 mg	N		IV	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 14-06-2024 12:54	AG 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	tk 17-06-2024 07:49	AG 18-06-2024 11:18

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 (3)**

Ikke angitt

Spiserørskreft

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 14-06-2024 12:54	AG 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	tk 17-06-2024 07:49	AG 18-06-2024 11:18

**Diagnose (3)** Spiserørskreft 2

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 14-06-2024 12:54	<b>AG</b> 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	<b>tk</b> 17-06-2024 07:49	<b>AG</b> 18-06-2024 11:18

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff: TISLELIZUMAB

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: 0 t

Kurlinje nr: 1

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 200 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 50 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

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 14-06-2024 12:54	AG 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	tk 17-06-2024 07:49	AG 18-06-2024 11:18

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 14-06-2024 12:54	<b>AG</b> 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	<b>tk</b> 17-06-2024 07:49	<b>AG</b> 18-06-2024 11:18

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 293 Tislelizumab -21, 200 mg

Kode: mage-tarm 293 Emetogent potensiale: 0

Navn: Tislelizumab -21, 200 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TISLELIZUMAB		1 200 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 17-06-2024 07:49) (2<sup>e</sup> godkjenning 18-06-2024 11:18)

### 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"/>

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 14-06-2024 12:54	AG 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	tk 17-06-2024 07:49	AG 18-06-2024 11:18

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	TISLELIZUMAB	200 mg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:11	1. dose: 1 time, senere doser: 30 minutter					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:00	Observasjonstid: 1 time etter 1. og 2. dose, 30 min etter 3. dose					000:00 t					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 293	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 14-06-2024 12:54	AG 18-06-2024 11:21
Administrasjon	0	tk 17-06-2024 07:49	AG 18-06-2024 11:18