

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	Isatuksimab 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	30 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 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

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 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

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

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Isatuximab ACT16482
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie ACT16482
Tillat endring av grunn dose:	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
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
X						

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

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: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

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

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 490 ACT16482 Sub 06 Isatuksimab/evorpaccept DL2, C1

Kode: blod 490 Emetogent potensiale: 0

Navn: ACT16482 Sub 06 Isatuksimab/evorpaccept DL2, C1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1	pose	Adm-tid
1;8;15;22;	1	Isatuksimab ACT16482	1	10 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N		
2;15;	2	Evorpaccept ACT16482	1	30 mg/kg	IV Studie ACT16482	N	N		

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 16-04-2024 15:47) (2^e godkjenning 17-04-2024 09:57)

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"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle	Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.		0:00	N	<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
<input type="checkbox"/>	22	Alle	Premedikasjon gis 30-60 minutter før start av isatuksimab.		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

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					
00:11	1. dose: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hver 30 min til 150 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
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	Evorpacept ACT16482	30 mg/kg	300 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Studie ACT16482		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Observasjonstid: 2 timer etter 1. dose evorpacept					000:00 t					
03:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

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					00:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					00:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie ACT16482	00:00 t					
00:11	2. dose: 50 ml/t i 30 min, 100 ml/t i 30 min, deretter 200 ml/t					00:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					00:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					00:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

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				
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	200 ml/t				
02:00	Observasjonstid: 1 time før start av evorpacept					000:00 t					
03:00	Skann kuren, starter 1 time etter avsluttet isatuksimab	Evorpacept ACT16482	30 mg/kg	300 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie ACT16482	001:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Observasjonstid: 1 time etter avsluttet evorpacept					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

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					00:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					00:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					00:00 t					
00:10	Skann kuren	Isatuksimab ACT16482	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie ACT16482	00:00 t	200 ml/t				
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					00:00 t	200 ml/t				
02:00	Avslutt kurdagen					00:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 490	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 15:47	AG 17-04-2024 09:57