

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	132 mg	N		IV Studie GO43980	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml				1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 388c	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 388c	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:						
Adm-måte:	IV Studie GO43980	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunnpose:	Nei	X						
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
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:	132 mg							
Standardvolum:	250 ml							
Maks. dose pr behandling:								

blod 388c	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 388c GO43980 Cevostamab target dose, 132 mg

Kode: blod 388c Emetogent potensiale: 0

Navn: GO43980 Cevostamab target dose, 132 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Cevostamab GO43980	1	132 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		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 388c	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

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	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	132 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie GO43980	004:00 t					
00:11	Inf.tiden kan reduseres til 2 timer dersom ingen reaksjon på 1. target dose					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

blod 388c	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	Arm A og B: Pas må være i sykehus i 48 timer etter hver dose i syklus 1					000:00 t					
04:11	OBS: CRS, ICANS, IRR Pasienten må hospitaliseres i 48 timer					000:00 t					
04:12	Senere sykluser: Observasjonstid 90 min etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 388c	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