

KURDEFINISJON

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

[illegible]

Blodprøver før:

gyn 141b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:16
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:15

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)
- ☐

Kreft i livmorlegeme
- ☐

Kreft i livmorlegeme 2

gyn 141b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:16
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:15

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Pembrolizumab MK-2870-033

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie MK-2870-033

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: Fast dose

Fast dose: 400 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

Matrise:

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier													
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X													
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21	Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40	Dag 41	Dag 42

gyn 141b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:16
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

gyn 141b TroFuse-033 Pembrolizumab 400 mg

Kode:

gyn 141b

Emetogent potensiale: 0

Navn:

TroFuse-033 Pembrolizumab 400 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Pembrolizumab MK-2870-033		1 400 mg IV	Studie MK-2870-033	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-01-2026 09:38) (2^e godkjenning 15-01-2026 14:15)

Administrasjonsdager

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

gyn 141b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:16
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:15

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.
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Dokumenter start og stopp-tidspunkt for pembrolizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab MK-2870-033	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie MK-2870-033	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..

gyn 141b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:16
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:15