

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 06-07-2023 14:44)

(2^e godkjenning 06-07-2023 14:48)

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	465198	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	1	12 mg/kg	N		IV Studie INCMOR 0208-301	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15
<input type="checkbox"/>	2	948036	Rituxsimab INCMOR-301	1	375 mg/m ²	N		IV Studie INCMOR 0208-301	N	N			Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Total emetogenisitet: 1

Velg en antiemetika-protokoll:

For nivå 1:

Blodprøver før:

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:

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Diagnose**(2)** Non-Hodgkin lymfom Non-Hodgkin lymfom 2

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Tafasitamab/placebo INCMOR-301
Infusjonsvæske:	<input type="text"/>
Adm-måte:	<input type="text"/>
Tillat endring av grunnpose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/>
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	<input type="text"/>
Standarddose:	<input type="text" value="12"/>
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/>
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/>
Volum pr:	Fast
Standardvolum:	<input type="text" value="250"/> ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon

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						

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Produksjon

Virkestoff: **Rituksimab INCMOR-301**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Studie INCMOR 0208-301**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 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
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						

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: lymfom 218 inMIND (FL) Tafasitamab/placebo / rituks. syklus 1

Kode: lymfom 218 Emetogent potensiale: 1

Navn: inMIND (FL) Tafasitamab/placebo / rituks. syklus 1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;22;	1	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	1	12 mg/kg	IV Studie INCMOR 0208-301	N	N	
2;8;15;22;	2	Rituximab INCMOR-301	1	375 mg/m ²	IV Studie INCMOR 0208-301	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-10-2023 11:44) (2^e godkjenning 12-10-2023 11:50)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Premedikasjon tas 30-60 minutter før kur. Skal i tillegg ha lenalidomid po dag 1 - 21.	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Premedikasjon tas 30-60 minutter før kur.	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	8	Alle		0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	15	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	22	Alle		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Premedikasjon tas 30-60 minutter før kur. Skal i tillegg ha lenalidomid po dag 1 - 21.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon skal gis 30-60 minutter før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Dokumenter start og avslutningstidspunkt for tafasitamab/placebo					000:00 t					
00:03	Puls, BT, temp og resp før start, hver 15 min 1.time, deretter hver time					000:00 t					
00:04	Dokumenter klokkeslett for vitale målinger					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Tafasitamab/placebo skal blindes fra infusjonspose til pumpe					000:00 t					
00:08	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	Skann kuren	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	12 250 ml mg/kg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:00 t					
00:11	Inf.hastighet: 70 ml/t i 30 min, 100 ml/t i 30 min, deretter 125 ml/t					000:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
02:00	Det skal tas studie-blodprøver 1 time etter avsluttet tafasitamab/placebo					000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 2

Premedikasjon tas 30-60 minutter før kur.

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon skal gis 30-60 minutter før start, se støtteinfo					000:00 t					
00:05	Puls, BT, temp og resp hvert 15 min 1. time, deretter hver time					000:00 t					
00:06	Dokumenter klokkeslett for vitale målinger					000:00 t					
00:07	Lege og anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:08	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Rituximab INCMOR-301	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208-301	000:00 t					
00:11	Inf.hastighet: 25 ml/t i 1 time, øk med 25 ml/t hvert 30 min til 200 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
05:00	Avslutt kurdagen					00:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon gis før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Dokumenter start og avslutningstidspunkt for medikamentene					000:00 t					
00:02	Puls, BT, temp og resp før start og 3 ganger til under tafasitamab/placebo					000:00 t					
00:03	Dokumenter klokkeslett for vitale målinger					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Tafasitamab/placebo skal blindes fra infusjonspose til pumpe					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	Skann kuren	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	12 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:00 t	125 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	125 ml/t				
02:00	Det skal tas studie-blodprøver 1 time etter avsluttet tafasitamab/placebo					000:00 t					
02:29	Puls, BT, temp og resp før start og etter infusjon av rituksimab					000:00 t					
02:30	Skann kuren	Rituksimab INCMOR- 301		375 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml mg/m2	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:30 t					
02:31	Dersom komplikasjoner ved førrige infusjon, se støtteinfo					000:00 t					
02:32	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

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.
00:00	Premedikasjon gis før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Dokumenter start og avslutningstidspunkt for medikamentene					000:00 t					
00:02	Puls, BT, temp og resp før start og 3 ganger til under tafasitamab/placebo					000:00 t					
00:03	Dokumenter klokkeslett for vitale målinger					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Tafasitamab/placebo skal blindes fra infusjonspose til pumpe					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	Skann kuren	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	12 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:00 t	125 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	125 ml/t				
02:29	Puls, BT, temp og resp før start og etter infusjon av rituksimab					000:00 t					
02:30	Skann kuren	Rituksimab INCMOR- 301	375 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:30 t					
02:32	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 22

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon gis før kurstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:01	Dokumenter start og avslutningstidspunkt for medikamentene					000:00 t					
00:02	Puls, BT, temp og resp før start og 3 ganger til under tafasitamab/placebo					000:00 t					
00:03	Dokumenter klokkeslett for vitale målinger					000:00 t					
00:06	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Tafasitamab/placebo skal blindes fra infusjonspose til pumpe					000:00 t					
00:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:09	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:10	Skann kuren	Tafasitamab/placebo INCMOR-301	12 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:00 t	125 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	125 ml/t				
02:00	Det skal tas studie-blodprøver 1 time etter avsluttet tafasitamab/placebo					000:00 t					
02:29	Puls, BT, temp og resp før start og etter infusjon av rituksimab					000:00 t					
02:30	Skann kuren	Rituksimab INCMOR- 301		375 0 ml Natriumklorid 9 mg/ml mg/m2	IV Studie INCMOR 0208- 301	000:30 t					
02:32	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

lymfom 218	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	ivanj 06-07-2023 14:44	ANGMA 06-07-2023 14:48
Administrasjon	0	EVABH 12-10-2023 11:44	mhell 12-10-2023 11:50