

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

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 10:22)  
(2<sup>e</sup> 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 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 31-07-2023 10:22	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-07-2023 14:04	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:35

P-ALAT:  B-Leukocyttar:  B-Trombocyttar:   
P-Albumin:  P-Bilirubin:  P-Kreatinin:   
Kalsium:  B-Nøytrofile granulocyttar:  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 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:22	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:04	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 grunndose:	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
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 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:22	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:04	ANGMA 31-07-2023 10:35

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 371b EFC15951 IRAKLIA Isatuksimab iv syklus 2+

Kode: blod 371b Emetogent potensiale: 0

Navn: EFC15951 IRAKLIA Isatuksimab iv syklus 2+

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

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-07-2023 14:04) (2<sup>e</sup> 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"/>	15	Alle Skal i tillegg ha pomalidomid og deksametason po, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 31-07-2023 10:22	ANGMA 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	tk 12-07-2023 14:04	ANGMA 31-07-2023 10:35

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

**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 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 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 31-07-2023 10:22	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-07-2023 14:04	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:35

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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 371b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 31-07-2023 10:22	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:33
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-07-2023 14:04	<b>ANGMA</b> 31-07-2023 10:35