

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 089c Offisiell kode:

Navn: BMS-986218 40/nivolumab 480 CA022001 part 2C/2D

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer: Nei

Versjon: (Godkjent 31-01-2022 14:15)
(2^e godkjenning 31-01-2022 14:16)

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	986342	BMS-986218 CA022-001	1	40 mg	N		IV Studie CA022-001	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	154677	Nivolumab CA022-001	1	480 mg	N		IV Studie CA022-001	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

Total emetogenisitet:

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

Velg en antiemetika-protokoll:

Før nivå 1:

Blodprøver før:

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:

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

Diagnose (2) Kref i tykktam Kref i tykktam 2

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	BMS-986218 CA022-001
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie CA022-001
Tillat endring av grunndose:	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="40"/> mg
Standardvolum:	<input type="text" value="50"/> 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
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Fast dose: mg

Standardvolum: 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
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 089c BMS-986218 40/nivolumab 480 CA022001 part 2C/2D

Kode: felles 089c Emetogent potensiale: 1

Navn: BMS-986218 40/nivolumab 480 CA022001 part 2C/2D

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	BMS-986218 CA022-001	1	40 mg	IV Studie CA022-001	N	N	
1;	2	Nivolumab CA022-001	1	480 mg	IV Studie CA022-001	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 05-07-2023 09:34) (2^e godkjenning 05-07-2023 09:34)

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 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

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			250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:01	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:02	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:05	Skann kuren	Nivolumab CA022-001	480 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA022-001	000:30 t					
00:06	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observeres i 30 min før start av BMS-986218					000:00 t					
01:07	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
01:08	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:10	Skann kuren	BMS-986218 CA022-001	40 mg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA022-001	000:30 t					

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Observeres i 60 min etter BMS-986218					000:00 t					
02:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 089c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 31-01-2022 14:15	ANGMA 31-01-2022 14:16
Administrasjon	0	tk 05-07-2023 09:34	ANGMA 05-07-2023 09:34