

Total emetogenisitet: 4

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

For nivå 2:

For nivå 4:

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:

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(2)

Ikke-småcellet lungekreft

Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Pembrolizumab MK-7339-012	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Studie MK-7339-012	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>	
Kategori:	Ingen	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	<input type="text" value="200"/> mg	
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml	
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg	

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = 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

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Produksjon

Virkestoff: ETOPOSID

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie MK-7339-012

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 1

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Overflate

Volum pr: Fast

Standarddose: 50 mg/m²

Standardvolum: 500 ml

Metningsdose: 0 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	X	X	X	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

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Produksjon

Virkestoff: **OSPLATIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie MK-7339-012**

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

Metningsdose: mg/m²

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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 054a KeyLynk 012 Cisplatin/etoposid/pembro, syklus 1+2

Kode: lunge 054a Emetogent potensiale: 4

Navn: KeyLynk 012 Cisplatin/etoposid/pembro, syklus 1+2

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Pembrolizumab MK-7339-012	1	200 mg	IV Studie MK-7339-012	N	N	
1;2;3;4;5;	1	ETOPOSID	1	50 mg/m ²	IV Cyt Studie MK-7339-012	N	N	
1;8;	2	CISPLATIN	1	50 mg/m ²	IV Cyt Studie MK-7339-012	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 24-09-2024 11:44) (2^e godkjenning 24-09-2024 12:29)

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="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	5	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	J

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

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	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Vekt før kurstart					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pembro)					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab MK-7339-012	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK-7339-012	000:30 t					
00:11	Dokumenter start og avslutningstidspunkt for pembrolizumab					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:39	OBS! In-line filter skal ikke brukes ved adm av etoposid, se støtteinfo					000:00 t					
00:40	Skann kuren	ETOPOSID	50 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-7339-012	000:30 t					

Lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Kontroll av intravenøse tilsetninger					000:00 t					
01:10	Prehydrering, tilsett KCL 20 mmol og MgSO4 8 mmol i samme pose			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		002:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:05	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					
03:10	Skann kuren	CISPLATIN	50 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	001:30 t					
03:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
04:40	Posthydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					
05:00	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning + 1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					
05:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

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					
00:06	Dokumenter BT, puls, tp, resp, vekt og ECOG					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ETOPOSID	50 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	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.

Lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

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					
00:06	Dokumenter BT, puls, tp, resp, vekt og ECOG					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ETOPOSID	50 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	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.

Lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

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					
00:06	Dokumenter BT, puls, tp, resp, vekt og ECOG					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ETOPOSID	50 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	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.

Lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

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					
00:06	Dokumenter BT, puls, tp, resp, vekt og ECOG					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ETOPOSID	50 mg/m ²	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	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.

Lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

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					
00:01	Vekt før kurstart					000:00 t					
00:02	Dokumenter BT, puls, tp, resp, vekt og ECOG					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøse tilsetninger					000:00 t					
00:10	Prehydrering, tilsett KCL 20 mmol og MgSO4 8 mmol i samme pose			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		002:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:00	Pasienten må late vannet før start av cisplatin					000:00 t					
02:10	Skann kuren	CISPLATIN	50 mg/m ²	1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt Studie MK-7339-012	001:30 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
03:40	Posthydrering			1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		001:00 t					

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Vekt etter avsluttet kur, ved vektøkning + 1,5 kg, se støtteinfo for tiltak					000:00 t					
04:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lunge 054a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	JONAN 08-03-2022 09:49	AG 08-03-2022 09:49
Administrasjon	0	tk 24-09-2024 11:44	ANGMA 24-09-2024 12:29