

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Diagnose

(3)

- Akutt lymfoblastisk leukemi
- Akutt lymfoblastisk leukemi 2
- Ikke angitt

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	DAUNORUBICIN
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml
Adm-måte:	IV Cyt Barn
Tillat endring av grunnpose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t
Kurlinje nr:	<input type="text" value="1"/>
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Overflate
Volum pr:	Fast
Standarddose:	<input type="text" value="50"/> mg/m ²
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml
Metningsdose:	<input type="text" value="0"/> mg/m ²
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> 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		
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

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: **ETOPOSIDFOSFAT**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X	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

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: METOTREKSAT

Infusjonsvæske:

Adm-måte: IT Cyt 3A

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: Alder

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: Fast dose

Volum pr: Fast

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: **FREDNISOLON**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Cyt 3A**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Fast dose: mg

Maks. dose pr behandling:

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Fast dose: mg

Maks. dose pr behandling:

Kategori: **Alder**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: ml

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Fast dose: mg

Maks. dose pr behandling:

Volum pr: **Fast**

Standardvolum: ml

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Barn**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X	X	X	X	X	X	X
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X	X	X	X			
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt Barn**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: ml

X = Administrer C = Legekonsultasjon L = Nye lab-verdier

Matrise:

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
	X	X	X	X	X	X
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X	X	X				
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped ALL 141a Interfant-21 ADE m. etopofos/it trippel, 6 mnd+

Kode: ped ALL 141a Emetogent potensiale: 3

Navn: Interfant-21 ADE m. etopofos/it trippel, 6 mnd+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;3;5;	1	DAUNORUBICIN	1	50 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	
1;2;3;4;5;	2	ETOPOSIDFOSFAT	1	100 mg/m ²	IV Cyt	N	N	
1;	3	METOTREKSAT	1	Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;	3	CYTARABIN	1	Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;	3	PREDNISOLON	1	Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;2;3;4;5;6;7;8;9;10;11;	4	CYTARABIN	1	100 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	
2;3;4;5;6;7;8;9;10;	5	CYTARABIN	1	100 mg/m ²	IV Cyt Bam	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 01-03-2024 13:10) (2^e godkjenning 01-03-2024 13:30)

Administrasjonsdager

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

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	2	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	3	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	4	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	7	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	8	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	9	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	10	Alle			0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	11	Alle			0:00	N	J

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

Vurder prednisolon øyedråper, se støtteinfo

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika og ev. øyedråper er forordnet					000:00 t					
00:01	It trippel er kvalmefremkallende. Administrer antiemetika før prosedyren.					000:00 t					
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:10	KOMBINASJONSKUR: Skann kuren x 3	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
00:10		CYTARABIN	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
00:10		FREDNISOLON	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
00:11	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
00:12	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
01:00	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:01	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
01:10	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk	DAUNORUBICIN	50 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:10	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	100 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren, starter om kvelden	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:10	Skann kuren. Gis på omtrent samme tidspunkt som dag 1	ETOPOSIDFOSFAT	100 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk	DAUNORUBICIN	50 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:10	Skann kuren. Gis på omtrent samme tidspunkt som dag 2	ETOPOSIDFOSFAT	100 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
02:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:10	Skann kuren. Gis på omtrent samme tidspunkt som dag 3	ETOPOSIDFOSFAT	100 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:10	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk	DAUNORUBICIN	50 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
02:08	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
02:10	Skann kuren. Gis på omtrent samme tidspunkt som dag 4	ETOPOSIDFOSFAT	100 mg/m ²	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	004:00 t					
02:11	Kontroll av infusjonshastighet					004:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 7

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 8

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 9

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 10

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
13:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 11

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pas skal være godt hydrert. Hydrering doseres individuelt. Se MetaVision					000:00 t					
00:05	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	100 mg/m ²	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
01:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped ALL 141a	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	LILST 08-08-2023 14:45	AG 08-08-2023 14:51
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:10	ANNEV 01-03-2024 13:30