

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 03-09-2019 13:10)

(2^e godkjenning 19-09-2019 09:39)

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 1
<input type="checkbox"/>	1	800011	Nivolumab CA209-714	1	3 mg/kg	N		IV Studie CA209-714	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█
<input type="checkbox"/>	2	800012	Ipilimumab/Placebo CA209-714	1	1 mg/kg	N		IV StudCA209-714 100- kg	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			█
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 1

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

Total emetogenisitet: 2

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

Blodprøver før:

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:

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Plateepitelkarsinom

Plateepitelkarsinom 2

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **Nivolumab CA209-714**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie CA209-714**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei** Kategori: **Ingen**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: **Vekt** Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling:

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 1
X												
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 2
X												
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40	Dag 4
X												

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunnpose:

po: Kategori:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total

infusjonstid:

Kurlinje nr:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose:

Standardvolum: ml

Metningsdose:

Maks. dose pr behandling:

X = Administrer C = Legekonsultasjon

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	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	Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40	Dag 41	Dag 42

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ØNH 020c Ipilimumab/placebo-nivolumab CA209-714, over 100kg

Kode: ØNH 020c Emetogent potensiale: 2

Navn: Ipilimumab/placebo-nivolumab CA209-714, over 100kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;29;	1	Nivolumab CA209-714		1 3 mg/kg	IV Studie CA209-714	N	N	
1;	2	Ipilimumab/Placebo CA209-714		1 1 mg/kg	IV StudCA209-714 100- kg	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 28-08-2019 14:08) (2^e godkjenning 19-09-2019 09:41)

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"/>	15	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	29	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

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.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Det skal benyttes 1 infusjonssett med 0,2 µm filter per medikament					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nivolumab CA209-714	3 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA209-714	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observeres i 30 min før start av ipilimumab					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Ipilimumab/Placebo CA209-714	Kat. vekt mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA209 100- kg	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

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	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					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nivolumab CA209-714	3 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA209-714	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	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					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nivolumab CA209-714	3 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CA209-714	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ØNH 020c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	sigpa 03-09-2019 13:10	henk 19-09-2019 09:39
Administrasjon	0	tk 28-08-2019 14:08	henk 19-09-2019 09:41