

KURDEFINISJON

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

Matrise	Undersøkelser	PO-komponenter	Diagnoser
---------	---------------	----------------	-----------

[illegible]

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

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

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Diagnose	(2)
----------	-----

☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer

☐ Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:

Linvoseltamab EMN39

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie EMN39

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

1

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

5

mg

Maks. dose pr behandling:

mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

ml

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

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Produksjon

Virkestoff:

Linvoseltamab EVN39

Infusjonsvæske:

Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte:

IV Studie EVN39

Tillat endring av grunnndose:

Nei

po:

Nei

Alt i én pose:

Nei

x pr dag:

1daglig

Total infusjonstid:

0

t

Kurlinje nr:

2

Doseberegning pr:

Fast dose

Fast dose:

25

mg

Maks. dose pr behandling:

mg

Volum pr:

Fast

Standardvolum:

100

ml

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
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Produksjon

Virkestoff: Linvoseltamab EVN39

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie EVN39

Tillat endring av grunnndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0

Kurlinje nr: 3

Doseberegning pr: Fast dose

Fast dose: 200 mg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: Fast

Standardvolum: 100 ml

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
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						

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

blod 560 EMN39 Linvoseltamab med start C5D8

Kode:

blod 560

Emetogent potensiale: 0

Navn:

EMN39 Linvoseltamab med start C5D8

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Linvoseltamab EMN39	1	5 mg	IV Studie EMN39	N	N	
8;	2	Linvoseltamab EMN39	1	25 mg	IV Studie EMN39	N	N	
15;	3	Linvoseltamab EMN39	1	200 mg	IV Studie EMN39	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-10-2025 09:32) (2^e godkjenning 29-10-2025 12:45)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
☐	1	Alle			0:00		J
☐	8	Alle			0:00	N	J
☐	15	Alle			0:00	N	J

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m ²

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før, under og etter kur, se støtteinfo for tidspunkter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Linvoseltamab EVN39	5 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie EVN39	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:10	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter infusjonen					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før, under og etter kur, se støtteinfo for tidspunkter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Linvoseltamab EVN39	25 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie EVN39	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:10	Observasjonstid: 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato Pasientdata Høyde cm Vekt kg Overflate m²
----------------	--

Dag 15

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Premedikasjon, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før, under og etter kur, se støtteinfo for tidspunkter					000:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Linvoseltamab EVN39	200 mg	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Studie EVN39	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45

blod 560	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	RAWAB 29-10-2025 10:27	AG 29-10-2025 12:29
Administrasjon	0	tk 29-10-2025 09:32	AG 29-10-2025 12:45