

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 27-10-2023 10:56)

(2^e godkjenning 27-10-2023 12:18)

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	165852	ISATUKSIMAB	1	10 mg/kg	N		IV	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16
<input type="checkbox"/>	2	100166	KARFILZOMB	1	70 mg/m ²	N		IV Cyt	N	N		100 ml	Glukose 50 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16

Total emetogenisitet: **2**

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 2:

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:

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

Diagnose**(3)** Ikke angitt Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	ISATUKSIMAB
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV
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"/>
Doseberegning pr:	Vekt
Standarddose:	<input type="text" value="10"/> mg/kg
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/kg
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml
Kategori:	Ingen

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

Matrise:

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

Produksjon

Virkestoff: **KARFILZOMB**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunnpose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

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

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 448 Isatuksimab/karfilzomib 70/deksa (Isa-Kd) sykl. 2+ ▼

Kode: blod 448 Emetogent potensiale: 2

Navn: Isatuksimab/karfilzomib 70/deksa (Isa-Kd) sykl. 2+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	ISATUKSIMAB	1	10 mg/kg	IV	N	N	
1;8;15;	2	KARFILZOMIB	1	70 mg/m ²	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 26-10-2023 14:06) (2^e godkjenning 27-10-2023 12:14)

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="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

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	OBS: Premed gis 30 minutter før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (isatuksimab)					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	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	KARFILZOMB	70 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Oyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	ISATUKSIMAB	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t	200 ml/t				
00:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

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.
00:00	OBS: Premed gis 30 minutter før kurstart, 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	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	KARFILZOMB	70 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 30 minutter før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter (isatuksimab)					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	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	KARFILZOMB	70 mg/m ²	100 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren	ISATUKSIMAB	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t	200 ml/t				
00:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 448	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 27-10-2023 10:56	henk 27-10-2023 12:18
Administrasjon	0	EVABH 26-10-2023 14:06	henk 27-10-2023 12:14