

Total emetogenisitet: **2**

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2: 2|Ved behov|Husk å gi pasienten adekvat kvalmebehandling

Blodprøver før:

P-ALAT: Nei B-Leukocytter: Nei B-Trombocytter: Ja

P-Albumin: Nei P-Bilirubin: Nei P-Kreatinin: Nei

Kalsium: Nei B-Nøytrofile granulocytter: Ja 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

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Diagnose**(2)**

- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **DARATUMUMAB**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **SC Studie REMNANT**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Ja**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Fast dose**

Fast dose: mg

Maks. dose pr behandling: mg

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: ml

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
X						
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
X						

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Produksjon

Virkestoff: **KARFILZOMB**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

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

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Produksjon

Virkestoff: **KARFILZOMB**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

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

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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	Dag 13	Dag 14
X						
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 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 324 REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 1

Kode: blod 324 Emetogent potensiale: 2

Navn: REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1	pose	Adm-tid
1;8;15;22;	1	DARATUMUMAB	1	1800 mg	SC Studie REMNANT	J		N	
1;	2	KARFILZOMIB	1	20 mg/m ²	IV Cyt	N	N		
8;15;	3	KARFILZOMIB	1	70 mg/m ²	IV Cyt	N	N		

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 21-06-2023 12:11) (2^e godkjenning 21-06-2023 12:15)

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, skrevet ut på resept og merket studiemedisin		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	22	Alle Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon skal tas ca 1 time før daratumumab, 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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	KARFILZOMB	20 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:44	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:45	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:46	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post, settes subkutant på magen	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:10	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet karfilzomb					000:00 t					

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Avslutt kurdagen							000:00 t			

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8
Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon skal tas ca 1 time før daratumumab, se støtteinfo					000:00 t					
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	KARFILZOMB	70 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:44	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:45	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:46	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post, settes subkutant på magen	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:10	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet karfilzomb					000:00 t					

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon skal tas ca 1 time før daratumumab, 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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	KARFILZOMB	70 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:44	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:45	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:46	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post, settes subkutant på magen	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:10	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet karfilzomb					000:00 t					

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

Skal i tillegg ha deksametason, skrevet ut på resept og merket studiemedisin

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:05	Premedikasjon skal tas ca 1 time før daratumumab, se støtteinfo					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:56	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post, settes subkutant på magen	DARATUMUMAB	1800 mg 0 ml		SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 324	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:09	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:11	AG 21-06-2023 12:15