

For nivå 1:

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 158	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 03-11-2025 14:25	ANGMA 03-11-2025 14:29
Administrasjon	0	tk 03-11-2025 14:21	ANGMA 03-11-2025 14:32

Diagnose	(23)
-----------------	-------------

- ☐ 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
- ☐ Kreft i tynntarm
- ☐ Kreft i tynntarm 2
- ☐ Kreft i urinblære
- ☐ Kreft i urinblære 2
- ☐ Malignt melanom i hud
- ☐ Malignt melanom i hud 2
- ☐ Nyrecellekreft
- ☐ Nyrecellekreft 2
- ☐ Plateepitelkarsinom
- ☐ Plateepitelkarsinom 2
- ☐ Spiserørskreft
- ☐ Spiserørskreft 2
- ☐ Urotelialt karsinom
- ☐ Urotelialt karsinom 2

felles 158	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 03-11-2025 14:25	ANGMA 03-11-2025 14:29
Administrasjon	0	tk 03-11-2025 14:21	ANGMA 03-11-2025 14:32

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

NIVOLUMAB

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

SC Post

Tillat endring av grunndose:

Nei

po:

Ja

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

0

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

600

 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

5

 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

felles 158	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 03-11-2025 14:25	ANGMA 03-11-2025 14:29
Administrasjon	0	tk 03-11-2025 14:21	ANGMA 03-11-2025 14:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

felles 158 Nivolumab sc -14, 600 mg

Kode:

felles 158

Emetogent potensiale: 1

Navn:

Nivolumab sc -14, 600 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	NIVOLUMAB		1 600 mg	SC Post	J	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 03-11-2025 14:21) (2^e godkjenning 03-11-2025 14:32)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
	1	Alle		0:00		J

felles 158	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 03-11-2025 14:25	ANGMA 03-11-2025 14:29
Administrasjon	0	tk 03-11-2025 14:21	ANGMA 03-11-2025 14:32

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	Dosekontroll av nivolumab					000:00 t					
00:05	Produseres på post, settes subkutan på mage eller lår	NIVOLUMAB	600 mg	5 ml	SC Post	000:05 t					
00:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 158	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 03-11-2025 14:25	ANGMA 03-11-2025 14:29
Administrasjon	0	tk 03-11-2025 14:21	ANGMA 03-11-2025 14:32