

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 11-12-2023 08:38)

(2^e godkjenning 12-12-2023 08:28)

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	(4)
<input type="checkbox"/>	1	487721	Cevostamab GO43980	1	0.3 mg	N		IV sp Stud GO43980 0.3 mg	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	2	487721	Cevostamab GO43980	1	3.3 mg	N		IV Studie GO43980	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			_ _ _ ■ _ _ _ _	

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

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 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

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

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
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	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV sp Stud GO43980 0.3 mg		X						
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:	0.3 mg	Standardvolum:	0 ml						
Maks. dose pr behandling:									

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

Produksjon

Virkestoff:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori:

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
		X				

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 388d GO43980 Cevostamab full primingfase (0,3+3,3 mg)

Kode: blod 388d Emetogent potensiale: 0

Navn: GO43980 Cevostamab full primingfase (0,3+3,3 mg)

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Cevostamab GO43980	1	0.3 mg	IV sp Stud GO43980	0.3 mg	N	N
3;	2	Cevostamab GO43980	1	3.3 mg	IV Studie GO43980		N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: 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"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Det må gå minst 20 timer fra avsluttet 1. primingdose til start av 2. primingdose	0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
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	0.3 mg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV sp Stud GO43980 0.3 mg	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:10	OBS: IRR og CRS. Pas må hospitaliseres i 48 timer etter infusjonen					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32

blod 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
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 3

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 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
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 388d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 08:38	mhell 12-12-2023 08:28
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:04	AG 16-04-2024 14:32