

KURDEFINISJON

Kode: melanom 056b

Offisiell kode:

Skriv ut

Navn: EIK 1001/placebo 0,75 mg/m2 + pembro dag 1,8,15

Info til apotek:		Tekst
------------------	--	-------

Maks. overl.: m²

Strålebehandling: ☒ Nei ☐ Ja ☐ Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurser: ☐ Nei ☒ Ja

Versjon: 1

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
		1	109991	EIK1001/Placebo EIK1001-006	1	0.75 mg/m²		N	IV Studie EIK1001-006	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ ■ ■
		2	109999	Pembrolizumab EIK1001-006	1	200 mg		N	IV Studie EIK1001-006	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

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

- Diagnose

(3)
- ☐

 Malignt melanom i hud
- ☐

 Malignt melanom i hud 2

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Diagnose

(3)

☐ Melanom, annet utgangspunkt

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

EK1001/Placebo EK1001-006

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

1

Virkestoff:

EK1001/Placebo EK1001-006

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Standarddose:

0.75

Metningsdose:

0

Maks. dose pr behandling:

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

 ml

X = AdministrerC = Legekonsultasjon

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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						

Matrise:

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab EK1001-006

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie EK1001-006

Tillat endring av grunndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

2

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

200

 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

 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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

melanom 056b EIK 1001/placebo 0,75 mg/m2 + pembro dag 1,8,15

Kode:

melanom 056b

Emetogent potensiale: 0

Navn:

EIK 1001/placebo 0,75 mg/m2 + pembro dag 1,8,15

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	EIK1001/Placebo EIK1001-006	1	0.75 mg/m ²	IV Studie EIK1001-006	N	N	
1;	2	Pembrolizumab EIK1001-006	1	200 mg	IV Studie EIK1001-006	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 22-05-2025 11:36) (2^e godkjenning 22-05-2025 12:53)

Administrasjonsdager

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

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pembrolizumab)					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	NEWS før, under og etter infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:09	Dokumenter tidspunkt for start og stopp av infusjonen					000:00 t					
00:10	Skann kuren	EK1001/Placebo EK1001-006	0.75 mg/m ²	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EK1001-006	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observeres i 1 time før start av pembrolizumab					000:00 t					
01:40	Skann kuren	Pembrolizumab EK1001-006	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EK1001-006	000:30 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	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					
00:08	NEWS før, under og etter infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:09	Dokumenter tidspunkt for start og stopp av infusjonen					000:00 t					
00:10	Skann kuren	EIK1001/Placebo EIK1001-006	0.75 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EIK1001-006	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	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					
00:08	NEWS før, under og etter infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:09	Dokumenter tidspunkt for start og stopp av infusjonen					000:00 t					
00:10	Skann kuren	EIK1001/Placebo EIK1001-006	0.75 mg/m2	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EIK1001-006	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

melanom 056b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1		
Administrasjon	0	tk 22-05-2025 11:36	ANNEV 22-05-2025 12:53