

KURDEFINISJON

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
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 ;
	1	721548	Linvoseltamab EMN39	1	200 mg	N			IV Studie EMN39	N	N		100 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			■ _ _ _ _ _ _ _ _ ■ _ _ _ _ _ _ _ _ ■ _ _ _ _ _ _ _ _
																	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 ;

Blodprøver før:

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

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 561	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 09:33	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:

200

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
X						
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
X						

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon:

blod 561 EMN39 Linvoseltamab C6-7

Kode:

blod 561

Emetogent potensiale: 0

Navn:

EMN39 Linvoseltamab C6-7

☒

☐

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;22;	1	Linvoseltamab EMN39		1 200 mg IV	Studie EMN39	N	N	

Spesielle hensyn:

Tekst

Administrasjonsrapport:

Forside

Skriv ut

Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 29-10-2025 09:33) (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
☐	22	Alle			0:00	N	J

blod 561	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 09:33	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 i syklus 6: Premedikasjon, 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					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før og under 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	000:00 t					
00:11	Infusjonstid syklus 6: 1 time, syklus 7: 30 min					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

blod 561	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 09:33	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.
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før og under 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	000:30 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

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.
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før og under 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	000:30 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45

Administrasjonsrapport

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

Dag 22

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:03	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:06	Vitalia måles før og under 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	000:30 t					
00:12	Kontroll av inusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

blod 561	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 09:33	AG 29-10-2025 12:45