

Wypełniając kartę proszę przykleić etykietę pacjenta. Proszę nie usuwać etykiety z karty

Tymczasowe wytyczne dotyczące stosowania drotrekoginy alfa

Podawanie drotrekoginy alfa (aktywowanej) - rekombinowanego ludzkiego aktywowanego białka C, rhAPC zalecane jest u chorych z dużym ryzykiem zgonu. Bezwzględny przeciwwskazaniem do stosowania leku jest zagrożenie krwawieniem. Leku nie należy stosować, gdy spodziewana jest przewaga objawów ubocznych nad oczekiwanymi efektami terapii. Decyzje związane ze stosowaniem rhAPC powinny być podejmowane indywidualnie po przeanalizowaniu obrazu klinicznego prezentowanego przez pacjenta.

1. Kryteria włączenia (przy rozważaniu podania rhAPC)

A. Czy pacjent spełnia kryteria ciężkiej sepsy zgodnie z Arkušem rozpoznania ciężkiej sepsy (podejrzanie zakażenia i dysfunkcja narządowa spowodowana przez proces septyczny)

___ Tak ___ Nie

Czy spełnione są wszystkie spośród kryteriów A?

___ Tak. Proszę przejść do pytania 2.

___ Nie. Proszę przerwać badanie i nie podawać rhAPC.

2. Przeciwwskazania względne:

- Pacjent przyjmuje leki przeciwkrzepliwie (takie jak heparyna w dawkach terapeutycznych, heparyna drobnocząsteczkowa, warfaryna, inhibitory glikoproteiny IIB/IIIA lub podawane ostatnio leki trombolityczne)
- Krwawienie lub koagulopatia
- Trombocytopenia poniżej 30,000/ μ l
- Przebyty ostatnio duży zabieg chirurgiczny
- Udar krwotoczny przebyty w ostatnich 3 miesiącach
- Operacja czaszki lub kręgosłupa lub uraz czaszkowo-mózgowy przebyty w ostatnich 2 miesiącach
- Uraz ze zwiększeniem ryzyka krwawienia
- Cewnik w przestrzeni zewnątrzoponowej
- Nowotwór lub inny guz wewnątrzczaszkowy
- Stwierdzona nadwrażliwość na rhAPC
- Inne: _____

Czy u pacjenta występują jakiegokolwiek względne przeciwwskazania, które nie pozwalają na stosowanie rhAPC?

___ Tak. Proszę przerwać badanie i nie podawać rhAPC.

___ Nie. Proszę przejść do pytania 3.

3. Ciężki stan ogólny:

Zmniejszenie śmiertelności po podaniu rhAPC występuje w grupie najcięższej chorych pacjentów z niewydolnością przynajmniej dwóch narządów i/lub ocenionych w skali APACHE na nie mniej niż 25 punktów

Czy pacjent jest w grupie wysokiego ryzyka zgonu z powodu ciężkiej sepsy?

___ Tak. Proszę podać rhAPC.

___ Nie. Proszę nie podawać rhAPC.

Data: ____/____/____ (Proszę zakreślić: dd/mm/rr lub mm/dd/rr) Godzina: ____: ____ (w systemie 24-godzinnym)

Wersja 19.07.2005 © 2005 Surviving Sepsis Campaign and the Institute for Healthcare Improvement