

KURDEFINISJON

Skriv ut

10/10

Tekst

0 m²

Prosedyrekodeing ved administrering:

Maks. overlapp mellom kurer: 3

Nei

(Godkjent 16-05-2025 10:36)

(2^e godkjenning 21-05-2025 15:27)

Diagnoser

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

Blodprøver før:

AG 14-05-2025 13:43

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 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43

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

blod 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43

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: 1

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

Matrise:

blod 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43

blod 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

blod 537d Isa-VRd Isatuksimab/lenalidomid C22+

Kode:

blod 537d

Emetogent potensiale: 0

Navn:

Isa-VRd Isatuksimab/lenalidomid C22+

☒

☐

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

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 14-05-2025 11:07) (2^e godkjenning 14-05-2025 13:43)

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

blod 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43

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 537d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LILST 16-05-2025 10:36	ANNEV 21-05-2025 15:27
Administrasjon	0	tk 14-05-2025 11:07	AG 14-05-2025 13:43