

KURDEFINISJON

(2^e godkjenning 11-09-2019 14:03)

[illegible]

Velg en antiemetika-protokoll:

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Ja	B-Leukocytter:	Ja	B-Trombocytter:	Ja
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Ja	P-Kreatinin:	Nei
Kalsium:	Nei	B-Nøytrofile granulocytter:	Ja	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

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04

Diagnose**(1)**

Plateepitelkarsinom

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Nivolumab CA209-686 REPORT

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie REPORT

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0 t

Kurlinje nr:

1

Doseberegning pr:

Vekt

Standarddose:

3 mg/kg

Metningsdose:

0 mg/kg

Maks. dose pr behandling:

mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100 ml

Kategori:

Ingen

Matrise:

X = Administrer

C = Legekonsultasjon

L = Nye lab-verdier

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

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

ØNH 018 Nivolumab CA209-686 3 mg/kg

Kode:

ØNH 018

Emetogent potensiale: 1

Navn:

Nivolumab CA209-686 3 mg/kg

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Nivolumab CA209-686 REPORT		1 3 mg/kg IV Studie REPORT	N		N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 05-09-2019 14:14) (2^e godkjenning 11-09-2019 14:04)

Administrasjonsdager

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

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04

Administrasjonsrapport

Pasient	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; margin-bottom: 5px;">Dato</div> <div style="border: 1px solid black; padding: 2px;"> Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m² </div>
----------------	--

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Puls og BT, respirasjon og temp før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nivolumab CA209-686 REPORT	3 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie REPORT	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..

ØNH 018	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:52	henk 11-09-2019 14:03
Administrasjon	0	tk 05-09-2019 14:14	henk 11-09-2019 14:04