





Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

### Diagnose

(3)

Akutt myelogen leukemi

Akutt myelogen leukemi 2

Ikke angitt

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	CYTARABIN	<b>X = Administrer</b>	<b>C = Legekonsultasjon</b>	<b>L = Nye lab-verdier</b>				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Adm-måte:	IV cyt&gt;12t	X	X					
Tillat endring av grunn dose:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
po:	Nei							
Kategori:	Ingen	Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	24 t							
Kurlinje nr:	1							
Doseberegning pr:	Vekt							
Standarddose:	3.3 mg/kg							
Metningsdose:	0 mg/kg							
Maks. dose pr behandling:								
Volum pr:	Fast							
Standardvolum:	250 ml							

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

# Produksjon

Virkestoff: METOTREKSAT

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

Infusjonsvæske:

Adm-måte: IT Oyt

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 2

Kategori: Alder

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Alder fra: 0 til: 1 år

Doseberegning pr: Fast dose Volum pr: Fast

Fast dose: 6 mg Standardvolum: 0 ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: 2 til: 3 år

Doseberegning pr: Fast dose Volum pr: Fast

Fast dose: 10 mg Standardvolum: 0 ml

Maks. dose pr behandling: mg

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: 1 til: 2 år

Doseberegning pr: Fast dose Volum pr: Fast

Fast dose: 8 mg Standardvolum: 0 ml

Maks. dose pr behandling: mg

Alder fra: 3 til: 99 år

Doseberegning pr: Fast dose Volum pr: Fast

Fast dose: 12 mg Standardvolum: 0 ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

## Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

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:  t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

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
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
X	X					
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

# 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: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

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
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

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

# Produksjon

Virkestoff: DAUNORUBICIN

Infusjonsvæske: Natriumklorid 9 mg/ml

Adm-måte: IV Oyt Barn

Tillat endring av grunndose: Nei

po: Nei

Alt i én pose: Nei

x pr dag: 1daglig

Total infusjonstid: 0 t

Kurlinje nr: 5

Kategori: Ingen

Doseberegning pr: Vekt

Volum pr: Fast

Standarddose: 2 mg/kg

Metningsdose: 0 mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

Standardvolum: 0 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	
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 AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29



## Produksjon

Virkestoff: **ETOPOSIDFOSFAT**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV Cyt**

Tillat endring av grunn dose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Kategori: **Ingen**

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

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
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

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 004f NOPHO AML 2012, ADE med etoposidfosfat, 0-10 kg

Kode: ped AML 004f Emetogent potensiale: 3

Navn: NOPHO AML 2012, ADE med etoposidfosfat, 0-10 kg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;2;	1	CYTARABIN		1 3.3 mg/kg	IV cyt>12t	N	N	
1;	2	METOTREKSAT		1 Kat. alder	IT Cyt	N	N	
3;4;5;6;7;8;9;	3	CYTARABIN		1 3.3 mg/kg	IV Cyt Bam	N	N	
4;5;6;7;8;	4	CYTARABIN		1 3.3 mg/kg	IV Cyt Bam	N	N	
2;4;6;	5	DAUNORUBICIN		1 2 mg/kg	IV Cyt Bam	N	N	
6;7;8;	6	ETOPOSIDFOSFAT		1 5 mg/kg	IV Cyt	N	N	

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 08-08-2023 13:25) (2<sup>e</sup> godkjenning 08-08-2023 13:29)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>		1 Alle Prednisolon øyedråper, 1 dr x 3 i hvert øye. Individuell hydrering, se støtteinfo		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

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

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

**Dag 1**

**Prednisolon øyedråper, 1 dr x 3 i hvert øye. Individuell hydrering, se støtteinfo**

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:01	Forutsetning for kur: Antiemetika og øyedråper er forordnet					000:00 t					
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CYTARABIN	3.3 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV	Cyt	024:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
02:00	Skann kuren	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt	000:00 t					
02:01	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
02:02	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
05:00	Avslutt kurdøgn før midnatt					000:00 t					

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 2

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CYTARABIN	3.3 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
01:10	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk	DAUNORUBICIN	2 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt Barn		001:00 t					
01:11	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:00	Avslutt kurdøgnet før midnatt					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 3

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter om kvelden	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
05:00	Avslutt kurdøgnet ved midnatt					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 4

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk. Gis på samme tid som dag 2	DAUNORUBICIN	2 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	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					

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29



ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 5

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	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	3.3 mg/kg	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 AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 6

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:40	Skann kuren. OBS: Daunorubicin er vevstoksisk. Gis på samme tid som dag 4	DAUNORUBICIN	2 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	001:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
01:35	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
01:40	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	5 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
01:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

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	3.3 mg/kg	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 AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 7

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:35	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:40	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	5 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

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 AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29

## 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.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					
00:35	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:40	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	5 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	002:00 t					
00:41	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
12:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
12:10	Skann kuren. Starter 12 timer etter start av forrige cytarabin	CYTARABIN	3.3 mg/kg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt Barn	000:30 t					
12:11	Kontroll av infusjonshastighet					000:30 t					

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29

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 AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>LILST</b> 08-08-2023 14:40	<b>AG</b> 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	<b>tk</b> 08-08-2023 13:25	<b>ANNEV</b> 08-08-2023 13:29



## Administrasjonsrapport

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

### Dag 9

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:02	Pasienten skal være godt hydrert under kuren (2-3000 ml/m <sup>2</sup> )					000:00 t					
00:03	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:06	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren	CYTARABIN	3.3 mg/kg	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					

**Fortsett Prednisolon øyedråper 2-3 dager etter avsluttet kur**

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped AML 004f	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	LILST 08-08-2023 14:40	AG 08-08-2023 14:53
Administrasjon	0	tk 08-08-2023 13:25	ANNEV 08-08-2023 13:29