



For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

Etter kur:  Utfør:

Informasjon:

felles 053	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 30-05-2018 12:41	<b>oland</b> 30-05-2018 12:44
Administrasjon	0	<b>tk</b> 05-07-2023 09:32	<b>ANGMA</b> 05-07-2023 09:32

**Diagnose (15)**

- Hodgkin lymfom
- Hodgkin lymfom 2
- Ikke angitt
- Ikke-småcellet lungekreft
- Ikke-småcellet lungekreft 2
- Kreft i magesekk
- Kreft i magesekk 2
- Kreft i tykktarm
- Kreft i tykktarm 2
- Malignt melanom i hud
- Nyrecellekreft
- Plateepitelkarsinom
- Spiserørskreft
- Spiserørskreft 2
- Urotelialt karsinom

felles 053	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 30-05-2018 12:41	<b>oland</b> 30-05-2018 12:44
Administrasjon	0	<b>tk</b> 05-07-2023 09:32	<b>ANGMA</b> 05-07-2023 09:32

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	NIVOLUMAB	<b>X = Administrer</b>	<b>C = Legekonsultasjon</b>	<b>L = Nye lab-verdier</b>				
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 grunnpose:	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:	<input type="text" value="0"/> t							
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>							
Doseberegning pr:	Fast dose							
Volum pr:	Fast							
Fast dose:	<input type="text" value="240"/> mg							
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg							

felles 053	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 30-05-2018 12:41	oland 30-05-2018 12:44
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:32

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 053 Nivolumab -14, 240 mg

Kode: felles 053 Emetogent potensiale: 1

Navn: Nivolumab -14, 240 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	NIVOLUMAB		1 240 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 05-07-2023 09:32) (2<sup>e</sup> 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 053	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 30-05-2018 12:41	oland 30-05-2018 12:44
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:32

## 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.
00:00	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	240 mg	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 053	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>sigpa</b> 30-05-2018 12:41	<b>oland</b> 30-05-2018 12:44
Administrasjon	0	<b>tk</b> 05-07-2023 09:32	<b>ANGMA</b> 05-07-2023 09:32