

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 31-07-2023 10:17)
(2^e godkjenning 31-07-2023 10:33)

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"/>	0	697957	Isatuksimab IRAKLIA	1	10 mg/kg	N		IV Stud EFC15951 IRAKLIA	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

P-ALAT:

 B-Leukocytter:

 B-Trombocytter:

P-Albumin:

 P-Bilirubin:

 P-Kreatinin:

Kalsium:

 B-Nøytrofile granulocytter:

 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
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Isatuksimab IRAKLIA
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Stud EFC15951 IRAKLIA
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="0"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Vekt
Standarddose:	<input type="text" value="10"/> mg/kg
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> 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 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 371a EFC15951 IRAKLIA Isatuksimab iv syklus 1

Kode: blod 371a Emetogent potensiale: 0

Navn: EFC15951 IRAKLIA Isatuksimab iv syklus 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;22;	0	Isatuksimab IRAKLIA		1 10 mg/kg IV Stud	EFC15951 IRAKLIA	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-07-2023 14:03) (2^e godkjenning 31-07-2023 10:35)

Administrasjonsdager

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

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha pomalidomid og deksametason po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 15-60 minutter før start av isatuksimab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab IRAKLIA	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Stud EFC15951 IRAKLIA	000:00 t					
00:11	1. dose: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hver 30 min til 150 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Skal i tillegg ha pomalidomid og deksametason po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 15-60 minutter før start av isatuksimab, 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					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab IRAKLIA	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Stud EFC15951 IRAKLIA	000:00 t					
00:11	2. dose: 50 ml/t i 30 min, 100 ml/t i 30 min, deretter 200 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Skal i tillegg ha pomalidomid og deksametason po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 15-60 minutter før start av isatuksimab, 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					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab IRAKLIA	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Stud EFC15951 IRAKLIA	000:00 t	200 ml/t				
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

Skal i tillegg ha deksametason po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gjs 15-60 minutter før start av isatuksimab, 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					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab IRAKLIA	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Stud EFC15951 IRAKLIA	000:00 t	200 ml/t				
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 371a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:17	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:03	ANGMA 31-07-2023 10:35