

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 12:32)

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	361252	Pembrolizumab MK-2870-010	1	400 mg	N		IV Studie MK- 2870-010	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	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			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

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:

Informasjon:

Diagnose (2)

Brystkreft

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

Diagnose (2)

Brystkreft 2

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **Pembrolizumab MK-2870-010**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie MK-2870-010**

Tillat endring av grunn dose: **Nei**

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

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: **Fast dose** Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

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
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
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

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

Produksjon

Virkestoff: MK-2870 MK-2870-010

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie MK-2870-010

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 4 mg/kg

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

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
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
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
X											

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

Kode: Emetogent potensiale: 0

Navn:

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab MK-2870-010	1	400 mg	IV Studie MK-2870-010	N	N	
1;15;29;	2	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 09:53) (2^e godkjenning 06-05-2024 11:36)

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 type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle Det anbefales i tillegg munnskyll x 4 daglig, se støtteinfo		0:00	N	<input type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	29	Alle Det anbefales i tillegg munnskyll x 4 daglig, se støtteinfo		0:00	N	<input type="button" value="J"/>

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

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.
00:01	Vitalia måles før hver kur, 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 infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. pembrolizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab MK-2870-010	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK-2870-010	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Premed gis etter pembro og 1 time før start av MK-2870, se støtteinfo					000:00 t					
01:38	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	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					
01:41	Infusjonstid 1-4 dose: 90 min, senere doser dersom ingen reaksjoner: 60 min					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
03:00	30 min etter dag 1 i kur 1, 2 og 5 skal det tas et EKG, se støtteinfo					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

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					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 29

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					
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36

bryst 095	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 06-05-2024 12:22	ANGMA 06-05-2024 12:32
Administrasjon	0	tk 06-05-2024 09:53	ANGMA 06-05-2024 11:36