

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 29-08-2023 14:12)

(2^e godkjenning 29-08-2023 14:13)

| 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 | 675684 | Pegenzileukin ACT16482 | 1 | 24 µg/kg | N | | IV Studie ACT16482 | N | N | | 50 ml | Natriumklorid 9 mg/ml | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 |
| <input type="checkbox"/> | 2 | 432875 | Isatuksimab ACT16482 | 1 | 10 mg/kg | N | | IV Studie ACT16482 | N | N | | 250 ml | Natriumklorid 9 mg/ml | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 |

Velg en antiemetika-protokoll:

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

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 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

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

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|-------------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

DOSERING

Produksjon

| | |
|------------------------------|---------------------------------------|
| Virkestoff: | Pegenzileukin ACT16482 |
| Infusjonsvæske: | Natriumklorid 9 mg/ml |
| Adm-måte: | IV Studie ACT16482 |
| Tillat endring av grunnpose: | Nei |
| po: | Nei |
| Alt i én pose: | Nei |
| x pr dag: | 1daglig |
| Total infusjonstid: | <input type="text" value="0"/> t |
| Kurlinje nr: | <input type="text" value="1"/> |
| Kategori: | Ingen |
| Doseberegning pr: | Vekt |
| Volum pr: | Fast |
| Standarddose: | <input type="text" value="24"/> µg/kg |
| Standardvolum: | <input type="text" value="50"/> ml |
| Metningsdose: | <input type="text" value="0"/> µg/kg |
| Maks. dose pr behandling: | <input type="text"/> |

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

| | | | | | | |
|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|
| 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 |
| X | | | | | | |
| Dag 22 | Dag 23 | Dag 24 | Dag 25 | Dag 26 | Dag 27 | Dag 28 |
| | | | | | | |

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

Produksjon

Virkestoff:

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: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

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

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 |
| X | | | | | | |
| Dag 22 | Dag 23 | Dag 24 | Dag 25 | Dag 26 | Dag 27 | Dag 28 |
| | | | | | | |

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 424 ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 24µg/kg /isatuksC2+

Kode: blod 424 Emetogent potensiale: 0

Navn: ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 24µg/kg /isatuksC2+

| Dag | Nr | Virkestoff | x pr dag | Dose | Adm-måte | po | 1 pose | Adm-tid |
|-------|----|------------------------|----------|----------|--------------------|----|--------|---------|
| 1;15; | 1 | Pegenzileukin ACT16482 | 1 | 24 µg/kg | IV Studie ACT16482 | N | N | |
| 1;15; | 2 | Isatuximab ACT16482 | 1 | 10 mg/kg | IV Studie ACT16482 | N | N | |

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-08-2023 13:54) (2^e godkjenning 29-08-2023 14:02)

Administrasjonsdager

| Dag | Kur | Info før behandlingsdag | Info etter behandlingsdag | Varighet | Avsluttende beh.dag | Adm-punkter |
|--------------------------|-----|---|---------------------------|----------|---------------------|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> | 1 | Alle Pas skal være godt hydrert, minst 2000 ml iv/po daglig | | 0:00 | | <input checked="" type="checkbox"/> J |
| <input type="checkbox"/> | 15 | Alle Pas skal være godt hydrert, minst 2000 ml iv/po daglig | | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 1

Pas skal være godt hydrert, minst 2000 ml iv/po daglig

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------------------|----------|---------------------------------|--------------------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Syklus 2: Hydrering 1000-2000 ml NaCl 9 mg/ml iv, se støtteinfo | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:02 | Syklus 2: Premedikasjon gis 30 minutter før start, 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 (pegenzileukin og isatuksimab) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:09 | Anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | Pegenzileukin ACT16482 | 24 µg/kg | 50 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Studie ACT16482 | 000:30 t | | | | | |
| 00:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:30 t | | | | | |
| 00:40 | Skann kuren | Isatuksimab ACT16482 | 10 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV | Studie ACT16482 | 000:00 t | | 200 ml/t | | | |

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--------------------------------|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:41 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | 200 ml/t | | | | |
| 03:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.hotfix8.

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|-------------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 15

Pas skal være godt hydrert, minst 2000 ml iv/po daglig

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|------------------------|----------|---------------------------------|--------------------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Syklus 2: Hydrering 1000-2000 ml NaCl 9 mg/ml iv, se støtteinfo | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:02 | Syklus 2: Premedikasjon gis 30 minutter før start, 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 (pegenzileukin og isatuksimab) | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:08 | Kontroll av intravenøs tilgang | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:09 | Anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:10 | Skann kuren | Pegenzileukin ACT16482 | 24 µg/kg | 50 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Studie ACT16482 | 000:30 t | | | | | |
| 00:11 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:30 t | | | | | |
| 00:40 | Skann kuren | Isatuksimab ACT16482 | 10 mg/kg | 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml | IV Studie ACT16482 | 000:00 t | | 200 ml/t | | | |

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|--------------------------------|------------|------|-----------|----------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:41 | Kontroll av infusjonshastighet | | | | | 000:00 t | 200 ml/t | | | | |
| 03:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.hotfix8.

| blod 424 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|-------------------------------|
| Kurdefinisjon | 2 | LIMOS 29-08-2023 14:12 | mhell 29-08-2023 14:13 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-08-2023 13:54 | mhell 29-08-2023 14:02 |