

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 13-01-2025 14:30)
(2^e godkjenning 13-01-2025 14:33)

| 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 | 543521 | Dostarlimab GALAXIES HN-202 | 1 | 500 mg | N | | IV Studie GALAXIES HN-202 | 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 |
| <input type="checkbox"/> | 2 | 516823 | GSK4381562A GALAXIES HN-202 | 1 | 1400 mg | N | | IV Studie GALAXIES HN-202 | N | N | | 100 ml | Glukose 50 mg/ml | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 |

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

| | | | | | |
|------------|-------|-----------------------------|-------|----------------------|-------|
| P-ALAT: | Ja ▾ | B-Leukocytter: | Nei ▾ | B-Trombocytter: | Nei ▾ |
| P-Albumin: | Nei ▾ | P-Bilirubin: | Ja ▾ | 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**

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

Diagnose**(2)** Plateepitelkarsinom Plateepitelkarsinom 2

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|----------------|-------------------------------|-------------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

DOSERING

Produksjon

| | | |
|-------------------------------|-------------------------------------|--|
| Virkestoff: | Dostarlimab GALAXIES HN-202 | |
| Infusjonsvæske: | Natriumklorid 9 mg/ml | |
| Adm-måte: | IV Studie GALAXIES HN-202 | |
| Tillat endring av grunn dose: | 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="1"/> | |
| Kategori: | Ingen | |
| Doseberegning pr: | Fast dose | |
| Volum pr: | Fast | |
| Fast dose: | <input type="text" value="500"/> 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 |
| | | | | | | |

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

Produksjon

Virkestoff: GSK4381562A GALAXIES HN-202

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Studie GALAXIES HN-202

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: 1400 mg

Standardvolum: 100 ml

Maks. dose pr behandling: mg

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 |
| | | | | | | |

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ØNH 045 GALAXIES HN-202 Dostarlimab/GSK4381562A - 21

Kode: ØNH 045 Emetogent potensiale: 0

Navn: GALAXIES HN-202 Dostarlimab/GSK4381562A -21

| Dag | Nr | Virkestoff | x pr dag | Dose | Adm-måte | po | 1 pose | Adm-tid |
|-----|----|-----------------------------|----------|---------|---------------------------|----|--------|---------|
| 1; | 1 | Dostarlimab GALAXIES HN-202 | 1 | 500 mg | IV Studie GALAXIES HN-202 | N | N | |
| 1; | 2 | GSK4381562A GALAXIES HN-202 | 1 | 1400 mg | IV Studie GALAXIES HN-202 | N | N | |

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 13-01-2025 14:04) (2^e godkjenning 13-01-2025 14:16)

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"/> |

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

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 (dostarlimab) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:07 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | Dostarlimab GALAXIES HN-202 | 500 mg | 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | Studie GALAXIES HN-202 | 000:30 t | | | | | |
| 00:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:30 t | | | | | |
| 00:12 | Ingen observasjonstid mellom medikamentene, se støtteinfo | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:35 | Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter (GSK6097608A) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:40 | Skann kuren | GSK4381562A GALAXIES HN-202 | 1400 mg | 100 ml Glukose 50 mg/ml | IV Studie GALAXIES HN-202 | 000:30 t | | | | | |

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:41 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:30 t | | | | | |
| 01:10 | Observasjonstid: 1 time etter avsluttet infusjon ved 1.-3. kur | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 02:10 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| ØNH 045 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|-------------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LILST 13-01-2025 14:30 | ANNEV 13-01-2025 14:33 |
| Administrasjon | 0 | tk 13-01-2025 14:04 | ANNEV 13-01-2025 14:16 |