

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 (3)

Ikke angitt

Malignt melanom i hud

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34

Diagnose**(3)** Malignt melanom i hud 2

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **NIVOLUMAB 480 mg og RELATLIMAB**

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

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: melanom 055 Nivolumab 480mg + relatlimab 160mg FDC IV

Kode: melanom 055 Emetogent potensiale: 0

Navn: Nivolumab 480mg + relatlimab 160mg FDC IV

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	NIVOLUMAB 480 mg og RELATLIMAB	1	160 mg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-01-2025 12:24) (2^e godkjenning 21-01-2025 14:34)

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"/>

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34

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.
00:04	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	NIVOLUMAB 480 mg og RELATLIMAB	640 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

melanom 055	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 21-01-2025 14:11	mhell 21-01-2025 14:31
Administrasjon	0	tk 21-01-2025 12:24	mhell 21-01-2025 14:34