

KURDEFINISJON

Skriv ut

10

Tekst

0 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei

(Godkjent 20-05-2025 09:33)

(2^e godkjenning 21-05-2025 15:26)

Diagnoser

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----

Blodprøver før:

AG 14-05-2025 13:42

P-ALAT:

Nei

B-Leukocytter:

Nei

B-Trombocytter:

Nei

P-Albumin:

Nei

P-Bilirubin:

Nei

P-Kreatinin:

Nei

Kalsium:

Nei

B-Nøytrofile granulocytter:

Nei

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

Diagnose (3)

- ☐ Ikke angitt
- ☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

Diagnose**(3)**☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: ISATUKSIMAB

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV

Tillat endring av grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Standarddose: 10 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: Fast

Standardvolum: 250 ml

X = AdministrerC = LegekonsultasjonL = 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 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

blod 537c Isa-VRd Isatuksimab/lenalidomid C9-21

Kode:

blod 537c

Emetogent potensiale: 0

Navn:

Isa-VRd Isatuksimab/lenalidomid C9-21

☒ ☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;15;	2	ISATUKSIMAB		1 10 mg/kg	IV	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 14-05-2025 11:06) (2^e godkjenning 14-05-2025 13:42)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle	Skal i tillegg ha deksametason og lenalidomid po, se støtteinfo		0:00		J
☐	15	Alle			0:00		J

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Dag 1

Skal i tillegg ha deksametason og lenalidomid po, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 15-60 minutter før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ISATUKSIMAB	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	OBS: Premed gis 15-60 minutter før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:07	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	ISATUKSIMAB	10 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 537c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 20-05-2025 09:33	ANNEV 21-05-2025 15:26
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:06	AG 14-05-2025 13:42