

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 20-08-2021 14:27)

(2^e godkjenning 24-08-2021 09:22)

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	474354	Karfilzomib COBRA PMC010	1	56 mg/m ²	N		IV Cyt Studie COBRA	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet:

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

For nivå 2:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Ja"/>
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="Ja"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

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

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Karfizonib COBRA FMC010
Infusjonsvæske:	Glukose 50 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt Studie COBRA
Tillat endring av grunnpose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="56"/> mg/m ²
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²
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
X						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 306 COBRA Karfilzomib/lenalido/deksa (KRd) sykl. 13-24

Kode: blod 306 Emetogent potensiale: 2

Navn: COBRA Karfilzomib/lenalido/deksa (KRd) sykl. 13-24

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	Karfilzomib COBRA PMC010		1 56 mg/m ²	IV Cyt Studie COBRA	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 09-08-2021 13:01) (2^e godkjenning 24-08-2021 09:28)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Skal i tillegg ha deksametason po dag 1, 8, 15 og 22, og lenalidomid po dag 1-21		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle Skal i tillegg ha deksametason po dag 1, 8, 15 og 22, og lenalidomid po dag 1-21		0:00	N	<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha deksametason po dag 1, 8, 15 og 22, og lenalidomid po dag 1-21

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib COBRA FMO010	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie COBRA	000:30 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Skal i tillegg ha deksametason po dag 1, 8, 15 og 22, og lenalidomid po dag 1-21

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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib COBRA FMC010	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie COBRA	000:30 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 306	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	JONAN 20-08-2021 14:27	mhell 24-08-2021 09:22
Administrasjon	0	EVABH 09-08-2021 13:01	mhell 24-08-2021 09:28