

P-ALAT: B-Leukocyttar: B-Trombocyttar:
P-Albumin: P-Bilirubin: P-Kreatinin:
Kalsium: B-Nøytrofile granulocyttar: Kreatinin-clearance:

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Diagnose (1)

Kref i lever

mage-tarm 242	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 16-05-2022 15:34	AG 18-05-2022 09:51
Administrasjon	0	tk 18-05-2022 09:58	ANGMA 18-05-2022 10:15

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

mage-tarm 242	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 16-05-2022 15:34	AG 18-05-2022 09:51
Administrasjon	0	tk 18-05-2022 09:58	ANGMA 18-05-2022 10:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 242 LEAP-012 Pembrolizumab/placebo

Kode: mage-tarm 242 Emetogent potensiale: 0

Navn: LEAP-012 Pembrolizumab/placebo

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	0	Pembrolizumab/Placebo MK-7902-012		1 400 mg	IV Studie MK-7902-012	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 18-05-2022 09:58) (2^e godkjenning 18-05-2022 10:15)

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"/>

mage-tarm 242	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 16-05-2022 15:34	AG 18-05-2022 09:51
Administrasjon	0	tk 18-05-2022 09:58	ANGMA 18-05-2022 10:15

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.
00:01	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:02	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. kur					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab/Placebo	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie MK-7902-012	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.

mage-tarm 242	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 16-05-2022 15:34	AG 18-05-2022 09:51
Administrasjon	0	tk 18-05-2022 09:58	ANGMA 18-05-2022 10:15