

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 29-01-2025 10:47)
(2^e godkjenning 29-01-2025 10:48)

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
<input type="checkbox"/>	1	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 17
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

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 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Karfilzomib CA057-008		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																																																									
Infusjonsvæske:	Glukose 50 mg/ml	<table border="1"> <tr> <td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td> </tr> <tr> <td>X</td><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td> </tr> <tr> <td>X</td><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td> </tr> <tr> <td>X</td><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> <tr> <td>Dag 22</td><td>Dag 23</td><td>Dag 24</td><td>Dag 25</td><td>Dag 26</td><td>Dag 27</td><td>Dag 28</td> </tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table>		Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7	X	X						Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14	X	X						Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21	X	X						Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28							
Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7																																																					
X	X																																																										
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14																																																					
X	X																																																										
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21																																																					
X	X																																																										
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28																																																					
Adm-måte:	IV Cyt Studie CA057-008	Matrise:																																																									
Tillat endring av grunn dose:	Nei																																																										
po:	Nei																																																										
Alt i én pose:	Nei																																																										
x pr dag:	1daglig																																																										
Kategori:	Ingen																																																										
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t																																																										
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>																																																										
Doseberegning pr:	Overflate																																																										
Volum pr:	Fast																																																										
Standarddose:	<input type="text" value="56"/> mg/m ²	Standardvolum: <input type="text" value="100"/> ml																																																									
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²																																																										
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg																																																										

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 384a CA057-008 Karfil/deksa (Kd) beh.arm B syklus 2+

Kode: blod 384a Emetogent potensiale: 0

Navn: CA057-008 Karfil/deksa (Kd) beh.arm B syklus 2+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;8;9;15;16;	1	Karfilzomib CA057-008		1 56 mg/m ²	IV Cyt	Studie CA057-008	N	N

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-01-2025 10:48) (2^e godkjenning 29-01-2025 10:56)

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"/>	2	Alle Skal i tillegg ha deksametason, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle Skal i tillegg ha deksametason, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	9	Alle Skal i tillegg ha deksametason, se støtteinfo		0:00	N	<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
<input type="checkbox"/>	16	Alle Skal i tillegg ha deksametason, se støtteinfo		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

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					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 9

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 som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

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.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 16

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					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Karfilzomib CA057-008	56 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt Studie CA057-008	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 384a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 29-01-2025 10:47	mhell 29-01-2025 10:48
Administrasjon	0	hul 29-01-2025 10:48	mhell 29-01-2025 10:56