

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:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

lunge 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 06-01-2021 13:04	ANGMA 06-01-2021 13:05
Administrasjon	0	tk 06-01-2021 12:55	ANGMA 06-01-2021 13:06

Diagnose**(2)** Ikke-småcellet lungekreft Ikke-småcellet lungekreft 2

lunge 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 06-01-2021 13:04	ANGMA 06-01-2021 13:05
Administrasjon	0	tk 06-01-2021 12:55	ANGMA 06-01-2021 13:06

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Pembrolizumab MK-7339-012	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Studie MK-7339-012	
Tillat endring av grunnpose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t	
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>	
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 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 06-01-2021 13:04	ANGMA 06-01-2021 13:05
Administrasjon	0	tk 06-01-2021 12:55	ANGMA 06-01-2021 13:06

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lunge 057 KeyLynk 012 Pembrolizumab MK 3475

Kode: lunge 057 Emetogent potensiale: 1

Navn: KeyLynk 012 Pembrolizumab MK 3475

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	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 06-01-2021 12:55) (2^e godkjenning 06-01-2021 13:06)

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"/>

lunge 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 06-01-2021 13:04	ANGMA 06-01-2021 13:05
Administrasjon	0	tk 06-01-2021 12:55	ANGMA 06-01-2021 13:06

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					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					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					
00:45	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

Lunge 057	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 06-01-2021 13:04	ANGMA 06-01-2021 13:05
Administrasjon	0	tk 06-01-2021 12:55	ANGMA 06-01-2021 13:06