

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	32 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 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

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 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

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

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Pegenzileukin ACT16482

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie ACT16482

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: Vekt

Standarddose: 32 µg/kg

Metningsdose: 0 µg/kg

Maks. dose pr behandling: µg

Volum pr: Fast

Standardvolum: 50 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 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

Produksjon

Virkestoff: **Isatuximab ACT16482**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie ACT16482**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

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
X						
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
X						

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 425 ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 32µg/kg /isatuks C1

Kode: blod 425 Emetogent potensiale: 0

Navn: ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 32µg/kg /isatuks C1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	Pegenzileukin ACT16482	1	32 µg/kg	IV Studie ACT16482	N	N	
2;8;15;22;	2	Isatuksimab ACT16482	1	10 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-04-2024 13:44) (2^e godkjenning 16-04-2024 14:15)

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"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle		0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle Pas skal være godt hydrert, minst 2000 ml iv/po daglig		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	22	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

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	Hydrering 1000-2000 ml NaCl 9 mg/ml iv, se støtteinfo					000:00 t					
00:30	Premedikasjon gis 30 minutter før pegenzileukin, se støtteinfo					000:00 t					
00:50	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:01	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Pegenzileukin ACT16482	32 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:30	OBS: CRS, ICANS, IRR Pasienten må hospitaliseres i 24 timer					000:00 t					
01:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Premedikasjon gis 15-60 minutter før isatuksimab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:00 t					
00:11	1. dose: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hver 30 min til 150 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Premedikasjon gis 15-60 minutter før isatuksimab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:00 t					
00:11	2. dose: 50 ml/t i 30 min, 100 ml/t i 30 min, deretter 200 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

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	Hydrering 1000-2000 ml NaCl 9 mg/ml iv, se støtteinfo					000:00 t					
00:10	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:30	Premedikasjon gis 30 minutter før pegenzileukin, se støtteinfo					000:00 t					
00:50	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (pegenzileukin og isatuksimab)					000:00 t					
01:00	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:01	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:10	Skann kuren	Pegenzileukin ACT16482	32 µg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:30 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:35	Ev. premed 15-60min før isatuks gis ETTER avsl pegenzileukin, se støtteinf					000:00 t					

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:00 t	200 ml/t				
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
02:00	OBS: CRS, ICANS, IRR Pasienten må hospitaliseres i 24 timer					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Premedikasjon gis 15-60 minutter før isatuksimab, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:00 t	200 ml/t				
00:12	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.

blod 425	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 29-08-2023 14:12	mhell 29-08-2023 14:13
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 13:44	AG 16-04-2024 14:15