

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

Etter kur: Utfør:

Informasjon:

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

Diagnose**(2)** Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Cevostamab GO43980
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie GO43980
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:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	132 mg
Standardvolum:	250 ml
Maks. dose pr behandling:	mg

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 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

Produksjon

Virkestoff:

Infusjonsvæske:

Adm-måte:

Tillat endring av grunnpose:

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

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 456 GO43980 Cevostamab/XmAb 0,08 mg/kg C1

Kode: blod 456 Emetogent potensiale: 0

Navn: GO43980 Cevostamab/XmAb 0,08 mg/kg C1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	Cevostamab GO43980	1	132 mg	IV Studie GO43980	N	N	
3;	2	XmAb24306 GO43980	1	0.08 mg/kg	IV GO43980 0.08-0.09mg/kg	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-04-2024 14:18) (2^e godkjenning 16-04-2024 14:36)

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"/>	3	Alle			0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

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 tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Pas skal være godt hydrert før kurstart					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					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Cevostamab GO43980	132 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie GO43980	004:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:10	Arm A: OBS: CRS, ICANS, IRR Pas må hospitaliseres i 48 timer					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon gis før XmAb24306, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	OBS: XmAb har kort holdbarhet					000:00 t					
00:02	Pas skal være godt hydrert, gi ev. 500 ml NaCl 9 mg/ml om nødvendig					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren, gis på sprøytepumpe	XmAb24306 GO43980	0.08 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV GO43980 0.08-0.09mg/kg	001:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:30 t					

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:40	OBS: CRS, ICANS, IRR. Pas 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 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

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	Premedikasjon tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Pas skal være godt hydrert før kurstart					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					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Cevostamab GO43980	132 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie GO43980	004:00 t					
00:11	Inf.tiden kan reduseres til 2 timer dersom ingen reaksjon på 1. target dose					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Arm A: OBS: CRS, ICANS, IRR Pas må hospitaliseres i 48 timer					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 456	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 04-12-2023 12:42	chram 04-12-2023 12:55
Administrasjon	0	tremo 16-04-2024 14:18	AG 16-04-2024 14:36