

KURDEFINISJON

KURDEFINISJON

Kode: **Offisiell kode:**

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.: m²

Strålebehandling:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon: (Godkjent 10-03-2023 06:32)
 (2^e godkjenning 14-03-2023 08:58)

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	007684	METOTREKSAT	1	Kat. alder	N		IT Cyt 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
<input type="checkbox"/>	1	006297	CYTARABIN	1	Kat. alder	N		IT Cyt 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
<input type="checkbox"/>	1	004170	PREDNISOLON	1	Kat. alder	N		IT Cyt 3A	N	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12
<input type="checkbox"/>	2	165482	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	1	Kat. vekt	N	5 mg	IV sp cyt	N	N						1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Informasjon: **Tekst**

Etter kur: Utfør:

Informasjon: **Tekst**

Diagnose (3)

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

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

DOSERING

Produksjon

Virkestoff: **METOTREKSAT**

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IT Oyt 3A**

Tillat endring av grunnpose: **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

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

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

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:

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

Alder fra: til: år

Doseberegning pr: **Fast dose**

Volum pr: **Fast**

Fast dose: mg

Standardvolum: ml

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Produksjon

Virkestoff: **GEMTUZUMABOZOGAMCIN**

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

Infusjonsvæske:

Adm-måte: **IV sp cyt**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Overflate** Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m² Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

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

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Vekt** Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Produksjon

Virkestoff: **AMSAKRIN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 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:

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Overflate**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/m²

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/m²

Maks. dose pr behandling: mg

Kategori: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

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

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

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: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Vekt fra: til: kg

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

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Produksjon

Virkestoff: **CYTARABIN**

Infusjonsvæske: **Natriumklorid 9 mg/ml**

Adm-måte: **IV cyt>12t**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid: t

Kurlinje nr:

Kategori: **Vekt**

Kat. 2 aktiv:

Kat. 3 aktiv:

Kat. 4 aktiv:

Vekt fra: til: kg

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

Vekt fra: til: kg

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose: mg/kg

Standardvolum: ml

Metningsdose: mg/kg

Maks. dose pr behandling: mg

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 018c AML res. MACE+GO med etoposidfosfat, 1 år+

Kode: ped AML 018c Emetogent potensiale: 2

Navn: AML res. MACE+GO med etoposidfosfat, 1 år+

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	METOTREKSAT		1 Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;	1	CYTARABIN		1 Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;	1	PREDNISOLON		1 Kat. alder	IT Cyt 3A	N	N	
1;	2	GEMTUZUMABOZOGAMICIN		1 Kat. vekt	IV sp cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	3	AMSAKRIN		1 Kat. vekt	IV Cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	4	ETOPOSIDFOSFAT		1 Kat. vekt	IV Cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	5	CYTARABIN		1 Kat. vekt	IV cyt>12t	N	N	

Spesielle hensyn: **Tekst**

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

(Godkjent 01-03-2024 13:24) (2^e godkjenning 01-03-2024 13:41)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle OBS: Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl		0:00		J

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

	Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	2	Alle	OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	3	Alle	OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	4	Alle	OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	5	Alle	OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl		0:00	N	J
<input type="checkbox"/>	6	Alle	Hydrering avsluttes samtidig med cytarabin		0:00	J	J

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 1

OBS: Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	It trippel er kvalmefrenkallende. Administrer antiemetika før prosedyren.					00:00 t					
00:01	Forutsetning for kur: Trombocytter over 50, gi ev. trombocyttransfusjon					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter gentuzumabozogarcin			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:05	Gi premedikasjon 30-60 minutter før gentuzumabozogarcin, se støtteinfo					00:00 t					
00:08	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:09	Mål BT, puls, resp, temp 15 min etter start og hvert 30 min i 4 timer					00:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:50	Gentuzumabozogamicin adm i eget løp med 0,2 µm lavtproteinbindende filter					000:00 t					
00:55	Anafylaksiberedskap tilgjengelig (gentuzumabozogamicin + etoposidfosfat)					000:00 t					
01:00	Skann kuren	GEVUZUMABOZOGAMCIN	Kat. vekt mg		IV sp cyt	002:00 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:05	KOMBINASJONSKUR: Skann kuren x 3.	METOTREKSAT	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
03:05		CYTARABIN	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
03:05		FREDNISOLON	Kat. alder mg		IT Cyt 3A	000:00 t					
03:06	Settes intratekalt av lege					000:00 t					
03:10	Bør ligge med hodet lavt i minst 30 minutter					000:00 t					
03:50	Bytt iv-sett. Brukes somskyll før og etter hvert medikament			100 ml Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
03:55	Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl					000:00 t					
04:00	Skann kuren OBS: Amsakrin er vevstoksisk	AMSAKRIN	Kat. vekt mg	50 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
04:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:00	Skyll godt med glukose 50 mg/ml etter avsluttet amsakrin					000:00 t					
05:30	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
05:32	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
06:20	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
06:22	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
06:29	Cytarabin går kontinuerlig på eget løp					000:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
06:30	Skann kuren. Starter samtidig med hydrering	CYTARABIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
06:31	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
06:32	Kontroll av infusjonshastighet hydrering og cytarabin					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen før midnatt					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 2

OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
02:00	Hydrering stoppes før start av amsakrin, cytarabin går kontinuerlig					000:00 t					
02:30	Bytt iv-sett. Brukes som skylld før og etter hvert medikament			100 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
02:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl					000:00 t					
03:00	Skann kuren. Startes ca 24 t etter forrige dose.OBS:Amsakrin er vevstoksisk	AMSAKRIN	Kat. vekt mg	50 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:00	Skyll godt med glukose 50 mg/ml etter avsluttet amsakrin					000:00 t					
04:25	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:30	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:24	Hydrering gjenopptas etter avsluttet etoposidfosfat					000:00 t					
05:25	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
05:26	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
05:27	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
05:28	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:29	Cytarabin går kontinuerlig på eget løp					000:00 t					
05:30	Skann kuren	CYTARABIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
05:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
07:00	Hydrering går kontinuerlig til start av amsakrin dag 3					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 3

OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
02:00	Hydrering stoppes før start av amsakrin, cytarabin går kontinuerlig					000:00 t					
02:30	Bytt iv-sett. Brukes som skylld før og etter hvert medikament			100 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
02:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl					000:00 t					
03:00	Skann kuren. Startes ca 24 t etter forrige dose.OBS:Amsakrin er vevstoksisk	AMSAKRIN	Kat. vekt mg	50 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:00	Skyll godt med glukose 50 mg/ml etter avsluttet amsakrin					000:00 t					
04:25	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:30	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:24	Hydrering gjenopptas etter avsluttet etoposidfosfat					000:00 t					
05:25	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
05:26	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
05:27	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
05:28	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:29	Cytarabin går kontinuerlig på eget løp					000:00 t					
05:30	Skann kuren	CYTARABIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
05:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
07:00	Hydrering går kontinuerlig til start av amsakrin dag 4					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 4

OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
02:00	Hydrering stoppes før start av amsakrin, cytarabin går kontinuerlig					000:00 t					
02:30	Bytt iv-sett. Brukes som skylld før og etter hvert medikament			100 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
02:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl					000:00 t					
03:00	Skann kuren. Startes ca 24 t etter forrige dose.OBS:Amsakrin er vevstoksisk	AMSAKRIN	Kat. vekt mg	50 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:00	Skyll godt med glukose 50 mg/ml etter avsluttet amsakrin					000:00 t					
04:25	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:30	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:24	Hydrering gjenopptas etter avsluttet etoposidfosfat					000:00 t					
05:25	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
05:26	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
05:27	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
05:28	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:29	Cytarabin går kontinuerlig på eget løp					000:00 t					
05:30	Skann kuren	CYTARABIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
05:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
07:00	Hydrering går kontinuerlig til start av amsakrin dag 5					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 5

OBS: Bytt iv-sett før start av amsakrin. Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
01:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
02:00	Hydrering stoppes før start av amsakrin, cytarabin går kontinuerlig					000:00 t					
02:30	Bytt iv-sett. Brukes som skylld før og etter hvert medikament			100 ml Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
02:50	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
02:55	Amsakrin må ikke komme i kontakt med NaCl					000:00 t					
03:00	Skann kuren. Startes ca 24 t etter forrige dose.OBS:Amsakrin er vevstoksisk	AMSAKRIN	Kat. vekt mg	50 ml Glukose 50 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
03:01	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
04:00	Skyll godt med glukose 50 mg/ml etter avsluttet amsakrin					000:00 t					
04:25	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
04:30	Skann kuren	ETOPOSIDFOSFAT	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	001:00 t					
04:31	Kontroll av infusjonshastighet					001:00 t					
05:24	Hydrering gjenopptas etter avsluttet etoposidfosfat					000:00 t					
05:25	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
05:26	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml	IV	000:00 t					
05:27	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
05:28	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					
05:29	Cytarabin går kontinuerlig på eget løp					000:00 t					
05:30	Skann kuren	CYTARABIN	Kat. vekt mg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					
05:31	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
07:00	Hydrering avsluttes samtidig med cytarabin					000:00 t					
08:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
	Pasientdata
	Høyde cm
	Vekt kg
	Overflate m ²

Dag 6

Hydrering avsluttes samtidig med cytarabin

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:03	Vekt x 1 daglig					000:00 t					
00:05	Kontroll av tilsetning til hydreringsvæske					000:00 t					
00:10	Hydrering, tilsett NaCl 70 mmol og KCl 20 mmol pr 1000 ml			Glukose 50 mg/ml IV		000:00 t					
00:11	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m ² /time					000:00 t					
03:00	Cytarabin og hydrering avsluttes 24 timer etter start av siste cytarabin					000:00 t					
03:01	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0..

ped AML 018c	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:32	mhell 14-03-2023 08:58
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41