

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 06-05-2024 12:22)
(2^e godkjenning 06-05-2024 12:31)

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	(3)
<input type="checkbox"/>	1	361251	MK-2870 MK-2870-010	1	4 mg/kg	N		IV Cyt Studie MK-2870-010	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			<input checked="" type="checkbox"/>	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34

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:

Informasjon:

Diagnose (2)

- Brystkreft
- Brystkreft 2

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	MK-2870 MK-2870-010
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt Studie MK-2870-010
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Vekt
Standarddose:	4 mg/kg
Metningsdose:	0 mg/kg
Maks. dose pr behandling:	mg
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	100 ml

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

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode: Emetogent potensiale: 0

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	MK-2870 MK-2870-010		1 4 mg/kg	IV Cyt Studie MK-2870-010	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 06-05-2024 09:51) (2^e godkjenning 06-05-2024 11:34)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Det anbefales i tillegg munnskyll x 4 daglig, se støtteinfo		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Det anbefales i tillegg munnskyll x 4 daglig, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon 1-2 timer før kurstart, 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					
00:04	Bruk infusjonsett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Vitalia måles før hver kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	MK-2870 MK-2870-010	4 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-2870-010	001:30 t					
00:11	Infusjonstid 1-4 dose: 90 min, senere doser dersom ingen reaksjoner: 60 min					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:30	30 min etter dag 1 i kur 1, 2 og 5 skal det tas et EKG, se støtteinfo					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 094	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:31
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:51	ANGMA 06-05-2024 11:34