

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 20-02-2024 09:38)

(2^e godkjenning 20-02-2024 09:38)

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
<input type="checkbox"/>	1	898654	Pembrolizumab/Placebo MK-B21	1	200 mg	N		IV Studie MK-3475-B21	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13
<input type="checkbox"/>	2	067830	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m ²	N		IV Cyt Studie MK-3475-B21	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13
<input type="checkbox"/>	3	056642	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg*min/ml	N	750 mg	IV Cyt Studie MK-3475-B21	N	N		500 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Total emetogenisitet: 3

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 3:

Blodprøver før:

P-ALAT: B-Leukocytter: B-Trombocytter:

P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:

Kalsium: B-Nøytrofile granulocytter: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Kref i livmorlegeme

Kref i livmorlegeme 2

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunn dose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr:

Standarddose:

Metningsdose:

Maks. dose pr behandling:

Kategori:

Volum pr:

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon

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

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Produksjon

Virkestoff: **PAKLITAKSEL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie MK-3475-B21**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

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

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Produksjon

Virkestoff: **KARBOPLATIN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie MK-3475-B21**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Calvert**

Volum pr: **Fast**

AUC= mg*min/ml

Metningsdose: mg*min/ml

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 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

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: gyn 087a MK-3475-B21 Pembro/placebo 200 mg /karboAUC5/pakli

Kode: gyn 087a Emetogent potensiale: 3

Navn: MK-3475-B21 Pembro/placebo 200 mg /karboAUC5/pa

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab/Placebo MK-B21	1	200 mg	IV Studie MK-3475-B21	N	N	
1;	2	PAKLITAKSEL	1	175 mg/m ²	IV Cyt Studie MK-3475-B21	N	N	
1;	3	KARBOPLATIN	1	AUC=5 mg*min/ml	IV Cyt Studie MK-3475-B21	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 20-02-2024 09:41) (2^e godkjenning 20-02-2024 09:59)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Premedikasjon tas minst 1 time før kur. Steroider f.eks deksametason 20 mg tas også kvelden før kur		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas minst 1 time før kur. Steroider f.eks deksametason 20 mg tas også kvelden før kur

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					00:00 t					
00:00	OBS: Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					00:00 t					
00:01	OBS: Dokumenter start og avslutningstidspunkt på alle medikamentene					00:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	00:00 t					
00:06	Bruk PVC-fritt infusjonssett og 0,2 µm filter					00:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:09	Puls og BT før start av pembro/placebo, og etter 30 min ved 1. og 2. kur					00:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab/Placebo MK-B21	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK-3475-B21	00:30 t					

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:55	Parallellhydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	003:00 t					
00:56	Puls og BT før start av paklitaksel, etter 15 og 30 min					000:00 t					
00:57	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
00:58	Overvåk pasienten i 15 min etter start av paklitaksel ved 1. og 2. dose					000:00 t					
00:59	Sykepleier 2 må være varslet og tilgjengelig ved 1. og 2. dose paklitaksel					000:00 t					
01:00	Skann kuren	PAKLITAKSEL	175 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-B21	003:00 t					
01:01	1. og 2. kur: 5 ml på 50 ml/t, 5 ml på 100 ml/t, deretter full hastighet					000:00 t					
01:02	Kontroll av infusjonshastighet					003:00 t					
04:00	Skann kuren	KARBOPLATIN	AUC=5	500 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-B21	001:00 t					
04:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

gyn 087a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 20-02-2024 09:38	AG 20-02-2024 09:38
Administrasjon	0	anvat 20-02-2024 09:41	AG 20-02-2024 09:59