

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 17-04-2024 15:04)

(2^e godkjenning 25-04-2024 14:36)

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	432875	Isatuximab 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
<input type="checkbox"/>	2	315686	Evorpacept ACT16482	1	20 mg/kg	N		IV Studie ACT16482	N	N		300 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 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

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 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

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

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Isatuximab ACT16482
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie ACT16482
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"/>
Kategori:	Ingen
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"/> mg
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml

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 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

Produksjon

Virkestoff: Evorpacept 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: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 20 mg/kg

Standardvolum: 300 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
X						
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	Dag 28

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 489 ACT16482 Sub 06 Isatuksimab/evorpaccept DL1, C2+

Kode: blod 489 Emetogent potensiale: 0

Navn: ACT16482 Sub 06 Isatuksimab/evorpaccept DL1, C2+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	1	Isatuksimab ACT16482	1	10 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N	
1;15;	2	Evorpaccept ACT16482	1	20 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-04-2024 15:44) (2^e godkjenning 17-04-2024 09:53)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.	0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle	Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon 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	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	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie ACT16482	000:00 t	200 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
01:30	Observasjonstid: 1 time før start av evorpacept					000:00 t					
02:30	Skann kuren, starter 1 time etter avsluttet isatuksimab	Evorpacept ACT16482	20 mg/kg	300 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie ACT16482	001:00 t					
02:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:30	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet evorpacept					000:00 t					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 15

Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon 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	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	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	000:00 t	200 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
01:30	Observasjonstid: 1 time før start av evorpacept					000:00 t					
02:30	Skann kuren, starter 1 time etter avsluttet isatuksimab	Evorpacept ACT16482	20 mg/kg	300 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	001:00 t					
02:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
03:30	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet evorpacept					000:00 t					
04:30	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 489	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 17-04-2024 15:04	mhell 25-04-2024 14:36
Administrasjon	0	EVABH 16-04-2024 15:44	AG 17-04-2024 09:53