

# 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	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:

Blodprøver før:

blod 384b	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 10:50	mhell 29-01-2025 10:59

**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 384b	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 10:50	mhell 29-01-2025 10:59

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	Karfilzomb 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:	<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="70"/> 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**

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

Matrise:

blod 384b	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 10:50	mhell 29-01-2025 10:59

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 384b CA057-008 Karfil 70/deksa (Kd) beh.arm B syklus 2+

Kode: blod 384b Emetogent potensiale: 0

Navn: CA057-008 Karfil 70/deksa (Kd) beh.arm B syklus 2+

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

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 29-01-2025 10:50) (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	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

blod 384b	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 10:50	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 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	70 mg/m <sup>2</sup>	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 384b	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 10:50	<b>mhell</b> 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.
00:00	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	70 mg/m <sup>2</sup>	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 384b	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 10:50	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.
00:00	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	70 mg/m <sup>2</sup>	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 384b	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 10:50	mhell 29-01-2025 10:59