



For nivå 3: 1 | Antiemetika må doseres individuelt hos barn

Blodprøver før:

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

Vurdering av allmenntilstand før hver kur: Nei

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

Etter kur: Utfør:

Informasjon:  Tekst

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 25-01-2023 14:21	ANNEV 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	tk 25-01-2023 14:05	ANNEV 25-01-2023 14:42

**Diagnose (4)**

- Ikke angitt
- Nyrecellekreft
- Nyrecellekreft 2
- Rabdoid tumor

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>wk</b> 25-01-2023 14:21	<b>ANNEV</b> 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	<b>tk</b> 25-01-2023 14:05	<b>ANNEV</b> 25-01-2023 14:42

# DOSERING

## Produksjon

Virkestoff:	DOKSORUBICIN	
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	
Adm-måte:	IV cyt&gt;12t	
Tillat endring av grunn dose:	Nei	
po:	Nei	Kategori: Ingen
Alt i én pose:	Nei	
x pr dag:	1daglig	
Total infusjonstid:	24 t	
Kurlinje nr:	1	
Doseberegning pr:	Vekt	Volum pr: Fast
Standarddose:	1.25 mg/kg	Standardvolum: 250 ml
Metningsdose:	0 mg/kg	
Maks. dose pr behandling:	mg	

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

Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
X	X					
Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 25-01-2023 14:21	ANNEV 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	tk 25-01-2023 14:05	ANNEV 25-01-2023 14:42

# ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

## ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ped rabdoi 004 EU-RHAB DOX u/ i.vtr mtx, under 6 mndr/10 kg

Kode: ped rabdoi 004 Emetogent potensiale: 3

Navn: EU-RHAB DOX u/ i.vtr mtx, under 6 mndr/10 kg

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

1;2;	1	DOKSORUBICIN	1	1.25 mg/kg	IV	cyt>12t	N	N
------	---	--------------	---	------------	----	---------	---	---

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport:   Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 25-01-2023 14:05) (2<sup>e</sup> godkjenning 25-01-2023 14:42)

### Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle	Doksorubicininfusjonen skal gå kontinuerlig i totalt 48 timer	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	2	Alle	Doksorubicininfusjonen skal gå kontinuerlig i totalt 48 timer	0:00		<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	3	Alle	Se støtteark for behandling vekstfaktor G-CSF	0:00	N	<input checked="" type="checkbox"/>

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 25-01-2023 14:21	ANNEV 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	tk 25-01-2023 14:05	ANNEV 25-01-2023 14:42

## Administrasjonsrapport

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

### Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Forutsetning for kur: Antiemetika er forordnet					000:00 t					
00:01	Brukes som skyll før og etter hvert medikament			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	1.25 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
00:12	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Doksorubicininfusjonen skal gå kontinuerlig i totalt 48 timer**

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	<b>wk</b> 25-01-2023 14:21	<b>ANNEV</b> 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	<b>tk</b> 25-01-2023 14:05	<b>ANNEV</b> 25-01-2023 14:42

## 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.
00:00	Brukes somskyll før og etter hvert medikament					000:00 t					
00:05	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:10	Skann kuren OBS: Doksorubicin er vevstoksisk	DOKSORUBICIN	1.25 mg/kg	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV Cyt		024:00 t					
00:11	Kontroll av infusjonshastighet					024:00 t					
05:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

**Doksorubicininfusjonen skal gå kontinuerlig i totalt 48 timer**

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0.

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 25-01-2023 14:21	ANNEV 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	tk 25-01-2023 14:05	ANNEV 25-01-2023 14:42

## 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.
00:10	Doksorubicininfusjonen avsluttes etter 48 timer					000:00 t					
00:20	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Se støtteark for behandling vekstfaktor G-CSF

Slutt på rapport

Generert av CMS  
versjon: 6.1.0..

ped rabdoi 004	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	3	wk 25-01-2023 14:21	ANNEV 25-01-2023 14:44
Administrasjon	0	tk 25-01-2023 14:05	ANNEV 25-01-2023 14:42