

Checklista för ordination av MYCAMINE™ (micafungin)

Denna checklista är en lathund för förskrivaren för att säkerställa att MYCAMINE-ordinationen genomförs på lämpligt sätt.

I beslutet att ordinera MYCAMINE bör hänsyn tas till den potentiella risken för utveckling av levertumörer.

Efter en behandlingsperiod om 3 månader eller mer, observerades utveckling av foci av förändrade hepatocyter och hepatocellulära tumörer hos råttor. Det uppskattade tröskelvärdet för tumörutveckling hos råttor låg ungefär inom området för klinisk exponering. Den kliniska relevansen för denna observation är inte känd.

MYCAMINE bör därför enbart användas om andra svampläkemedel inte är tillämpliga.

Besvara frågorna nedan genom att sätta kryss i respektive ruta.

Spara den ifyllda checklistan i patientjournalen.

<p>PATIENTDATA:</p> <div style="border: 1px solid black; height: 80px; width: 100%;"></div>	<p>DETALJER OM DEN ORDINERANDE LÄKAREN:</p> <p>Namn: <input style="width: 100%;" type="text"/></p> <p>Signatur: <input style="width: 100%;" type="text"/></p> <p>Datum: <input style="width: 100%;" type="text"/></p>
--	--

• Är andra svampläkemedel lämpliga att använda? Ja Nej



MYCAMINE bör endast användas om andra svampläkemedel inte är tillämpliga.

Kontrollera om något av följande gäller din patient:

1) Svår leverfunktionsnedsättning	Ja <input type="checkbox"/>	Nej <input type="checkbox"/>
2) Kroniska leversjukdomar med preneoplastiska tillstånd såsom avancerad leverfibros, virushepatit, medfödda enzymdefekter, cirros, neonatal leversjukdom	Ja <input type="checkbox"/>	Nej <input type="checkbox"/>
3) Samtidig behandling med läkemedel som har hepatotoxiska och/eller genotoxiska egenskaper	Ja <input type="checkbox"/>	Nej <input type="checkbox"/>

Patienterna bör följas upp noggrant med avseende på leverskada. Tidigt behandlingsavbrott av MYCAMINE rekommenderas vid signifikant och kvarstående ökning av ALAT/ASAT, för att minimera risken för adaptiv regenerering och potentiell efterföljande uppkomst av levertumörer.

4) Tidigare anamnes på hemolys eller hemolytisk anemi	Ja <input type="checkbox"/>	Nej <input type="checkbox"/>
---	-----------------------------	------------------------------

Patienter som visar kliniska tecken på eller laboratorievidens för hemolys under behandling med MYCAMINE bör följas upp noggrant för tecken på försämring av dessa tillstånd, varvid en nytta/risk-utvärdering av fortsatt MYCAMINE behandling bör göras.

5) Tidigare anamnes på nedsatt njurfunktion	Ja <input type="checkbox"/>	Nej <input type="checkbox"/>
---	-----------------------------	------------------------------

Patienterna bör följas upp noggrant med avseende på försämrad njurfunktion.

Om någon av frågorna (1-5) har besvarats med ett "Ja" bör MYCAMINE endast förskrivas efter en noggrann nytta/risk-utvärdering.