

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 11-05-2023 13:40)
(2^e godkjenning 11-05-2023 13:54)

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	(3)
<input type="checkbox"/>	1	487721	Cevostamab GO43980	1	3.3 mg	N		IV Studie GO43980	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

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 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Cevostamab GO43980	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:	Dag 1 X	
Adm-måte:	IV Studie GO43980			
Tillat endring av grunnpose:	Nei	Kategori:	Ingen	
po:	Nei			
Alt i én pose:	Nei			
x pr dag:	1daglig			
Total infusjonstid:	0 t			
Kurlinje nr:	1			
Doseberegning pr:	Fast dose	Volum pr:	Fast	
Fast dose:	3.3 mg	Standardvolum:	100 ml	
Maks. dose pr behandling:				

blod 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 388b GO43980 Cevostamab prefase dose 2, 3,3 mg

Kode: blod 388b Emetogent potensiale: 0

Navn: GO43980 Cevostamab prefase dose 2, 3,3 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Cevostamab GO43980		1 3.3 mg	IV Studie GO43980	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 16-04-2024 14:04) (2^e godkjenning 16-04-2024 14:32)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Det må gå minst 20 timer fra avsluttet 1. primingdose til start av 2. primingdose		0:00		J

blod 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Det må gå minst 20 timer fra avsluttet 1. primingdose til start av 2. primingdose

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Det må gå minst 20 t fra avsluttet 1.primingdose til start av 2.primingdose					000:00 t					
00:02	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Pas skal være godt hydrert før kurstart					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					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Cevostamab GO43980	3.3 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie GO43980	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					

blod 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	OBS: CRS, ICANS, IRR. Pasienten må hospitaliseres i 48 timer					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 388b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 11-05-2023 13:40	mhell 11-05-2023 13:54
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32