

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode: felles 151      Offisiell kode:      

Navn: IMPRESS Amivantamab 1050mg, under 80kg, uke 2-4           

Info til apotek:      

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling: Nei ▾      Prosedyrekoding ved rekvirering:       Prosedyrekoding ved administrering:

Antall kurer:       Kurintervall:       Tidfesting av startdato - maks. avvik: 8 ▾      Maks. overlapp mellom kurer:

Fleksibelt antall kurer: Nei ▾

Versjon:  (Godkjent 17-12-2024 15:19)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 17-12-2024 15:25)

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	457811	Amivantamab IMPRESS- Norway	1	1050 mg	N		IV Stud IMPRESS- Norway	N	N		250 ml	Natriumklorid 9 mg/ml			1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15 16 1
																1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12 13 14 15 16 1

Velg en antiemetika-protokoll:

Blodprøver før:

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

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 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	Amivantamab IMPRESS-Norway
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Stud IMPRESS-Norway
Tillat endring av grunndose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	1050 mg
Standardvolum:	250 ml
Maks. dose pr behandling:	mg

**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
X						
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
X						

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 151 IMPRESS Amivantamab 1050mg, under 80kg, uke 2-4

Kode: felles 151 Emetogent potensiale: 0

Navn: IMPRESS Amivantamab 1050mg, under 80kg, uke 2-4

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;8;15;	1	Amivantamab IMPRESS-Norway		1 1050 mg	IV Stud IMPRESS-Norway	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 12-12-2024 13:07) (2<sup>e</sup> godkjenning 17-12-2024 15:36)

### Administrasjonsdager

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle			0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	15	Alle			0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### 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	1050 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Stud IMPRESS-Norway		000:00 t	85 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	85 ml/t				
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elimb 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

<b>felles 151</b>	<b>Versjon</b>	<b>Godkjent 1</b>	<b>Godkjent 2</b>
Kurdefinisjon	1	<b>elmib</b> 17-12-2024 15:19	<b>AG</b> 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-12-2024 13:07	<b>AG</b> 17-12-2024 15:36

## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 8

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	1050 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Stud IMPRESS-Norway		000:00 t	125 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	125 ml/t				
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

<b>felles 151</b>	<b>Versjon</b>	<b>Godkjent 1</b>	<b>Godkjent 2</b>
Kurdefinisjon	1	<b>elmib</b> 17-12-2024 15:19	<b>AG</b> 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-12-2024 13:07	<b>AG</b> 17-12-2024 15:36



## Administrasjonsrapport

<b>Pasient</b>	<b>Dato</b>
	<b>Pasientdata</b>
	Høyde ..... cm
	Vekt ..... kg
	Overflate ..... m <sup>2</sup>

### Dag 15

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	1050 mg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Stud IMPRESS-Norway		000:00 t	125 ml/t				
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t	125 ml/t				
04:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

felles 151	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:19	AG 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:07	AG 17-12-2024 15:36

<b>felles 151</b>	<b>Versjon</b>	<b>Godkjent 1</b>	<b>Godkjent 2</b>
Kurdefinisjon	1	<b>elmib</b> 17-12-2024 15:19	<b>AG</b> 17-12-2024 15:25
Administrasjon	0	<b>tk</b> 12-12-2024 13:07	<b>AG</b> 17-12-2024 15:36