

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

felles 086	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 11-11-2020 14:51	AG 12-11-2020 09:40
Administrasjon	0	tk 10-11-2020 12:06	AG 12-11-2020 09:41

Diagnose (14)

- Annen hudkreft
- Brystkreft
- Kreft i analkanal
- Kreft i bihuler
- Kreft i GI-traktus
- Kreft i lever
- Kreft i lunge
- Kreft i magesekk
- Kreft i munnhule
- Kreft i nesehule
- Kreft i strupe
- Kreft i tykktarm
- Kreft i tykktarm 2
- Plateepitelkarsinom

felles 086	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 11-11-2020 14:51	AG 12-11-2020 09:40
Administrasjon	0	tk 10-11-2020 12:06	AG 12-11-2020 09:41

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Pembrolizumab V937-013
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie V937-013
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	<input type="text" value="200"/> mg
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg

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

felles 086	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 11-11-2020 14:51	AG 12-11-2020 09:40
Administrasjon	0	tk 10-11-2020 12:06	AG 12-11-2020 09:41

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 086 Pembrolizumab 200 mg V937-013

Kode: felles 086 Emetogent potensiale: 1

Navn: Pembrolizumab 200 mg V937-013

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	1	Pembrolizumab V937-013	1	200 mg IV	Studie V937-013	N	N	
----	---	------------------------	---	-----------	-----------------	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 10-11-2020 12:06) (2^e godkjenning 12-11-2020 09:41)

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"/>

felles 086	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 11-11-2020 14:51	AG 12-11-2020 09:40
Administrasjon	0	tk 10-11-2020 12:06	AG 12-11-2020 09:41

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.
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:02	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab V937-013	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie V937-013	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 086	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 11-11-2020 14:51	AG 12-11-2020 09:40
Administrasjon	0	tk 10-11-2020 12:06	AG 12-11-2020 09:41