

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 21-06-2024 10:52)
(2^e godkjenning 21-06-2024 10:56)

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	(4)
<input type="checkbox"/>	1	166819	TEKLISTAMAB	1	0.06 mg/kg	N		SC 0.06/0.3 mg/kg	N	N						■ _ _ _	
<input type="checkbox"/>	2	166819	TEKLISTAMAB	1	0.3 mg/kg	N		SC 0.06/0.3 mg/kg	N	N						_ _ ■ _	
																1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

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

(3)

Ikke angitt

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

Diagnose	(3)
-----------------	------------

Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer

Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **TEKLISTAMAB**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **SC 0.06/0.3 mg/kg**

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: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Matrise: **X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier**

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
X			

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

Produksjon

Virkestoff: **TEKLISTAMAB**

X = Administrer **C = Legekonsultasjon** **L = Nye lab-verdier**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **SC 0.06/0.3 mg/kg**

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

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4
		X	

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 503 Teklistamab opptrapping

Kode: blod 503 Emetogent potensiale: 0

Navn: Teklistamab opptrapping

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	TEKLISTAMAB	1	0.06 mg/kg	SC 0.06/0.3 mg/kg	N	N	
3;	2	TEKLISTAMAB	1	0.3 mg/kg	SC 0.06/0.3 mg/kg	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 27-08-2024 08:05) (2^e godkjenning 27-08-2024 08:11)

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

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

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 gis minst 1-3 timer før teklistamab, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Vitale parametre måles før og etter injeksjonen					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:05	Skann kuren, settes subkutant på magen	TEKLISTAMAB	0.06 mg/kg	0 ml	SC 0.06/0.3 mg/kg	000:00 t					
00:10	OBS: CRS, IRR Pas observeres/hospitaliseres i 48 timer, se støtteinfo					000:00 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11

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 minst 1-3 timer før teklistamab, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Vitale parametre måles før og etter injeksjonen					000:00 t					
00:04	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:05	Skann kuren. Settes subkutant på magen	TEKLISTAMAB	0.3 mg/kg	0 ml	SC 0.06/0.3 mg/kg	000:00 t					
00:10	OBS: CRS, IRR Pas observeres/hospitaliseres i 48 timer, se støtteinfo					000:00 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

blod 503	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 21-06-2024 10:52	ANNEV 21-06-2024 10:56
Administrasjon	0	tk 27-08-2024 08:05	mhell 27-08-2024 08:11