

# 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 30-01-2025 14:19)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 30-01-2025 14:21)

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	567889	Karfilzomib CA057-008	1	20 mg/m <sup>2</sup>	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   17
<input type="checkbox"/>	2	567889	Karfilzomib CA057-008	1	70 mg/m <sup>2</sup>	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   17

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

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:

## Diagnose

(2)

Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer

blod 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

<b>Diagnose</b>	<b>(2)</b>
<input type="checkbox"/> Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2	

blod 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LILST</b> 30-01-2025 14:19	<b>mhell</b> 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	<b>hul</b> 29-01-2025 10:47	<b>mhell</b> 29-01-2025 10:59

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	Karfilizomb CA057-008
Infusjonsvæske:	Glukose 50 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt Studie CA057-008
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="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="20"/> mg/m <sup>2</sup>
Standardvolum:	<input type="text" value="100"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m <sup>2</sup>
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> 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 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

## Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose:  mg/m<sup>2</sup>

Metningsdose:  mg/m<sup>2</sup>

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 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 383b CA057-008 Karfil 70/deksa (Kd) beh.arm B syklus 1

Kode: blod 383b Emetogent potensiale: 0

Navn: CA057-008 Karfil 70/deksa (Kd) beh.arm B syklus 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Karfilzomib CA057-008	1	20 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie CA057-008	N	N	
8;15;	2	Karfilzomib CA057-008	1	70 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt Studie CA057-008	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-01-2025 10:47) (2<sup>e</sup> godkjenning 29-01-2025 10:59)

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

blod 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

## 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 deksametason, 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 <sup>2</sup>	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 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 8

**Skal i tillegg ha deksametason, 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	70 mg/m <sup>2</sup>	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 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59



## 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 deksametason, 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	70 mg/m <sup>2</sup>	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 383b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 30-01-2025 14:19	mhell 30-01-2025 14:21
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:59