

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 12:10)

(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 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	AG 21-06-2023 12:15

Diagnose**(2)**

- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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
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 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	AG 21-06-2023 12:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 327 REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 7+ ▼

Kode: blod 327 Emetogent potensiale: 2

Navn: REMNANT Daratumumab sc/karfilzomib syklus 7+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	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 12:15) (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

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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	Ev.premedikasjon gis dersom tidligere reaksjoner, 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					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:55	Dosekontroll av daratumumab					000:00 t					
00:57	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					
01:15	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	AG 21-06-2023 12:15

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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.
00:05	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					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	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.
00:05	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					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 327	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 21-06-2023 12:10	AG 21-06-2023 12:10
Administrasjon	0	tk 21-06-2023 12:15	AG 21-06-2023 12:15