

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 07-07-2021 10:13)

(2^e godkjenning 07-07-2021 10:17)

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
<input type="checkbox"/>	1	543542	Nivolumab CA209-901	1	1 mg/kg	N		IV studie CA209-901	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17
<input type="checkbox"/>	2	654643	Ipilimumab CA209-901	1	3 mg/kg	N		IV studie CA209-901	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Total emetogenisitet:

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

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:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

Diagnose (2) Kref i urinblære Urotelialt karsinom

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunn dose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

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
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

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose: mg/kg

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
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

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: urologi 063 CA209-901 Ipilimumab/nivolumab, arm A

Kode: urologi 063 Emetogent potensiale: 2

Navn: CA209-901 Ipilimumab/nivolumab, arm A

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Nivolumab CA209-901	1	1 mg/kg	IV studie CA209-901	N	N	
1;	2	Ipilimumab CA209-901	1	3 mg/kg	IV studie CA209-901	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-07-2021 10:27) (2^e godkjenning 07-07-2021 10:32)

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"/>

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

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 som skylle 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					
00:06	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:08	Puls, BT og temp før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Nivolumab CA209-901	1 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV studie CA209-901		000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:39	Dokumenter avslutningstidspunkt for nivolumab					000:00 t					
00:40	Observeres i 30 min før start av ipilimumab					000:00 t					

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:41	Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Ipilimumab CA209-901	3 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV studie CA209-901		000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:40	Dokumenter avslutningstidspunkt for ipilimumab					000:00 t					
01:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

urologi 063	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 07-07-2021 10:13	ANGMA 07-07-2021 10:17
Administrasjon	0	tk 07-07-2021 10:27	ANGMA 07-07-2021 10:32