

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 440a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-08-2023 12:46	AG 15-08-2023 12:46
Administrasjon	0	tk 15-08-2023 11:01	AG 15-08-2023 12:40

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

blod 440a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-08-2023 12:46	AG 15-08-2023 12:46
Administrasjon	0	tk 15-08-2023 11:01	AG 15-08-2023 12:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: TALQUETAMAB C.U.

Infusjonsvæske:

Adm-måte: SC Comp.Use 400/800mcg/kg

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

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

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

blod 440a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-08-2023 12:46	AG 15-08-2023 12:46
Administrasjon	0	tk 15-08-2023 11:01	AG 15-08-2023 12:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 440a Compassionate use Talquetamab 0,8 mg/kg enk.dose

Kode: blod 440a Emetogent potensiale: 0

Navn: Compassionate use Talquetamab 0,8 mg/kg enk.dose

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TALQUETAMAB C.U.		1 0.8 mg/kg	SC Comp.Use	400/800mcg/kg	N	N

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 15-08-2023 11:01) (2^e godkjenning 15-08-2023 12:40)

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 440a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-08-2023 12:46	AG 15-08-2023 12:46
Administrasjon	0	tk 15-08-2023 11:01	AG 15-08-2023 12:40

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 1-3 timer før 1. fulle dose talquetamab, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Juster til volum som anført på etiketten før injeksjonen settes					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:05	Skann kuren, settes subkutant	TALQUETAMAB C.U.	0.8 mg/kg	0 ml	SC Comp.Use 400/800mcg/kg	000:00 t					
00:06	Obsevasjonstid/hospitalisering i 48 timer etter 1. fulle dose					000:00 t					
00:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 440a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 15-08-2023 12:46	AG 15-08-2023 12:46
Administrasjon	0	tk 15-08-2023 11:01	AG 15-08-2023 12:40