

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 079 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 30-06-2021 12:51)

(2^e godkjenning 30-06-2021 12:51)

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	100159	NIVOLUMAB	1	1 mg/kg	N		IV 50 ml	N	N		50 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	100073	IPILIMUMAB	1	3 mg/kg	N		IV	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Total emetogenisitet: **2**

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

Velg en antiemetika-protokoll:

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

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling ▼

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei ▼ B-Leukocytter: Nei ▼ B-Trombocytter: Ja ▼

P-Albumin: Nei ▼ P-Bilirubin: Nei ▼ P-Kreatinin: Nei ▼

Kalsium: Nei ▼ B-Nøytrofile granulocytter: Ja ▼ 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 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

Diagnose**(2)** Ikke angitt Malignt melanom i hud

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	NIVOLUMAB	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier																																																	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: <table border="1"><tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr><tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>			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														
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																																												
Adm-måte:	IV 50 ml																																																				
Tillat endring av grunn dose:	Nei																																																				
po:	Nei																																																				
Alt i én pose:	Nei																																																				
x pr dag:	1daglig																																																				
Total infusjonstid:	0 t																																																				
Kurlinje nr:	1																																																				
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr:	Fast																																																		
Standarddose:	1 mg/kg	Standardvolum:	50 ml																																																		
Metningsdose:	0 mg/kg																																																				
Maks. dose pr behandling:	mg																																																				

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

Produksjon

Virkestoff: **IPLIMUMAB**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: 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

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 079 Ipilimumab 3 mg/kg /nivolumab 1 mg/kg

Kode: felles 079 Emetogent potensiale: 2

Navn: Ipilimumab 3 mg/kg /nivolumab 1 mg/kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	NIVOLUMAB	1	1 mg/kg	IV 50 ml	N	N	
1;	2	IPILIMUMAB	1	3 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 05-07-2023 09:32) (2^e godkjenning 05-07-2023 09:33)

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 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

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 skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Det skal benyttes 1 infusjonssett med 0,2 µm filter per medikament					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NIVOLUMAB	1 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV 50 ml	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observeres i 30 min før start av ipilimumab					000:00 t					
00:41	Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:10	Skann kuren	IPLIMUMAB	3 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	001:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 079	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	7	elmib 30-06-2021 12:51	AG 30-06-2021 12:51
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:32	ANGMA 05-07-2023 09:33