

KURDEFINISJON

Matrise	Undersøkelser	PO-komponenter	Diagnoser
---------	---------------	----------------	-----------

[illegible]

Blodprøver før:

bryst 107	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWBE 24-02-2026 12:44	mhell 24-02-2026 12:53
Administrasjon	0	tk 24-02-2026 12:53	mhell 24-02-2026 13:26

P-ALAT:

Nei

B-Leukocyttar:

Nei

B-Trombocyttar:

Nei

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Nei

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocyttar:

Nei

Kreatinin-clearance:

Nei

Vurdering av allmenntilstand før kvar kur:

Nei

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

- Diagnose

(2)
- ☐ Brystkreft

☐ Brystkreft 2

bryst 107	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWBE 24-02-2026 12:44	mhell 24-02-2026 12:53
Administrasjon	0	tk 24-02-2026 12:53	mhell 24-02-2026 13:26

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab TroFuse-032

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Stud TroFuse-032

Tillat endring av grunndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

1

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

200

 mg

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

Matrise:

bryst 107	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWBE 24-02-2026 12:44	mhell 24-02-2026 12:53
Administrasjon	0	tk 24-02-2026 12:53	mhell 24-02-2026 13:26

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

bryst 107 TroFuse-032 Pembrolizumab 200 mg

Kode:

bryst 107

Emetogent potensiale: 0

Navn:

TroFuse-032 Pembrolizumab 200 mg

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab TroFuse-032		1 200 mg IV Stud TroFuse-032	N	N		

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 24-02-2026 12:53) (2^e godkjenning 24-02-2026 13:26)

Administrasjonsdager

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

bryst 107	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWBE 24-02-2026 12:44	mhell 24-02-2026 12:53
Administrasjon	0	tk 24-02-2026 12:53	mhell 24-02-2026 13:26

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	I kombinasjon med sac-TMT eller kjemo, skal pembro gis først					000:00 t					
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:03	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Dokumenter start og stopp-tidspunkt for pembrolizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab TroFuse-032	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Stud TroFuse-032	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.

bryst 107	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWBE 24-02-2026 12:44	mhell 24-02-2026 12:53
Administrasjon	0	tk 24-02-2026 12:53	mhell 24-02-2026 13:26