

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 12-01-2022 12:52)
(2^e godkjenning 12-01-2022 12:58)

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	(3)	
	1	004341	RO7297089 GO41582	1	1850 mg	N		IV Studie GO41582 500ml	N	N		500 ml	Natriumklorid 9 mg/ml				1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

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 (2)

Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

Diagnose**(2)** Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: RO7297089 GO41582		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																													
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	<table border="1"> <tr> <td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td> </tr> <tr> <td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table>	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 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																															
Adm-måte:	IV Studie GO41582 500ml																														
Tillat endring av grunn dose:	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="1"/>																														
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast																												
Fast dose:	<input type="text" value="1850"/> mg	Standardvolum:	<input type="text" value="500"/> ml																												
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																														

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 276b GO41582. RO7297089 kohort 5 1850 mg

Kode: blod 276b Emetogent potensiale: 0

Navn: GO41582. RO7297089 kohort 5 1850 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;	1	RO7297089 GO41582		1 1850 mg	IV Studie GO41582 500ml	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-01-2022 12:40) (2^e godkjenning 12-01-2022 12:56)

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"/>
<input type="checkbox"/>	8 Alle			0:00	N	<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

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	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT, resp og temp hvert 30 min under infusjonen, deretter hver time					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RO7297089 GO41582	1850 mg	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Studie GO41582 50ml		000:00 t					
00:11	Infusjonshastighet 1. syklus: minimum 2 timer, (maks 14 mg/kg/time)					000:00 t					

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	Infusjonshastighet senere sykluser: avhengig av pasientvekt, se støtteinfo					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:11	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

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.
00:05	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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls, BT, resp og temp hvert 30 min under infusjonen, deretter hver time					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RO7297089 GO41582	1850 mg	500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Studie GO41582 50ml		000:00 t					
00:11	Infusjonshastighet 1. syklus: minimum 2 timer, (maks 14 mg/kg/time)					000:00 t					
00:12	Infusjonshastighet senere sykluser: avhengig av pasientvekt, se støtteinfo					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:11	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 276b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	JONAN 12-01-2022 12:52	AG 12-01-2022 12:58
Administrasjon	0	EVABH 12-01-2022 12:40	AG 12-01-2022 12:56