

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 426	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 13:57	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 426	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 13:57	mhell 29-08-2023 14:02

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

blod 426	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 13:57	mhell 29-08-2023 14:02

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Pegenzileukin ACT16482		X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier																																																								
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: <table border="1"> <tr><td>Dag 1</td><td>Dag 2</td><td>Dag 3</td><td>Dag 4</td><td>Dag 5</td><td>Dag 6</td><td>Dag 7</td></tr> <tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td>Dag 8</td><td>Dag 9</td><td>Dag 10</td><td>Dag 11</td><td>Dag 12</td><td>Dag 13</td><td>Dag 14</td></tr> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td>Dag 15</td><td>Dag 16</td><td>Dag 17</td><td>Dag 18</td><td>Dag 19</td><td>Dag 20</td><td>Dag 21</td></tr> <tr><td>X</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr><td>Dag 22</td><td>Dag 23</td><td>Dag 24</td><td>Dag 25</td><td>Dag 26</td><td>Dag 27</td><td>Dag 28</td></tr> <tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	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							
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																																																			
Adm-måte:	IV Studie ACT16482																																																									
Tillat endring av grunn dose:	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"/>																																																									
Doseberegning pr: Vekt		Volum pr: Fast																																																								
Standarddose:	<input type="text" value="32"/> µg/kg	Standardvolum:	<input type="text" value="50"/> ml																																																							
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> µg/kg																																																									
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>																																																									
Kategori: Ingen																																																										

blod 426	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 13:57	mhell 29-08-2023 14:02

Produksjon

Virkestoff: **Isatuxsimab 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
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 426	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 13:57	mhell 29-08-2023 14:02

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 426 ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 32µg/kg /isatuksC2+

Kode: blod 426 Emetogent potensiale: 0

Navn: ACT16482 Sub 04. Pegenzileukin 32µg/kg /isatuksC2+

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	
1;15;	2	Isatuksimab ACT16482	1	10 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-08-2023 13:57) (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 426	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 13:57	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	32 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 426	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 13:57	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 426	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 13:57	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	32 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 426	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 13:57	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 426	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 13:57	mhell 29-08-2023 14:02