



For nivå 3:

Blodprøver før:

P-ALAT:	Nei	B-Leukocytter:	Nei	B-Trombocytter:	Ja
P-Albumin:	Nei	P-Bilirubin:	Nei	P-Kreatinin:	Nei
Kalsium:	Nei	B-Nøytrofile granulocytter:	Ja	Kreatinin-clearance:	Nei

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  **Tekst**

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  **Tekst**

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  **Tekst**

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:18	AG 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

**Diagnose****(3)**

- Akutt myelogen leukemi
- Akutt myelogen leukemi 2
- Ikke angitt

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LIMOS</b> 04-05-2022 13:18	<b>AG</b> 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 04-05-2022 13:08	<b>AG</b> 04-05-2022 13:18

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	IDARUBICIN	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV Cyt	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	0 t	
Kurlinje nr:	2	
Doseberegning pr:	Overflate	Volum pr: Fast
Standarddose:	7 mg/m <sup>2</sup>	Standardvolum: 250 ml
Metningsdose:	0 mg/m <sup>2</sup>	
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	X	X	X			
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:18	AG 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: blod 184b APL HR over 60 år. Konsol. 1 ATRA/idarubicin

Kode: blod 184b Emetogent potensiale: 3

Navn: APL HR over 60 år. Konsol. 1 ATRA/idarubicin

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;2;3;4;	2	IDARUBICIN		17 mg/m <sup>2</sup>	IV Cyt	N	N	
----------	---	------------	--	----------------------	--------	---	---	--

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 04-05-2022 13:08) (2<sup>e</sup> godkjenning 04-05-2022 13:18)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m <sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14		0:00		<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	2	Alle Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m <sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	3	Alle Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m <sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J
<input type="checkbox"/>	4	Alle Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m <sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14		0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/> J

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LIMOS 04-05-2022 13:18	AG 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	EVABH 04-05-2022 13:08	AG 04-05-2022 13:18

## Administrasjonsrapport

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

**Dag 1**

**Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m<sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:05	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	7 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LIMOS</b> 04-05-2022 13:18	<b>AG</b> 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 04-05-2022 13:08	<b>AG</b> 04-05-2022 13:18

## Administrasjonsrapport

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

**Dag 2**

**Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m<sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	7 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LIMOS</b> 04-05-2022 13:18	<b>AG</b> 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 04-05-2022 13:08	<b>AG</b> 04-05-2022 13:18

## Administrasjonsrapport

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

**Dag 3**

**Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m<sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	7 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LIMOS</b> 04-05-2022 13:18	<b>AG</b> 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 04-05-2022 13:08	<b>AG</b> 04-05-2022 13:18



## Administrasjonsrapport

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

**Dag 4**

**Skal i tillegg ha alltransretinsyre (ATRA) 45 mg/m<sup>2</sup> fordelt på 2 doser daglig, dag 1 - 14**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:05	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Idarubicin er vevstoksisk	IDARUBICIN	7 mg/m <sup>2</sup>	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV cyt		001:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:10	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

blod 184b	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	<b>LIMOS</b> 04-05-2022 13:18	<b>AG</b> 04-05-2022 13:34
Administrasjon	0	<b>EVABH</b> 04-05-2022 13:08	<b>AG</b> 04-05-2022 13:18