

KURDEFINISJON

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

[illegible]

Blodprøver før:

gyn 142	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:18
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:18

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 142	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:18
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab MK-2870-033

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie MK-2870-033

Tillat endring av grunn dose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kur linje nr:

0

Doseberegning pr:

Fast dose

Volum pr:

Fast

Fast dose:

200

mg

Standardvolum:

100

ml

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 142	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:18
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

gyn 142 TroFuse-033 Pembrolizumab 200 mg

Kode:

gyn 142

Emetogent potensiale: 0

Navn:

TroFuse-033 Pembrolizumab 200 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Pembrolizumab MK-2870-033	1	200 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 14:18)

Administrasjonsdager

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

gyn 142	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:18
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:18

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	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk PVC-fritt sett og 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Dokumenter start og stopp-tidspunkt for pembrolizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab MK-2870-033	200 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 142	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	elmib 15-01-2026 09:49	mhell 15-01-2026 14:18
Administrasjon	0	tk 15-01-2026 09:38	mhell 15-01-2026 14:18