

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 01-10-2024 09:10)
(2^e godkjenning 01-10-2024 10:31)

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"/>	0	347588	Retifanlimab PERELI	1	375 mg	N		IV Studie PERELI	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

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

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 (2)

Bløtvevssarkom

Bløtvevssarkom 2

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Retifanlimab PERELI

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie PERELI

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: ml

Kategori: Ingen

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

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: sarkom 110 PERELI Retifanlimab 375mg iv

Kode: sarkom 110 Emetogent potensiale: 0

Navn: PERELI Retifanlimab 375mg iv

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Retifanlimab PERELI		1 375 mg	IV Studie PERELI	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-09-2024 15:30) (2^e godkjenning 19-09-2024 13:23)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Pemigatinib tas po dag 1-14		0:00		J

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Pemigatinib tas po dag 1-14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Temp, puls, RF, saturasjon, vekt og BT registreres før hver behandling					000:00 t					
00:07	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Retifanlimab PERELI	375 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie PERELI	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Puls og BT 30 min etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:15	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
01:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23

sarkom 110	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 01-10-2024 09:10	AG 01-10-2024 10:31
Administrasjon	0	tk 17-09-2024 15:30	mhell 19-09-2024 13:23