

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 041 Offisiell kode:

Navn: Nivolumab 3 mg/kg

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei ▾ Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: 8 ▾ Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer: Nei ▾

Versjon: (Godkjent 29-05-2018 16:16)
(2^e godkjenning 29-05-2018 16:17)

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	(3)
<input type="checkbox"/>	1	100159	NIVOLUMAB	1	3 mg/kg	N		IV	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			<input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32

For nivå 1: 1|Ved behov|Kvalmebehandling dersom behov

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

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32

Diagnose**(11)**

- Hodgkin lymfom
- Hodgkin lymfom 2
- Ikke angitt
- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2
- Kreft i hjerne
- Malignt melanom i hud
- Mesoteliom i peritoneum
- Nyrecellekreft
- Plateepitelkarsinom
- Urotelialt karsinom

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NIVOLUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunn dose:	Nei	X						
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Vekt							
Standarddose:	3 mg/kg							
Metningsdose:	0 mg/kg							
Maks. dose pr behandling:	mg							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	100 ml							

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 041 Nivolumab 3 mg/kg

Kode: felles 041 Emetogent potensiale: 1

Navn: Nivolumab 3 mg/kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	NIVOLUMAB		13 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 05-07-2023 09:31) (2^e godkjenning 05-07-2023 09:32)

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"/>

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32

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.
00:00	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NVOLUMAB	3 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..

felles 041	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	5	tk 29-05-2018 16:16	rasba 29-05-2018 16:17
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:31	ANGMA 05-07-2023 09:32