

**NEUROLOGICKÁ
KLINIKA**

Unifikovaný štítek

Jméno a příjmení pacienta:

Rodné číslo pacienta:

Datum narození (není-li RČ) Kód ZP:.....

Adresa trv. pobytu
(případně jiná adresa):.....

list. č. _____

**Protokol aplikací natalizumabu
- TYSABRI**

ORDINACE LÉKAŘE: TYSABRI 300mg ve 100ml FR (100ml / 1 hod.)			Datum:		Jmenovka a podpis lékaře:			
____. aplikace			____. aplikace		____. aplikace		____. aplikace	
Datum								
Čas přípravy infuze **)								
Začátek infuze								
Konec infuze								
Číslo šarže								
Vitální funkce	TK	před						
		po						
	Puls	před						
		po						
	Dech	před						
		po						
Infuzní reakce (závratě, nauzea, kopřivka, ztuhlost)								
Hypersenzitivní reakce *)								
Infuzi podal(a) (jmenovka + podpis)								

*) sledována od zahájení infuze do 120 minut (1hod. podání +1hod. po skončení aplikace)

**) čas přípravy dle výrobce: Po naředění se doporučuje přípravek neprodleně použít. Pokud se nepoužije okamžitě, naředěný roztok se musí uchovávat při teplotě 2°C – 8°C a musí být podán infuzí do 8 hodin od naředění.

			____. aplikace	____. aplikace	____. aplikace	____. aplikace	____. aplikace	____. aplikace	____. aplikace
Datum									
Čas přípravy infuze **)									
Začátek infuze									
Konec infuze									
Číslo šarže									
Vitální funkce	TK	před							
		po							
	Puls	před							
		po							
	Dech	před							
		po							
Infuzní reakce (závratě, nauzea, kopřivka, ztuhlost)									
Hypersenzitivní reakce *)									
Infuzi podal(a) (jmenovka + podpis)									

*) sledována od zahájení infuze do 120 minut (1hod. podání +1hod. po skončení aplikace)

**) čas přípravy dle výrobce: Po naředění se doporučuje přípravek neprodleně použít. Pokud se nepoužije okamžitě, naředěný roztok se musí uchovávat při teplotě 2°C – 8°C a musí být podán infuzí do 8 hodin od naředění.