

KURDEFINISJON

Matrise	Undersøkelser	PO-komponenter	Diagnoser
---------	---------------	----------------	-----------

[illegible]

Velg en antiemetika-protokoll:

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

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

Diagnose (3)

☐ Malignt melanom i hud

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

Diagnose	(3)
☐ Malignt melanom i hud 2	
☐ Melanom, annet utgangspunkt	

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

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

Volum pr: Fast

Standardvolum:

100

 ml

Doseberegning pr:

Standarddose:

0.1

Metningsdose:

0

Maks. dose pr behandling:

Kategori: Ingen

X = AdministrerC = Legekonsultasjon

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 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab EK1001-006

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie EK1001-006

Tillat endring av grunnpose:

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 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

melanom 057 EIK 1001/placebo dag 1 + pembro dag 1

Kode:

melanom 057

Emetogent potensiale: 0

Navn:

EIK 1001/placebo dag 1 + pembro dag 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	EIK1001/Placebo EIK1001-006	1	0.1 mg	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 03-12-2025 10:14) (2^e godkjenning 04-12-2025 13:52)

Administrasjonsdager

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

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

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	EIK1001/Placebo EIK1001-006	0.1 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EIK1001-006	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 EIK1001-006	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie EIK1001-006	000:30 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

melanom 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52

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 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 17-12-2025 13:45	AG 17-12-2025 13:51
Administrasjon	0	tk 03-12-2025 10:14	mhell 04-12-2025 13:52