

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Ja

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

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

- Diagnose

(2)
- ☐

Brystkreft
- ☐

Brystkreft 2

bryst 101a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 22-07-2025 10:33	mhell 22-07-2025 10:47
Administrasjon	0	EVABH 21-07-2025 10:15	mhell 22-07-2025 08:24

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Trastuzumabderukstekan ARIADNE

Infusjonsvæske:

Glukose 50 mg/ml

Adm-måte:

IV Cyt Studie ARIADNE

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

0

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Vekt

Standarddose:

5.4

 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

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

bryst 101a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 22-07-2025 10:33	mhell 22-07-2025 10:47
Administrasjon	0	EVABH 21-07-2025 10:15	mhell 22-07-2025 08:24

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

bryst 101a ARIADNE Trastuzumabderukstekan 5,4 mg/kg

Kode:

bryst 101a

Emetogent potensiale: 0

Navn:

ARIADNE Trastuzumabderukstekan 5,4 mg/kg

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Trastuzumabderukstekan ARIADNE		1 5.4 mg/kg IV Cyt Studie ARIADNE		N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-07-2025 10:15) (2^e godkjenning 22-07-2025 08:24)

Administrasjonsdager

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

bryst 101a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 22-07-2025 10:33	mhell 22-07-2025 10:47
Administrasjon	0	EVABH 21-07-2025 10:15	mhell 22-07-2025 08:24

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Puls, BT, temp, resp og O2- metning før start					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. dose					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Trastuzumabderukstekan 5.4 mg/kg ARIADNE		100 ml Glukose 50 mg/ml IV	Cyt Studie ARIADNE	000:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet. 1. dose: 90 min, 2.dose og senere: 30 min					000:00 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

bryst 101a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 22-07-2025 10:33	mhell 22-07-2025 10:47
Administrasjon	0	EVABH 21-07-2025 10:15	mhell 22-07-2025 08:24

bryst 101a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 22-07-2025 10:33	mhell 22-07-2025 10:47
Administrasjon	0	EVABH 21-07-2025 10:15	mhell 22-07-2025 08:24