

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode:

mage-tarm 327a

Offisiell kode:

Skriv ut

Navn:

KEYMAKER-06E Ifinatamabderukstekan 8mg/kg /pemb

☒

☐

Info til apotek:

Tekst

Maks. overfl.:

0

m²

Strålebehandling:

Nei

Prosedyrekodeing ved rekvirering:

Prosedyrekodeing ved administrering:

Antall kurer:

1

Kurintervall:

21

Tidfesting av startdato - maks. avvik:

8

Maks. overlapp mellom kurer:

3

Fleksibelt antall kurer:

Nei

Versjon:

1

(Godkjent 22-09-2025 08:36)

(2^e godkjenning 23-09-2025 12:22)

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 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14
☐		1	100747	Pembrolizumab MK-3475-06E	1	200 mg	N		IV Studie MK-3475-06E	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _
☐		2	100737	Ifinatamabderukstekan MK-3475-06E	1	8 mg/kg	N		IV Cyt Studie MK-3475-06E	N	N		250 ml	Glukose 50 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Velg en antiemetika-protokoll:

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

Blodprøver før:

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Nei

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Nei

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocytter:

Nei

Kreatinin-clearance:

Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Nei

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

 (2)

☐ Spiserørskreft

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

	Diagnose	(2)
	Spiserørskreft 2	

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Pembrolizumab MK-3475-06E

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie MK-3475-06E

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

 t

Kurlinje nr:

1

Virkestoff:

Pembrolizumab MK-3475-06E

Kategori:

Ingen

Doseberegning pr:

Fast dose

Volum pr:

Fast

Fast dose:

200

 mg

Standardvolum:

100

 ml

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						
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

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

Produksjon

Virkestoff: Ifinatamabderukstekan MK-3475-06E

Infusjonsvæske: Glukose 50 mg/ml

Adm-måte: IV Cyt Studie MK-3475-06E

Tillat endring av grunn dose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 8 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Virkestoff: Ifinatamabderukstekan MK-3475-06E

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 250 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

mage-tarm 327a KEYMAKER-06E lfinatamabderukstekan 8mg/kg /pembro

Kode:

mage-tarm 327a

Emetogent potensiale: 0

Navn:

KEYMAKER-06E lfinatamabderukstekan 8mg/kg /pemb

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Pembrolizumab MK-3475-06E	1	200 mg	IV Studie MK-3475-06E	N	N	
1;	2	lfinatamabderukstekan MK-3475-06E	1	8 mg/kg	IV Cyt Studie MK-3475-06E	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 17-09-2025 15:29) (2^e godkjenning 17-09-2025 15:42)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle		0:00		J

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Premedikasjon er forordnet,se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet,se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes somskyll før og etter pembrolizumab			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	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 MK-3475-06E	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie MK-3475-06E	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Observasjonstid minst 30 min før start ifinatamabderuksikan					000:00 t					

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:09	OBS: Ifinatamabderukstekan har kort holdbarhet i rontemperatur					000:00 t					
01:10	Brukes som skylle før og etter ifinatamabderuksikan			250 ml Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
01:11	Skift til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:12	Puls, BT, temp, resp og O2-metning før start					000:00 t					
01:13	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:15	Skann kuren	Ifinatamabderukstekan MK-3475-06E	8	250 ml Glukose 50 mg/ml mg/kg	IV Cyt Studie MK-3475-06E	000:00 t					
01:16	Kontroll av infusjonshastighet. 1. dose: 90 min, 2.dose og senere: 30 min					000:00 t					
02:15	Observasjonstid: Mnst 1 time etter avsluttet infusjon					000:00 t					
03:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

mage-tarm 327a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 22-09-2025 08:36	AG 23-09-2025 12:22
Administrasjon	0	tk 17-09-2025 15:29	AG 17-09-2025 15:42