

KURDEFINISJON

Skriv ut

10

Tekst

2.2 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei

(Godkjent 22-01-2026 14:16)

(2^e godkjenning 22-01-2026 15:07)

Matrise

T	Nr	SNC	Virkestoff	x pr dag	Dose	Endre gr.dose	Maks. dose	Adm-måte	po	1 pose	Inf-tid	Vol.	Infusionsvæske	Legekonsultasjon	Lab	Matrise
---	----	-----	------------	----------	------	---------------	------------	----------	----	--------	---------	------	----------------	------------------	-----	---------

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----

gyn 144

Versjon

Godkjent 1

Godkjent 2

Kurdefinisjon

1

LIMOS 22-01-2026 14:16

mhell 22-01-2026 15:07

Administrasjon

0tk 16-01-2026 09:43

mhell 20-01-2026 12:50

Total emetogenisitet: 1

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Nei	B-Leukocytter:	Nei	B-Trombocytter:	Ja
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Nei	P-Kreatinin:	Nei
Kalsium:	Nei	B-Nøytrofile granulocytter:	Ja	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

gyn 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

Diagnose

(2)

☐

Kreft i livmorlegeme

☐

Kreft i livmorlegeme 2

gyn 144		Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS	22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk	16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Trastuzumabderukstekan DESTINY-Endo01

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt DESTINY-Endo01

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Virkestoff: Trastuzumabderukstekan DESTINY-Endo01

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 5.4 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = Nye lab-verdier

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

Matrise:

gyn 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

Produksjon

Virkestoff:

PEMBROLIZUMAB

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV DESTINY-Endometrial01

Tillat endring av grunndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

2

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

200

 mg

Maks. dose pr behandling: mg

Virkestoff:

PEMBROLIZUMAB

Kategori:

Ingen

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

 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 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

gyn 144 DESTINY-Endom01 Pembrolizumab/trastuzumab derux

Kode:

gyn 144

Emetogent potensiale:

1

Navn:

DESTINY-Endom01 Pembrolizumab/trastuzumab derux

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Trastuzumabderukstekan DESTINY-Endo01	1	5.4 mg/kg	IV Cyt DESTINY-Endo01	N	N	
1;	2	PEMBROLIZUMAB	1	200 mg	IV DESTINY-Endometrial01	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-01-2026 09:43) (2^e godkjenning 20-01-2026 12:50)

Administrasjonsdager

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

gyn 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

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					000:00 t					
00:02	Dokumenter start og stopp av infusjonene, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Dokumenter NEWS før og etter hver infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig ved 1. dose					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Trastuzumabderukstekan DESTINY-Endo01	5.4 mg/kg	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt DESTINY-Endo01	000:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet. 1. dose: 90 min, 2.dose og senere: 30 min					000:00 t					

gyn 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:00	Observeres 60 min etter 1. dose, 30 min. etter 2. og 3. dose					000:00 t					
02:00	Skift til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
02:05	Mål puls og BT før og 30 min etter infusjonen på 1. og 2. kur					000:00 t					
02:10	Skann kuren	PEMBROLIZUMAB	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV DESTINY-Endometrial01	000:30 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

gyn 144	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 22-01-2026 14:16	mhell 22-01-2026 15:07
Administrasjon	0	tk 16-01-2026 09:43	mhell 20-01-2026 12:50