

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(4)

- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer
- Myelomatose og ondartede plasmacellesykdommer 2
- Non-Hodgkin lymfom
- Non-Hodgkin lymfom 2

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	SAR442257 TED16364
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Studie TED 0.98 µg/ml
Tillat endring av grunndose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Vekt
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="0.2"/> µg/kg
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> µg/kg
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> µg

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	

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Produksjon

Virkestoff: SAR442257 TED16364

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie TED 0.98 µg/ml

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 0.5 µg/kg

Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 µg/kg

Maks. dose pr behandling: µg

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

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Produksjon

Virkestoff: SAR442257 TED16364

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie TED 0.98 µg/ml

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 3

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 1 µg/kg

Metningsdose: 0 µg/kg

Maks. dose pr behandling: µg

Standardvolum: 0 ml

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

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Produksjon

Virkestoff: SAR442257 TED16364

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie TED 14.54 µg/ml

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 4

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 2 µg/kg

Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 µg/kg

Maks. dose pr behandling: µg

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

Matrise:

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

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Produksjon

Virkestoff: SAR442257 TED16364

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Studie TED 14.54 µg/ml

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 5

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 8 µg/kg

Standardvolum: 0 ml

Metningsdose: 0 µg/kg

Maks. dose pr behandling: µg

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				X
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
		X				X
Dag 22	Dag 23	Dag 24	Dag 25	Dag 26	Dag 27	
		X				

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 109a TED16364 SAR442257 8000 ng/kg, syklus 1, 51-100 kg

Kode: felles 109a Emetogent potensiale: 0

Navn: TED16364 SAR442257 8000 ng/kg, syklus 1, 51-100 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	SAR442257 TED16364		1 0.2 µg/kg	IV Studie TED 0.98 µg/ml	N	N	
2;	2	SAR442257 TED16364		1 0.5 µg/kg	IV Studie TED 0.98 µg/ml	N	N	
3;	3	SAR442257 TED16364		1 1 µg/kg	IV Studie TED 0.98 µg/ml	N	N	
4;5;	4	SAR442257 TED16364		1 2 µg/kg	IV Studie TED 14.54 µg/ml	N	N	
7;10;14;17;21;24;	5	SAR442257 TED16364		1 8 µg/kg	IV Studie TED 14.54 µg/ml	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 07-03-2023 09:32) (2^e godkjenning 07-03-2023 09:40)

Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Ev. tumorlysebehandling doseres i MetaVision		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	7	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	10	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	14	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	17	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	21	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	24	Alle			0:00	N	J

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1
Ev. tumorlysebehandling doseres i MetaVision

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	0.2 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 0.98 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter første infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	0.5 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 0.98 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	1 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 0.98 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	2 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	2 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:00	Observeres i sykehus i minst 48 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
08:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 10

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:00	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 14

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:00	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 17

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
02:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:00	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 21

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:00	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 24

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:03	Premedikasjon skal gis 30-60 min før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:04	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp ved start, og hvert 30.min til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	SAR442257 TED16364	8 µg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie TED 14.54 µg/ml	004:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
04:00	Det skal ikke skylles gjennom samme inf.sett som SAR442257, se støtteinfo					000:00 t					

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:10	Puls, BT, temp og resp hver time i 4 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:00	Observeres i sykehus i minst 24 timer etter avsluttet infusjon					000:00 t					
06:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

felles 109a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 07-03-2023 09:30	mhell 07-03-2023 09:38
Administrasjon	0	tk 07-03-2023 09:32	mhell 07-03-2023 09:40