

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 30-10-2020 11:17)
(2^e godkjenning 30-10-2020 11:35)

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
	1	973289	Pembrolizumab/Placebo MK-630	1	400 mg	N		IV Studie MK-3475-630	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31

Diagnose**(2)** Plateepitelkarsinom Plateepitelkarsinom 2

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po: Kategori:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose:

Standardvolum: ml

Metningsdose:

Maks. dose pr behandling:

X = Administrer C = Legekonsultasjon

Matrise:

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

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: hud 002 MK3475-630 Pembrolizumab 400 mg/placebo

Kode: hud 002 Emetogent potensiale: 1

Navn: MK3475-630 Pembrolizumab 400 mg/placebo

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1	pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab/Placebo MK-630		1 400 mg IV	Studie MK-3475-630	N		N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 30-10-2020 11:20) (2^e godkjenning 30-10-2020 11:31)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31

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					
00:01	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:02	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:03	Puls, BT, respirasjon og temperatur før start og etter avsluttet infusjon					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab/Placebo MK-630	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie MK-3475-630	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

hud 002	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 30-10-2020 11:17	henk 30-10-2020 11:35
Administrasjon	0	EVABH 30-10-2020 11:20	henk 30-10-2020 11:31