

KURDEFINISJON

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
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
	1		100094	PEMBROLIZUMAB	1	200 mg	N		IV Studie CHRO761A12101	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Total emetogenisitet:	1
-----------------------	---

Velg en antiemetika-protokoll:

felles 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Nei

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Nei

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocytter:

Nei

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

felles 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31

Diagnose

(2)

 Persontilpasset behandling

 Persontilpasset behandling 2

felles 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: PEMBROLIZUMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie CHRO761A12101

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 200 mg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

Kategori: Ingen

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

felles 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

felles 148 CHRO761A12101 Pembrolizumab ARM B

Kode:

felles 148

Emetogent potensiale: 1

Navn:

CHRO761A12101 Pembrolizumab ARM B

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	PEMBROLIZUMAB		1 200 mg IV	Studie CHRO761A12101	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 03-12-2024 08:41) (2^e godkjenning 10-12-2024 09:31)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
	1	Alle HRO761 (studiemedikament) po tas før start av pembrolizumab		0:00		J

felles 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 1
HRO761 (studiemedikament) po tas før start av pembrolizumab

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	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 200 mg		100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie CHRO761A12101	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 148	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 05-12-2024 12:10	AG 10-12-2024 09:34
Administrasjon	0	tk 03-12-2024 08:41	AG 10-12-2024 09:31