

KURDEFINISJON

Skriv ut

10

Tekst

2.2 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei

(2^e godkjenning 18-11-2025 09:18)

Diagnoser

1

mhell 20-11-2025 09:29

For nivå 1:

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:

Nei

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

mage-tarm 333	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-11-2025 13:12	AG 18-11-2025 09:18
Administrasjon	0	tk 20-11-2025 08:55	mhell 20-11-2025 09:29

Diagnose

(5)

- ☐ Ikke angitt
- ☐ Kreft i endetarm
- ☐ Kreft i endetarm 2
- ☐ Kreft i tykktarm
- ☐ Kreft i tykktarm 2

mage-tarm 333	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-11-2025 13:12	AG 18-11-2025 09:18
Administrasjon	0	tk 20-11-2025 08:55	mhell 20-11-2025 09:29

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: BEVACZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 0

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 7.5 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 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 333	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-11-2025 13:12	AG 18-11-2025 09:18
Administrasjon	0	tk 20-11-2025 08:55	mhell 20-11-2025 09:29

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

mage-tarm 333 Bevacizumab/S1 -21

Kode:

mage-tarm 333

Emetogent potensiale: 1

Navn:

Bevacizumab/S1 -21

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	BEVACIZUMAB		1 7.5 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 20-11-2025 08:55) (2^e godkjenning 20-11-2025 09:29)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle Skal i tillegg ha S1 po dag 1-14		0:00		J

mage-tarm 333	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-11-2025 13:12	AG 18-11-2025 09:18
Administrasjon	0	tk 20-11-2025 08:55	mhell 20-11-2025 09:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

Dag 1

Skal i tillegg ha S1 po dag 1-14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Urin stix (kontakt lege ved protein +2)					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før og etter 1. bevacizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	BEVACZUMAB	7.5 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 333	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-11-2025 13:12	AG 18-11-2025 09:18
Administrasjon	0	tk 20-11-2025 08:55	mhell 20-11-2025 09:29