

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 26-06-2024 14:24)
(2^e godkjenning 26-06-2024 14:26)

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	476211	Modakafusp Alfa C.U.	1	120 mg			IV Compassionate Use	N	N		100 ml				1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
																1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

blod 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07

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 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Mbakafusp Alfa C.U.	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:		Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV Compassionate Use	X						
Tillat endring av grunndose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Alt i én pose:	Nei	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
x pr dag:	1daglig	Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28
Total infusjonstid:	0 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Fast dose							
Volum pr:	Fast							
Fast dose:	120 mg							
Standardvolum:	100 ml							
Maks. dose pr behandling:								

blod 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 396b Compassionate use Modakafusp 120 mg

Kode: blod 396b Emetogent potensiale: 0

Navn: Compassionate use Modakafusp 120 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	1	Modakafusp Alfa C.U.		1 120 mg IV	Compassionate Use	N	N	
----	---	----------------------	--	-------------	-------------------	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 26-06-2024 13:34) (2^e godkjenning 26-06-2024 14:07)

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 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07

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 1-2 timer før kurstart, se støtteinfo					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					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Dokumenter nøyaktig start og avslutningstidspunkt for infusjonen					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Modakafusp Alfa	120 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Compassionate Use	001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Pas må monitoreres nøye i 2 timer etter hver infusjon, se støtteinfo					000:00 t					

blod 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 396b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 26-06-2024 14:24	mhell 26-06-2024 14:26
Administrasjon	0	hul 26-06-2024 13:34	mhell 26-06-2024 14:07