

KURDEFINISJON

blod 559	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:

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 (2)
- ☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- ☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 559	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 grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0

Kurlinje nr: 1

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 1800 mg

Maks. dose pr behandling:

Virkestoff: Daratumumab EMN39

Kategori: Ingen

Volum pr: Fast

Standardvolum: 0 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
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

blod 559	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 559	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 559 EMN39 Daratumumab/lenalidomid/deksa (DRd) C7+

Kode:

blod 559

Emetogent potensiale: 0

Navn:

EMN39 Daratumumab/lenalidomid/deksa (DRd) C7+

☒

☐

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

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

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
☐	1	Alle Skal i tillegg ha lenalidomid og deksametason po, se støtteinfo		0:00		J

blod 559	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.
00:00	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 559	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