

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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<sup>e</sup> godkjenning 02-11-2023 13:24)

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
																1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11   12   13   14   15   16   17
<input type="checkbox"/>	0	475522	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	1	3 µg/kg	N		IV ARTISTRY-7 3 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   17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

gyn 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

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:

#### Diagnose (4)

Krefit i bukhinne

Krefit i eggleder

gyn 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

**Diagnose****(4)** Kref i eggstokk Kref i eggstokk 2

<b>gyn 114b</b>	<b>Versjon</b>	<b>Godkjent 1</b>	<b>Godkjent 2</b>
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 02-11-2023 13:01	<b>mhell</b> 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	<b>hul</b> 02-11-2023 10:28	<b>mhell</b> 02-11-2023 11:24

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	Nemvaleukin alfa ARTISTRY-7	<b>X = Administrer</b>	<b>C = Legekonsultasjon</b>	<b>L = Nye lab-verdier</b>				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV ARTISTRY-7 3 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:	3 µg/kg							
Metningsdose:	0 µg/kg							
Maks. dose pr behandling:	µg							
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	50 ml							

gyn 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: gyn 114b ARTISTRY-7 arm 3 Nemvaleukin doseredusert

Kode: gyn 114b Emetogent potensiale: 0

Navn: ARTISTRY-7 arm 3 Nemvaleukin doseredusert

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	3 µg/kg	IV ARTISTRY-7	3 µg/kg	N	N

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 02-11-2023 10:28) (2<sup>e</sup> godkjenning 02-11-2023 11:24)

### 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

## 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	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	3 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 3 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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	3 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 3 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24



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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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	3 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 3 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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	3 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 3 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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	3 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ARTISTRY-7 3 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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24

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 114b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 02-11-2023 13:01	mhell 02-11-2023 13:24
Administrasjon	0	hul 02-11-2023 10:28	mhell 02-11-2023 11:24