

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: 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 02-11-2023 13:01)

(2^e godkjenning 02-11-2023 13:23)

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"/>	0	475522	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	1	6 µg/kg	N		IV ARTISTRY-7 6 µg/kg	N	N		50 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	1	478887	Pembrolizumab ARTISTRY-7	1	200 mg	N		IV Studie ARTISTRY-7	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Diagnose (4) Kref i bukhinne Kref i eggleder Kref i eggstokk Kref i eggstokk 2

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

DOSERING

Produksjon

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

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Produksjon

Virkestoff: **Pembrolizumab ARTISTRY-7**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie ARTISTRY-7**

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: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

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

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: gyn 112a ARTISTRY-7 arm 1 Nemvaleukin 6 µg/pembrolizumab

Kode: gyn 112a Emetogent potensiale: 0

Navn: ARTISTRY-7 arm 1 Nemvaleukin 6 µg/pembrolizumab

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;3;4;5;	0	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7		1 6 µg/kg	IV ARTISTRY-7 6 µg/kg	N	N	
1;	1	Pembrolizumab ARTISTRY-7		1 200 mg	IV Studie ARTISTRY-7	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 02-11-2023 10:10) (2^e godkjenning 02-11-2023 11:17)

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="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	4	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	5	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

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	Premedikasjon før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pembrolizumab)					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Vitalia(Puls, BT, temp, resp) før start og rett etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nemvaleukin alfa	6 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:12	Vitalia måles 30 min, 1 og 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:40	Observeres i 30 min før start av pembrolizumab					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Pembrolizumab ARTISTRY-7	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie ARTISTRY-7	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet pembrolizumab					000:00 t					
03:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Vitalia(Puls, BT, temp, resp) før start og rett etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	6 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 6 µg	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:12	Vitalia måles 30 min, 1 og 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:40	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

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.

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Vitalia(Puls, BT, temp, resp) før start og rett etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	6 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 6 µg	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:12	Vitalia måles 30 min, 1 og 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:40	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

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.

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Vitalia(Puls, BT, temp, resp) før start og rett etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	6 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 6 µg	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:12	Vitalia måles 30 min, 1 og 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:40	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

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.

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Vitalia(Puls, BT, temp, resp) før start og rett etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	6 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 6 µg	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:12	Vitalia måles 30 min, 1 og 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					
00:40	Observasjonstid: 2 timer etter avsluttet nemvaleukin					000:00 t					

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17

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.

gyn 112a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:23
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:10	mhell 02-11-2023 11:17