

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 11-12-2023 15:26)
(2^e godkjenning 12-12-2023 08:30)

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	487721	Cevostamab GO43980	1	132 mg	N		IV Studie GO43980	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
<input type="checkbox"/>	2	744446	XmAb24306 GO43980	1	0.08 mg/kg	N		IV GO43980 0.08- 0.09mg/kg	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Nei ▾	B-Leukocytter:	Nei ▾	B-Trombocytter:	Ja ▾
P-Albumin:	Nei ▾	P-Bilirubin:	Nei ▾	P-Kreatinin:	Nei ▾
Kalsium:	Nei ▾	B-Nøytrofile granulocytter:	Ja ▾	Kreatinin-clearance:	Nei ▾

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei ▾

Etter kur: ▾ Utfør:

Informasjon: **Tekst**

Etter kur: ▾ Utfør:

Informasjon: **Tekst**

Etter kur: ▾ Utfør:

Informasjon: **Tekst**

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

Diagnose**(2)**

- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Cevostamab GO43980
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie GO43980
Tillat endring av grunn dose:	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 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

Produksjon

Virkestoff: XmAb24306 GO43980

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV GO43980 0.08-0.09mg/kg

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 0.08 mg/kg

Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 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
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 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 457 GO43980 Cevostamab/XmAb 0,08 mg/kg C2-6

Kode: blod 457 Emetogent potensiale: 0

Navn: GO43980 Cevostamab/XmAb 0,08 mg/kg C2-6

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	
1;	2	XmAb24306 GO43980	1	0.08 mg/kg	IV GO43980 0.08-0.09mg/kg	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-12-2023 11:17) (2^e godkjenning 07-12-2023 13:40)

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

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

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 tas minst 1 time før kur, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Pas skal være godt hydrert før kurstart					000:00 t					
00:02	OBS: XmAb har kort holdbarhet					000:00 t					
00:05	Brukes somskyll 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					

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:10	Observeres i 90 min etter avsluttet cevostamab før start av XmAb24306					000:00 t					
02:20	Bytt til nytt infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
03:40	Skann kuren, gis på sprøytepumpe	XmAb24306 GO43980	0.08 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV GO43980 0.08-0.09mg/kg	000:00 t					
03:41	Infusjonstid 2. dose: 60 min, senere doser: 30 min					000:00 t					
03:42	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:00	2.-3. syklus: 4 timer obs.tid, senere sykluser: 90 min etter XmAb24306					000:00 t					
06:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

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	002:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
02:10	Observasjonstid 90 min etter avsluttet infusjon					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40

blod 457	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	ivanj 11-12-2023 15:26	mhell 12-12-2023 08:30
Administrasjon	0	hul 07-12-2023 11:17	mhell 07-12-2023 13:40