

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 15-10-2024 11:28)

(2^e godkjenning 15-10-2024 11:28)

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
<input type="checkbox"/>	1	247744	Pembrolizumab MK-3475-06C	1	400 mg	N		IV Studie MK-3475-06C	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	473544	MK-2870 MK-3475-06C	1	4 mg/kg	N		IV Cyt Studie MK-3475-06C	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	4	100026	KALSIMUMFOLINAT	1	400 mg/m ²	N		IV Studie MK-3475-06C	N	N		250 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	5	007749	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	N		IV Cyt Studie MK-3475-06C	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

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
<input type="checkbox"/>	6	007749	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	N		IV Cyt 48t MK-3475-06C	N	N		240 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

Total emetogenisitet: **2**

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

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:

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Informasjon:

Tekst

Diagnose (4)

Kref i magesekk

Kref i magesekk 2

Spiserørskref

Spiserørskref 2

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Pembrolizumab MK-3475-06C		
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml		
Adm-måte:	IV Studie MK-3475-06C		
Tillat endring av grunnndose:	Nei		
po:	Nei	Kategori:	Ingen
Alt i én pose:	Nei		
x pr dag:	1daglig		
Total infusjonstid:	0 t		
Kurlinje nr:	1		
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast
Fast dose:	400 mg	Standardvolum:	100 ml
Maks. dose pr behandling:	mg		

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

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
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
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

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Produksjon

Virkestoff: MK-2870 MK-3475-06C

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie MK-3475-06C

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 4 mg/kg

Standardvolum: 100 ml

Metningsdose: 0 mg/kg

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	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12
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
X											
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40
X											

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Produksjon

Virkestoff: **KALSIMUMFOLINAT**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie MK-3475-06C**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Kategori: **Ingen**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: 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	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12
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
X											
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40
X											

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Studie MK-3475-06C**

Tillat endring av grunn dose: **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

Standardvolum: ml

Metningsdose: 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	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12
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
X											
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40
X											

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Produksjon

Virkestoff: **FLUOROURACIL**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt 48t MK-3475-06C**

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

Standardvolum: ml

Metningsdose: 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	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12
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
X											
Dag 29	Dag 30	Dag 31	Dag 32	Dag 33	Dag 34	Dag 35	Dag 36	Dag 37	Dag 38	Dag 39	Dag 40
X											

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: mage-tarm 299 KEYMAKER-06C arm 2 FLV/MK-2870/pembro

Kode: mage-tarm 299 Emetogent potensiale: 2

Navn: KEYMAKER-06C arm 2 FLV/MK-2870/pembro

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab MK-3475-06C	1	400 mg	IV Studie MK-3475-06C	N	N	
1;15;29;	2	MK-2870 MK-3475-06C	1	4 mg/kg	IV Cyt Studie MK-3475-06C	N	N	
1;15;29;	4	KALSIUMFOLINAT	1	400 mg/m ²	IV Studie MK-3475-06C	N	N	
1;15;29;	5	FLUOROURACIL	1	400 mg/m ²	IV Cyt Studie MK-3475-06C	N	N	
1;15;29;	6	FLUOROURACIL	1	2400 mg/m ²	IV Cyt 48t MK-3475-06C	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-10-2024 11:25) (2^e godkjenning 15-10-2024 11:27)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1 Alle		Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	15 Alle		Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	29 Alle		Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

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	Vitalia måles før hver kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls og BT før start, og etter 30 min ved 1. og 2. pembrolizumab					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Pembrolizumab MK-3475-06C	400 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK-3475-06C	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Premed gis etter pembro og 1 time før start av MK-2870, se støtteinfo					000:00 t					
01:38	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Skann kuren	MK-2870 MK-3475-06C	4 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	001:30 t					
01:41	Infusjonstid 1-4 dose: 90 min, senere doser dersom ingen reaksjoner: 60 min					000:00 t					
01:42	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
03:10	Skann kuren	KALSIUMFOLINAT	400 mg/m ²	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Studie MK-3475-06C	002:00 t					
03:11	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
05:10	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	000:05 t					
05:15	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 48t MK-3475-06C	048:00 t					
05:16	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
05:20	30 min etter dag 1 i kur 1, 2 og 5 skal det tas et EKG, se støtteinfo					000:00 t					
05:25	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon 1-2 timer før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Vitalia måles før hver kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	MK-2870 MK-3475-06C	4 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	001:30 t					
00:11	Infusjonstid 1-4 dose: 90 min, senere doser dersom ingen reaksjoner: 60 min					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
01:00	Skann kuren	KALSIUMFOLINAT	400 mg/m ²	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Studie MK-3475-06C	002:00 t					

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	000:05 t					
03:05	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 48t MK-3475-06C	048:00 t					
03:06	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 29

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon 1-2 timer før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Vitalia måles før hver kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	MK-2870 MK-3475-06C	4 mg/kg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	001:30 t					
00:11	Infusjonstid 1-4 dose: 90 min, senere doser dersom ingen reaksjoner: 60 min					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					
01:00	Skann kuren	KALSIUMFOLINAT	400 mg/m ²	250 ml Glukose 50 mg/ml	IV Studie MK-3475-06C	002:00 t					

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:00	Skann kuren	FLUOROURACIL	400 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie MK-3475-06C	000:05 t					
03:05	Skann kuren	FLUOROURACIL	2400 mg/m ²	240 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 48t MK-3475-06C	048:00 t					
03:06	Kontroll av infusortilkobling					048:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Pasienten møter dag 3, etter 48 timer, for å fjerne infusorpumpe

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 299	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 15-10-2024 11:28	AG 15-10-2024 11:28
Administrasjon	0	EVABH 15-10-2024 11:25	AG 15-10-2024 11:27