

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 21-06-2023 12:09)

(2^e godkjenning 21-06-2023 12:10)

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	110003	DARATUMUMAB	1	1800 mg	N		SC Studie REMNANT	J	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	100166	KARFILZOMB	1	70 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet:

blod 325	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

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 325	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 325	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**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: 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
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 325	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
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 325	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 325 REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 2

Kode: blod 325 Emetogent potensiale: 2

Navn: REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 2

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;8;15;	2	KARFILZOMIB	1	70 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: 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 325	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 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					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:52	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:53	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:01	Settes subkutan på magen					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 325	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

blod 325	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 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					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:54	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	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:01	Settes subkutant på magen					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 325	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

blod 325	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 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					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:54	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:55	Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes, se støtteinfo					000:00 t					
01:00	Produseres på post	DARATUMUMAB	1800 mg	0 ml	SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:01	Settes subkutan på magen					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 325	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

blod 325	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 tas ca 1 time før daratumumab, se støtteinfo					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:54	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	DARATUMUMAB	1800 mg 0 ml		SC Studie REMNANT	000:00 t					
01:01	Settes subkutant på magen					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 325	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