

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 149 Offisiell kode:

Navn: IMPRESS Amivantamab 350mg, uke1, dag1

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling: Nei Prosedyrekoding ved rekvirering: Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer: Kurintervall: Tidfesting av startdato - maks. avvik: Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer: Nei

Versjon: (Godkjent 17-12-2024 12:52)
(2^e godkjenning 17-12-2024 15:22)

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	(3)
<input type="checkbox"/>	1	457811	Amivantamab IMPRESS-Norway	1	350 mg	N		IV Stud IMPRESS-Norway	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1 2 3 4 5 6 7	
																1 2 3 4 5 6 7	

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmb 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32

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:

Diagnose (2)

- Persontilpasset behandling
- Persontilpasset behandling 2

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Amivantamab IMPRESS-Norway	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise: X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier
Adm-måte:	IV Stud IMPRESS-Norway	Dag 1 Dag 2 Dag 3 Dag 4 Dag 5 Dag 6 Dag 7
Tillat endring av grunn dose:	Nei	X
po:	Nei	
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	0 t	
Kurlinje nr:	1	
Doseberegning pr:	Fast dose	
Volum pr:	Fast	
Fast dose:	350 mg	
Standardvolum:	250 ml	
Maks. dose pr behandling:		

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 149 IMPRESS Amivantamab 350mg, uke1, dag1

Kode: felles 149 Emetogent potensiale: 0

Navn: IMPRESS Amivantamab 350mg, uke1, dag1

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Amivantamab IMPRESS-Norway		1 350 mg IV Stud IMPRESS-Norway		N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

Administrasjonsrapport: **Forside** Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 12-12-2024 13:04) (2^e godkjenning 17-12-2024 15:32)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		J

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning fra kur: Premedikasjon 30-60 min før start, 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					
00:06	Bruk infusjonssett med 0,2 µm filter					000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	NEWS måles før kurstart og hvert 30. minutt til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	Anivantamab IMPRESS-Norway	350 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Stud IMPRESS-Norway		000:00 t					
00:11	Opptroppende infusjonshastighet: 50 ml/t i 2 timer, øk deretter til 75 ml/t					000:00 t					

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:12	Dokumenter tidspunkt for endring/optrapping av infusjonshastighet					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

felles 149	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 12:52	AG 17-12-2024 15:22
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:04	AG 17-12-2024 15:32