

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 23-11-2022 13:56)
 (2^e godkjenning 24-11-2022 12:48)

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
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	1	567889	Karfilzomib CA057-008	1	20 mg/m ²	N		IV Cyt Studie CA057-008	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _
<input type="checkbox"/>	2	567889	Karfilzomib CA057-008	1	56 mg/m ²	N		IV Cyt Studie CA057-008	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			_ _ _ _ _ _ ■ _ _ _ _ _ _ _ _
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Blodprøver før:

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:

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Diagnose**(2)** Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Karfilzomib CA057-008
Infusjonsvæske:	Glukose 50 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt Studie CA057-008
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	20 mg/m ²
Standardvolum:	100 ml
Metningsdose:	0 mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	mg

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

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 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunnpose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

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
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 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 381 CA057-008 CC92480/karfil/deksa, beh.arm A, sykl. 1

Kode: blod 381 Emetogent potensiale: 0

Navn: CA057-008 CC92480/karfil/deksa, beh.arm A, sykl. 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Karfilzomib CA057-008	1	20 mg/m ²	IV Cyt Studie CA057-008	N	N	
8;15;	2	Karfilzomib CA057-008	1	56 mg/m ²	IV Cyt Studie CA057-008	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-11-2022 14:53) (2^e godkjenning 24-11-2022 12:55)

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 og CC-92480 po, se støtteinfo		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle Skal i tillegg ha deksametason og CC-92480 po, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle Skal i tillegg ha deksametason og CC-92480 po, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Skal i tillegg ha deksametason og CC-92480 po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:02	Prehydrering			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:30 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	20 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Skal i tillegg ha deksametason og CC-92480 po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Prehydrering 250-500 ml NaCl før karfilzomib			Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Skal i tillegg ha deksametason og CC-92480 po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Prehydrering 250-500 ml NaCl før karfilzomib			Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:30	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:31	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 381	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 23-11-2022 13:56	mhell 24-11-2022 12:48
Administrasjon	0	tk 16-11-2022 14:53	mhell 24-11-2022 12:55