

# KURDEFINISJON

## KURDEFINISJON

Kode:  Offisiell kode:

Navn:

Info til apotek:

Maks. overfl.:  m<sup>2</sup>

Strålebehandling:  Prosedyrekoding ved rekvirering:  Prosedyrekoding ved administrering:

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

Fleksibelt antall kurer:

Versjon:  (Godkjent 10-03-2023 06:21)  
(2<sup>e</sup> godkjenning 14-03-2023 08:59)

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	6 mg	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	16 mg	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	4 mg	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	0.15 mg/kg	N	5 mg	IV sp cyt	N	N						1  2  3  4  5  6  7  8  9 10 11 12

ped AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	METOTREKSAT
Infusjonsvæske:	
Adm-måte:	IT Oyt 3A
Tillat endring av grunn dose:	Nei
po:	Nei
Alt i én pose:	Nei
x pr dag:	1daglig
Total infusjonstid:	0 t
Kurlinje nr:	1
Kategori:	Ingen
Doseberegning pr:	Fast dose
Volum pr:	Fast
Fast dose:	6 mg
Standardvolum:	0 ml
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						
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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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: **Ingen**

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
<b>X</b>						
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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

**Produksjon**

Virkestoff: **PREDNISOLON**

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: **Ingen**

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
<b>X</b>						
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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

# Produksjon

Virkestoff: **GEMTUZUMABOZOGAMCIN**

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:

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
<b>X</b>						
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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

# Produksjon

Virkestoff: **AMSAKRIN**

Infusjonsvæske: **Glukose 50 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: **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
Dag 15	Dag 16	Dag 17	Dag 18	Dag 19	Dag 20	Dag 21

ped AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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 50 ml**

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	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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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&gt;12t**

Tillat endring av grunndose: **Nei**

po: **Nei**

Alt i én pose: **Nei**

x pr dag: **1daglig**

Total infusjonstid:  t

Kurlinje nr:

Doseberegning pr: **Vekt**

Volum pr: **Fast**

Standarddose:  mg/kg

Metningsdose:  mg/kg

Maks. dose pr behandling:  mg

Kategori: **Ingen**

**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 AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped AML 018d AML res. MACE+GO med etoposidfosfat, 0-1 år

Kode: ped AML 018d Emetogent potensiale: 2

Navn: AML res. MACE+GO med etoposidfosfat, 0-1 år

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
1;	1	METOTREKSAT	1	6 mg	IT Cyt 3A	N	N	
1;	1	CYTARABIN	1	16 mg	IT Cyt 3A	N	N	
1;	1	PREDNISOLON	1	4 mg	IT Cyt 3A	N	N	
1;	2	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	1	0.15 mg/kg	IV sp cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	3	AMSAKRIN	1	3.3 mg/kg	IV Cyt	N	N	
1;2;3;4;5;	4	ETOPOSIDFOSFAT	1	3.3 mg/kg	IV Cyt 50 ml	N	N	
1;2;3;4;5;	5	CYTARABIN	1	6.67 mg/kg	IV cyt>12t	N	N	

Spesielle hensyn:  **Tekst**

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

(Godkjent 01-03-2024 13:24) (2<sup>e</sup> 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		<b>J</b>

ped AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	ANNMO 01-03-2024 13:24	ANNEV 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

**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. trombocytransfusjon					00:00 t					
00:03	Vekt x 1 daglig					00:00 t					
00:04	Brukes som skylle før og etter hvert gentuzumabozogamicin			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		00:00 t					
00:05	Gi premedikasjon 30-60 minutter før gentuzumabozogamicin, se støtteinfo					00:00 t					
00:07	Kontroll av intravenøs tilgang					00:00 t					
00:08	Mål BT, puls, resp, temp 15 min etter start og hvert 30 min i 4 timer					00:00 t					

ped AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:48	Gentuzumabozogamicin adm eget løp med 0,2 µm lavtproteinbindende filter					000:00 t					
00:50	Anafylaksiberedskap tilgjengelig (gentuzumabozogamicin + etoposidfosfat)					000:00 t					
01:00	Skann kuren	GEMTUZUMABOZOGAMICIN	0.15 mg/kg	0 ml	IV sp cyt	002:00 t					
01:01	Kontroll av infusjonshastighet					002:00 t					
03:05	KOMBINASJONSKUR: Skann kuren x 3.	METOTREKSAT	6 mg	0 ml	IT Cyt 3A	000:00 t					
03:05		CYTARABIN	16 mg	0 ml	IT Cyt 3A	000:00 t					
03:05		FREDNISOLON	4 mg	0 ml	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 som skyl 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	3.3 mg/kg	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	3.3 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 50 ml	001:00 t					
05:31	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					
06:30	Skann kuren, starter samtidig med hydrering	CYTARABIN	6.67 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt	024:00 t					

ped AML 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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.
06:31	Total væskemengde hydrering og cytarabin: 125 ml/m <sup>2</sup> /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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

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	3.3 mg/kg	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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 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	3.3 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 50 ml	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 <sup>2</sup> /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	6.67 mg/kg	250 ml 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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

**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	3.3 mg/kg	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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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	3.3 mg/kg	Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 50 ml	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 <sup>2</sup> /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	6.67 mg/kg	250 ml 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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

**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	3.3 mg/kg	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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	LIMOS 10-03-2023 06:21	mhell 14-03-2023 08:59
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	3.3 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 50 ml	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 <sup>2</sup> /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	6.67 mg/kg	250 ml 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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

**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	3.3 mg/kg	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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 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	3.3 mg/kg	50 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV Cyt 50 ml	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 <sup>2</sup> /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	6.67 mg/kg	250 ml 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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41

## Administrasjonsrapport

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

### 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 <sup>2</sup> /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 018d	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	1	<b>LIMOS</b> 10-03-2023 06:21	<b>mhell</b> 14-03-2023 08:59
Administrasjon	0	<b>ANNMO</b> 01-03-2024 13:24	<b>ANNEV</b> 01-03-2024 13:41