

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 155	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:24	AG 17-12-2024 15:27
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:09	AG 17-12-2024 15:38

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	Amivantamab IMPRESS-Norway	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Stud IMPRESS-Norway	
Tillat endring av grunnpose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
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:	1400 mg	Standardvolum: 250 ml
Maks. dose pr behandling:		

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

felles 155	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:24	AG 17-12-2024 15:27
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:09	AG 17-12-2024 15:38

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: felles 155 IMPRESS Amivantamab 1400mg -14, over 80kg

Kode: felles 155 Emetogent potensiale: 0

Navn: IMPRESS Amivantamab 1400mg -14, over 80kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	Amivantamab IMPRESS-Norway		1 1400 mg IV Stud	IMPRESS-Norway	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 12-12-2024 13:09) (2^e godkjenning 17-12-2024 15:38)

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="button" value="J"/>

felles 155	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:24	AG 17-12-2024 15:27
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:09	AG 17-12-2024 15:38

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	1400 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				
02:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

felles 155	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elimb 17-12-2024 15:24	AG 17-12-2024 15:27
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:09	AG 17-12-2024 15:38

felles 155	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	elmib 17-12-2024 15:24	AG 17-12-2024 15:27
Administrasjon	0	tk 12-12-2024 13:09	AG 17-12-2024 15:38