

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: felles 150 Offisiell kode:

Navn: IMPRESS Amivantamab 700mg, under 80kg, uke1, dag

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 15:16)
(2^e godkjenning 17-12-2024 15:24)

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	700 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 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elimb 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33

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 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	el mib 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Amivantamab IMPRESS-Norway							
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
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:	700 mg							
Standardvolum:	250 ml							
Maks. dose pr behandling:								

felles 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 150 IMPRESS Amivantamab 700mg, under 80kg, uke1, dag2

Kode: felles 150 Emetogent potensiale: 0

Navn: IMPRESS Amivantamab 700mg, under 80kg, uke1, dag

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Amivantamab IMPRESS-Norway		1 700 mg IV	Stud IMPRESS-Norway	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 17-12-2024 15:04) (2^e godkjenning 17-12-2024 15:33)

Administrasjonsdager

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

felles 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33

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	700 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 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elimb 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33

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 150	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:16	AG 17-12-2024 15:24
Administrasjon	0	tk 17-12-2024 15:04	AG 17-12-2024 15:33