

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 15-03-2023 10:34)

(2^e godkjenning 16-03-2023 10:20)

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	597552	lanalumab CVAY736I/Placebo	1	3 mg/kg	N		IV Studie CVAY736I12301	N	N		250 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	597552	lanalumab CVAY736I/Placebo	1	9 mg/kg	N		IV Studie CVAY736I12301	N	N		250 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

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)

Ikke-maligne tilstander

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

Diagnose**(2)** Immun-trombocytopenisk purpura

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	lanalumab CVAY736I/Placebo
Infusjonsvæske:	
Adm-måte:	
Tillat endring av grunndose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0
	t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	
Standarddose:	3
Metningsdose:	0
Maks. dose pr behandling:	
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	250 ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

Matrise:

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

Produksjon

Virkestoff: lanalumab CVAY736I/Placebo

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunndose:

po:

Alt i én pose:

x pr dag:

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori:

Doseberegning pr:

Volum pr:

Standarddose:

Metningsdose:

Maks. dose pr behandling:

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon

Matrise:

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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 406 CVAY736I12301 lanalumab/placebo v.nydiagn. ITP

Kode: blod 406 Emetogent potensiale: 0

Navn: CVAY736I12301 lanalumab/placebo v.nydiagn. ITP

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	lanalumab CVAY736I/Placebo		1 3 mg/kg	IV Studie CVAY736I12301	N	N	
1;	2	lanalumab CVAY736I/Placebo		1 9 mg/kg	IV Studie CVAY736I12301	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-03-2023 10:16) (2^e godkjenning 16-03-2023 10:18)

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 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

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 gis før 1. og 2. dose ianalumab/placebo, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Infusjonssettet + filter skal ikke brukes til andre medikamenter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Medikamentet kommer i 1 pose med 2 etiketter.					000:00 t					
00:10	Skann kuren	lanalumab CVAY736/Placebo	3 mg/kg	250 ml Glukose 50 mg/ml IV	Studie CVAY736112301	002:00 t					
00:11	Skann kuren	lanalumab CVAY736/Placebo	9 mg/kg	250 ml Glukose 50 mg/ml IV	Studie CVAY736112301	002:00 t					

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:10	Observasjonstid: 2 timer etter hver infusjon					000:00 t					
02:11	Det må gå minst 30 min før ev. andre medikamenter kan gis					000:00 t					
04:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 406	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-03-2023 10:34	mhell 16-03-2023 10:20
Administrasjon	0	tk 15-03-2023 10:16	mhell 16-03-2023 10:18