

KURDEFINISJON

Skriv ut

 

Tekst

 m^2

11

3

(2^e godkjenning 28-10-2025 15:26)

Diagnoser

(3)

Blodprøver før:

mhell 28-10-2025 11:35

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

- Diagnose

(2)
- ☐

Persontilpasset behandling
- ☐

Persontilpasset behandling 2

felles 160a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 28-10-2025 12:23	AG 28-10-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 27-10-2025 09:36	mhell 28-10-2025 11:35

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Cetuksimab MK1084-014

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie MK1084-014

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

0

Doseberegning pr:

Overflate

Standarddose:

500

mg/m²

Metningsdose:

0

mg/m²

Maks. dose pr behandling:

mg

Kategori:

Ingen

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

500

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

felles 160a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 28-10-2025 12:23	AG 28-10-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 27-10-2025 09:36	mhell 28-10-2025 11:35

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

felles 160a KANDELIT-014 Cetuksimab -14, 500 mg/m2

Kode:

felles 160a

Emetogent potensiale: 0

Navn:

KANDELIT-014 Cetuksimab -14, 500 mg/m2

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Cetuksimab MK1084-014		1 500 mg/m² IV	Studie MK1084-014	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 27-10-2025 09:36) (2^e godkjenning 28-10-2025 11:35)

Administrasjonsdager

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

felles 160a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 28-10-2025 12:23	AG 28-10-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 27-10-2025 09:36	mhell 28-10-2025 11:35

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.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:06	1. kur: Puls, BT og temp før start, etter 10, 30, 60, 120 og 180 min					000:00 t					
00:07	2. kur: Puls, BT og temp før og etter kur					000:00 t					
00:08	F.o.m 3. kur: Puls, BT og temp før kur					000:00 t					
00:09	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Cetuximab MK1084-014	500 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK1084-014	000:00 t					
00:11	OBS Infusjonshastighet! Maks 300 mg cetuximab per time 1. kur					000:00 t					

felles 160a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 28-10-2025 12:23	AG 28-10-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 27-10-2025 09:36	mhell 28-10-2025 11:35

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	OBS Infusjonshastighet! Maks 600 mg cetuximab per time 2. kur og senere					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:09	Observasjonstid: 1 time etter 1. dose og 30 min etter 2. og 3. dose					000:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 160a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 28-10-2025 12:23	AG 28-10-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 27-10-2025 09:36	mhell 28-10-2025 11:35