

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 29-10-2025 10:26)
(2^e godkjenning 29-10-2025 12:27)

| 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 | 004318 | Daratumumab EMN39 | 1 | 1800 mg | N | | SC Studie EMN39 | N | N | | | | | | 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 1 |

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

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
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: Daratumumab EMN39

Infusjonsvæske:

Adm-måte: SC Studie EMN39

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: Ingen

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 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|------------------------|---------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|-----------------|----------------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 558 EMN39 Daratumumab/lenalidomid/deksa (DRd) C3-4/6

Kode: blod 558 Emetogent potensiale: 0

Navn: EMN39 Daratumumab/lenalidomid/deksa (DRd) C3-4/6

| Dag | Nr | Virkestoff | x pr dag | Dose | Adm-måte | po | 1 pose | Adm-tid |
|-------|----|-------------------|----------|-----------|-----------------|----|--------|---------|
| 1;15; | 1 | Daratumumab EMN39 | | 1 1800 mg | SC Studie EMN39 | N | N | |

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-10-2025 09:30) (2^e godkjenning 29-10-2025 12:39)

Administrasjonsdager

| Dag | Kur | Info før behandlingsdag | Info etter behandlingsdag | Varighet | Avsluttende beh.dag | Adm-punkter |
|--------------------------|-----|--|---------------------------|----------|---------------------|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> | 1 | Alle Skal i tillegg ha lenalidomid og deksametason po, se støtteinfo | | 0:00 | | <input checked="" type="checkbox"/> J |
| <input type="checkbox"/> | 15 | Alle | | 0:00 | N | <input checked="" type="checkbox"/> J |

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 1

Skal i tillegg ha lenalidomid og deksametason po, se støtteinfo

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|-------------------|--------------|-----------|-----------------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Premedikasjon minst 1 time før kur, se støtteinfo | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:03 | Anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:04 | Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:05 | Skann kuren | Daratumumab EVN39 | 1800 mg 0 ml | | SC Studie EVN39 | 000:05 t | | | | | |
| 00:06 | Settes subkutant på magen | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |

Administrasjonsrapport

| | |
|----------------|--------------------------------|
| Pasient | Dato |
| | Pasientdata |
| | Høyde cm |
| | Vekt kg |
| | Overflate m ² |

Dag 15

| Tidspkt | Adm.punkt | Virkestoff | Dose | Inf-væske | Adm-måte | Infusjonstid | Inf-hastigh. | Vol. til inf. | Tidspkt | Sign. | Sign. |
|---------|---|-------------------|--------------|-----------|-----------------|--------------|--------------|---------------|---------|-------|-------|
| 00:01 | Premedikasjon minst 1 time før kur, se støtteinfo | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:03 | Anafylaksiberedskap tilgjengelig | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:04 | Juster volum til 15 ml før injeksjonen settes | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 00:05 | Skann kuren | Daratumumab EVN39 | 1800 mg 0 ml | | SC Studie EVN39 | 000:05 t | | | | | |
| 00:06 | Settes subkutant på magen | | | | | 000:00 t | | | | | |
| 01:00 | Avslutt kurdagen | | | | | 000:00 t | | | | | |

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

| blod 558 | Versjon | Godkjent 1 | Godkjent 2 |
|----------------|---------|-------------------------------|----------------------------|
| Kurdefinisjon | 1 | RAWAB 29-10-2025 10:26 | AG 29-10-2025 12:27 |
| Administrasjon | 0 | tk 29-10-2025 09:30 | AG 29-10-2025 12:39 |